

Centro de Equivalência Farmacêutica da Faculdade de Ciências Farmacêuticas da Universidade de São Paulo - CONFAR	
20 de janeiro de 2020 (D.O.U)	Habilitação secundária - Anexo à Resolução – RE nº 132, de 16 de janeiro de 2020 . Válida até 20/01/2022.
13 de novembro de 2019 a 20 de janeiro de 2020	Período que o centro ficou sem habilitação
13 de novembro de 2017 (D.O.U)	Habilitação de acordo com a RDC 67/2016 - Anexo à Resolução – RE nº 3.005, de 9 de novembro de 2017 . Válida até 13/11/2019.
06 de janeiro de 2016	Cancelamento da Suspensão do Centro conforme Ofício nº 309/2016
28 de setembro de 2015	Suspensão do Centro conforme Relatório de Inspeção 034/2015
24 de agosto de 2015	Alteração do Gerente da garantia da qualidade de Felipe Rebello Lourenço para Telma Mary Kaneko. Alteração do Gerente da garantia da qualidade substituto de Irene Satiko Kikuchi para Elisabete Barbosa Antunes.
24 a 26 de agosto de 2015	Inspeção para renovação da Habilitação.
27 de julho 2012	Inclusão dos laboratórios do Bloco 13B após inspeção para a Ampliação de área física (inclusão de novo laboratório, com manutenção do escopo).
23 a 27 de julho 2012	Inspeção para renovação da Habilitação em Equivalência Farmacêutica.
23 de julho de 2012	Alteração do Gerente da garantia da qualidade de Rosa Noriko Yamamoto CRF/SP-10.634 para Felipe Rebello Lourenço CRF 38029 Inclusão do Gerente da garantia da qualidade substituto, Irene Satiko Kikuchi CRF 9900
6 de janeiro de 2010	Detalhamento do escopo microbiológico e biológico do Centro, em adequação ao Ofício Circular nº. 003/2009/CEFAR/GTFAR/GGMED/ANVISA.
20 de julho de 2009	Renovação da Habilitação após cumprimento de exigências conforme Ofício 058/CEFAR/GTFAR/GGMED.
16 de junho de 2009	Cancelamento da suspensão para ensaios em medicamentos oncológicos conforme ofício 044/2009/CEFAR/GTFAR/GGMED/ANVISA.
24 de março de 2009	Suspensão das análises para medicamentos oncológicos e citotóxicos
16 a 18 de março de 2009	Inspeção para renovação do credenciamento em equivalência farmacêutica e ANALI de medicamentos
24 de janeiro de 2007	Renovação de Habilitação conforme Parecer Técnico nº 01/2007
16 de novembro de 2006	Cancelamento da Suspensão da Etapa Físico-Química conforme Ofício nº 309/2006
02 de outubro de 2006	Suspensão da Etapa Físico-Química conforme Ofício nº 256/2006/CIBIO/GGLAS/ANVISA
12 a 14 de julho de 2006	Inspeção para Renovação de Habilitação

24 de janeiro de 2006	Cancelamento da Suspensão da Etapa Microbiológica conforme Ofício nº 13/2005
21 de outubro de 2005	Suspensão da Etapa Microbiológica conforme Ofício nº 340/2005/GGLAS/ANVISA
14 de outubro de 2005	Teresinha de Jesus Andreoli Pinto e Rosa Noriko Yamamoto como Responsáveis Técnicas
13 e 14 de outubro de 2005	Inspeção para Renovação de Habilitação
17 de junho de 2004	Renovação de Habilitação conforme RAH nº 56/2004
16 e 17 de junho de 2004	Inspeção para Renovação de Habilitação
28 de janeiro de 2004	Aumento de Escopo da Etapa Microbiológica
28 de janeiro de 2004	Renovação da Habilitação conforme RAH 02/2004
27 e 28 de janeiro de 2004	Inspeção para Aumento de Escopo
31 de janeiro de 2003	Renovação da Habilitação conforme RAH 04/2003
30 e 31 de janeiro de 2003	Inspeção para Renovação de Habilitação
27 de novembro de 2001	Renovação de Habilitação conforme RAH nº 27/2001
26 e 27 de novembro de 2001	Inspeção para Renovação de Habilitação
24 de julho de 2000	Teresinha de Jesus Andreoli Pinto como Responsável Técnico
24 de julho de 2000	Habilitação Inicial conforme Relatório nº04
24 de julho de 2000	Inspeção para Habilitação Inicial