

<b>Centro de Equivalência Farmacêutica do Instituto de Ciências Farmacêuticas de Estudos e Pesquisas - ICF</b>	
11 de novembro de 2019	Atualização do escopo do Centro para inclusão de ensaios de medicamentos citotóxicos, conforme Relatório de Inspeção nº. 11/2019.
30 de setembro a 04 de outubro de 2019	Inspeção para Inclusão de Escopo de Medicamentos Citotóxicos e Auditoria de Estudos
22 de dezembro de 2018	Alteração de responsável pela garantia da qualidade substituto de Juliana Estevão Porto para Dayane Castro Vasco.
24 de setembro de 2018 (D.O.U)	Habilitação de acordo com a RDC 67/2016 - <u>Anexo à Resolução – RE nº 2.577, de 20 de setembro de 2018. <b>Válida até 26/12/2020.</b></u>
17 de setembro de 2018	Alteração de responsável técnico substituto de Fernanda Cruvinel de Abreu para Fernanda Fernandes Souza.
09 de agosto de 2018	Alteração de responsável pela garantia da qualidade substituto de Jessica Marise Cruz Rodrigues para Juliana Estevão Porto.
11 de maio de 2018	Alteração de Responsável pela Garantia da Qualidade Substituto de Jessyka Alves Dias para Jessica Marise Cruz Rodrigues
26 de dezembro de 2016 (D.O.U.)	Habilitação de acordo com a RDC 67/2016 - <u>Anexo à Resolução – RE nº 3.451, de 22 de dezembro de 2016. <b>Válida até 26/12/2018.</b></u>
27 a 29 de setembro de 2016	Inspeção para inclusão de medicamentos inalatórios orais: pós para inalação e aerossóis para inalação.
13 e 14 de abril de 2015	Inspeção para Renovação de Habilitação.
27 de março de 2015	Alteração do Coordenador de centro e Responsável Técnico de Karini Bruno Bellorio para Carina Pimentel Itapema Alves, CRF 4272
08 de julho de 2014.	Renovação da Habilitação do EQFAR 036, após cumprimento de exigências no expediente 487798/14-5, conforme Of. 082/2014–CETER/GGMED/ANVISA-MS, de 08 de julho de 2014.
26 de fevereiro de 2014	Cancelamento da suspensão da habilitação do Centro de Equivalência Farmacêutica realizada através do Ofício nº. 033/2014/CEFAR/GTFAR/GGMED/ANVISA.
16 de dezembro de 2013	<b>Suspensão da habilitação do Centro de Equivalência Farmacêutica realizada através do Ofício nº. 152/2013/CEFAR/GTFAR/GGMED/ANVISA.</b>
23 de maio de 2013	Alteração do Responsável Técnico e coordenador do Centro de Fabiana Fernandes de Santana e Silva (CRF-GO nº. 2881) para Karini Bruno Bellorio (CRF-GO nº. 736300) conforme expediente 0412014/13-1 de 23 de Maio de 2013 e deferido através do ofício nº 071/2013/CEFAR/GTFAR/GGMED/Anvisa.
24 de abril de 2013.	Inclusão do equipamento osmômetro microprocessado, solicitado por meio do expediente nº 0262585/13-7 de 04/04/2013, conforme ofício nº 054/2013/CEFAR/GTFAR/GGMED/Anvisa, de 24/04/2013.
8 a 10 de abril de 2013.	Inspeção para auditoria de estudos.
14 de março de 2013	Alteração da Coordenadora do Centro Carina Pimentel Itapema Alves para Fernanda Fernandes de Sousa
27 de setembro de 2012	Retirada do equipamento Espectrofluorímetro e a especificação “Dry Block” do aparelho para determinar o ponto de fusão conforme Ofício <b>123/2012/CEFAR/GTFAR/GGMED/ANVISA</b>

25 de janeiro de 2012	Inclusão do paquímetro digital, solicitado por meio do expediente nº 875292/11-3 conforme ofício nº 12/2012/CEFAR/GTFAR/GGMED/Anvisa, de 25/01/2012
24 de janeiro de 2012	Inclusão da incubadora de refrigeração BOD, solicitada por meio do expediente nº. 985015/11/1, conforme ofício nº. 11/2012/CEFAR/GTFAR/ GGMED/Anvisa, de 24/01/2012.
14 de dezembro de 2011	Inclusão do equipamento viscosímetro de vidro (Ostwald) solicitado através do expediente 920106/11-8.
07 de novembro de 2011	Substituição do e-mail de contato <a href="mailto:leonardoteixeira@icflab.com.br">leonardoteixeira@icflab.com.br</a> por <a href="mailto:carina.itapema@icf.com.br">carina.itapema@icf.com.br</a> a pedido do Centro.
27 de Setembro de 2011	Inclusão dos equipamentos: incubadora shaker e microscópio ótico solicitados através dos expedientes 826635/11-2 e 826628/11-0 respectivamente.
21 de julho de 2011	Inclusão do HPLC-DAD à lista de equipamentos do centro, solicitada através do expediente 563603/11-5 de 04/07/11
27 de abril de 2011.	Inclusão do espectrofluorímetro à lista de equipamentos do centro, solicitada através do expediente 315325/11-8 de 14/04/2011.
17 de dezembro de 2010	Alteração do Coordenador do Centro: de Douglas Rodrigues Ramos para Carina Pimentel Itapema Alves.
11 de agosto de 2010	Renovação da Habilitação do EQFAR 036, conforme ofício nº. 162/2010/CEFAR/GTFAR/GGMED/Anvisa, de 11 de agosto de 2010.
08 de março de 2010	Alteração do Responsável Técnico do Centro: de Leonardo de Souza Teixeira para Fabiana Fernandes de Santana e Silva;  Alteração da Coordenadora da Qualidade e Responsável Técnica Substituta: de Fabiana Fernandes de Santana e Silva para Amanda Azevedo da Silva Gondim.
07 a 09 de outubro de 2009	Inspeção para Renovação de Habilitação.
24 de outubro de 2007	Renovação da Habilitação conforme RAH nº 27/2007
17 de outubro de 2007	Inspeção para Renovação de Habilitação devido alteração da área física
20 de setembro de 2007	Renovação da Habilitação conforme Ofício nº 159/2007/CIBIO/GGMED/ANVISA
05 e 06 de julho de 2007	Inspeção para Renovação de Habilitação
06 de agosto de 2004	Renovação da Habilitação conforme RAH nº 69/2004
05 e 06 de agosto de 2004	Inspeção para Renovação de Habilitação
23 de outubro de 2003	Renovação da Habilitação conforme RAH nº 60/2003
22 e 23 de outubro de 2003	Inspeção para Renovação de Habilitação
28 de junho de 2002	Leonardo de Souza Teixeira como Responsável Técnico
28 de junho de 2002	Habilitação Inicial conforme RAH nº 30/2002

27 e 28 de junho de 2002	Inspeção para Habilitação Inicial
-----------------------------	-----------------------------------