

Centro de Equivalência Farmacêutica da EMS S.A.	
14 de janeiro de 2019	Alteração de Responsável Técnico substituto que passou de Ana Julia Gallani Didoné para Lara Fernandes Muce e Patrícia Miranda da Silva.
24 a 28 de setembro de 2018	Inspeção para auditoria de estudos.
03 de setembro de 2018 (D.O.U)	Habilitação de acordo com a RDC 67/2016 - Anexo à Resolução – RE nº 2.389, de 30 de agosto de 2018 . Válida até 02/01/2021.
18 de junho de 2018	Alteração de Responsável Técnico substituto que passou de Patrícia Miranda da Silva para Ana Julia Gallani Didoné.
23 a 26 de outubro de 2017	Inspeção para renovação da habilitação
02 de janeiro de 2017 (D.O.U)	Habilitação de acordo com a RDC 67/2016 - Anexo à Resolução – RE nº 3.479, de 29 de dezembro de 2016 . Válida até 02/01/2019.
25 a 26 de novembro de 2015	Inspeção para auditoria de estudos.
02 de junho de 2015	Redução de escopo, com exclusão de ensaios microbiológicos de antibióticos a pedido do centro, através do expediente 489251/15-8, de 02/06/2015.
13 e 14 de abril de 2015	Inspeção para renovação da habilitação.
13 de abril de 2015	Alteração do Gerente da garantia da qualidade de Alexandre Andréa Cristiane de Souza para Bianca Anelli Giannini.
08 de outubro de 2014	Alteração do Gerente da garantia da qualidade de Alexandre Leandro Seixas para Andréa Cristiane de Souza
19 de fevereiro de 2014	Substituição do e-mail tatiana.moyses@ems.com.br por caroline.louvandini@ems.com.br , conforme alteração de responsável técnica feita em 1º de abril de 2012.
16 de janeiro de 2014.	Ampliação do escopo do Centro para realizações de estudos em medicamentos inalatórios por via oral (MDIs), conforme Ofício nº. 004/2014/CEFAR/GTFAR/GGMED/ANVISA.
07 de outubro de 2013.	Ampliação do escopo do Centro para realização de estudos em medicamentos antineoplásicos, conforme Ofício nº. 127/2013, de 07 de outubro de 2013.
16 de setembro de 2013	Ampliação do escopo do Centro para sprays nasais e DPIS orais de doses pré-medidas unitárias, conforme Ofício nº. 104/2013, de 09 de setembro de 2013.
12 e 13 de setembro de 2013.	Inspeção para renovação da habilitação e ampliação do escopo para medicamentos antineoplásicos.
1º de Abril de 2012	Alteração da Responsável Técnica e Coordenadora do Centro de Tatiana Gerolin Moysés (CRF/SP 44641) para Caroline Rossim Louvandini CRF 40.256 solicitada através do expediente 0426022/12-8 de 18/05/2012.
23 de janeiro de 2012	Renovação da Habilitação do Centro, conforme Ofício nº. 008/2012/CEFAR/ GTFAR/GGMED/Anvisa.
17 de novembro de 2011	Alteração da Responsável Técnica Cristina Saito para Tatiana Gerolin Moysés, e alteração da Responsável Técnica Substituta Tatiana Gerolin Moysés para Patrícia Miranda da Silva, conforme Ofício nº. 005/2012/CEFAR/GTFAR/GGMED/ Anvisa, de 18/01/2012.

06 de setembro de 2011	Inclusão dos seguintes equipamentos no escopo do Centro: Ponto de Fusão; T.O. C. (Carbono Orgânico Total); Turbidímetro; Dissolutor Aparato USP tipo 4 (Flow Cell); HPLC com Detector de Arranjo de Diódos (PDA); Espectrofotômetro com detecção no Infravermelho (IR) solicitados através do expediente número 681860/11-9 de 05/08/2011.
01 a 05 de agosto de 2011	Inspeção para Auditoria de Estudos e Renovação da Habilitação do Centro.
12 de abril de 2011.	Redução de escopo biológico (testes de esterilidade e endotoxina bacteriana) a pedido do centro, através do expediente 286098/11-8, de 06/04/2011.
03 de janeiro de 2011	Alteração do Responsável Técnico de Tatiana Gerolin Moysés para Cristina Saito e Alteração do Responsável Técnico Substituto de Rosemeire de Fátima Carli Medeiros Silva para Tatiana Gerolin Moysés.
14 de julho de 2010	Renovação da Habilitação do Centro, conforme Ofício nº. 117/2010/CEFAR/GTFAR/GGMED/ Anvisa.
13 de julho de 2010	Alteração do Responsável Técnico e do Coordenador do Centro, de Aline Vequiatto para Tatiana Gerolin Moysés
16 de junho de 2010	Renovação da Habilitação conforme Ofício 117/2010/CEFAR/GTFAR/GGMED/ANVISA
29 de março a 1º de abril de 2010	Inspeção para Renovação da Habilitação.
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.
18 e 19 de agosto de 2008	Inspeção para auditoria de estudo
26 a 28 de maio de 2008	Auditoria de estudo
16 de maio de 2008	Alteração do coordenador do centro para Aline Vequiatto em substituição a Adriana Regina Campioto Pereira
10 e 11 de outubro de 2007	Auditoria de estudo
16 de maio de 2006	Renovação da Habilitação conforme Ofício nº 115/CIBIO/GGLAS/ANVISA
21 e 22 de março de 2006	Inspeção para Renovação de Habilitação
30 de novembro de 2005	Aline Vequiatto como gerente técnico e Rosemeire de Fátima Carli como responsável Técnica substituta
28 de fevereiro de 2005	Renovação da Habilitação conforme Ofício nº 45/2005/GGLAS/ANVISA
6 de novembro de 2003	Renovação da Habilitação conforme RAH nº 62/2003
6 de novembro de 2003	Inspeção de Renovação de Habilitação
30 de julho de 2003	Alteração do responsável técnico de Kelly Regina Seraphim para Aline Vequiatto
09 de maio de 2003	Renovação da Habilitação conforme RAH nº 26/2003

08 e 09 de maio de 2003	Inspeção para Renovação de Habilitação
11 de abril de 2002	Renovação da Habilitação conforme RAH nº12/2002
10 e 11 de abril de 2002	Inspeção para Renovação