

<b>Centro Equivalência Farmacêutica da Faculdade de Farmácia da Universidade Federal do Rio de Janeiro - Programa de Biofarmácia e Farmacométrie - LabCQ.</b>	
21 de janeiro de 2019	Desligamento da Responsável pela Garantia da Qualidade Ana Luiz Ferreira Macedo Soares
24 de setembro de 2018 (D.O.U)	Habilitação de acordo com a RDC 67/2016 - <a href="#">Anexo à Resolução – RE nº 2.577, de 20 de setembro de 2018</a> . Válida até 02/01/2021.
02 de janeiro de 2017 (D.O.U)	Habilitação de acordo com a RDC 67/2016 - <a href="#">Anexo à Resolução – RE nº 3.479, de 29 de dezembro de 2016</a> . Válida até 02/01/2019.
14 a 16 de dezembro de 2015	Inspeção para renovação de habilitação e verificação do novo laboratório do escopo de ensaios microbiológicos.
09 de julho de 2014	Alteração do Responsável pela Garantia da Qualidade de Victor Gomes Pereira para Lúcio Mendes Cabral conforme expediente 365248/14-3 de 13/05/2014, comunicado através do Ofício nº 083/2014 – CETER/GGMED/SUMED/ANVISA-MS.
06 de maio de 2013	Inclusão dos seguintes equipamentos/instrumentos no escopo do Centro: Cromatógrafo Gasoso acoplado a espectrofotômetro de massas e detector CAD para HPLC, conforme expediente 0331616/13-5 de 26/04/2013 e comunicado através do Ofício nº 057/2013/CEFAR/GTFAR/GGMED/ANVISA
06 de novembro de 2012.	Alteração do Responsável pela Garantia da Qualidade de Mayre Aparecida Borges Costa para Victor Gomes Pereira conforme expediente 0864779/12-8 de 25/10/2012.
24 de outubro de 2011	Renovação da Habilitação após cumprimento das exigências conforme Ofício nº 127/2011/CEFAR/GTFAR/GGMED/ANVISA
23 a 24 de Maio de 2011	Inspeção para renovação de habilitação e inclusão dos seguintes equipamentos: - Aparato 3 USP (cilindros alternantes) (dissolutor Bio-Dis); - Aparato 5 USP (pá sobre disco); - Aparato 6 USP (cilindro rotatório); -Granulômetro a laser Mastersizer 2000/200E: caracterização de partículas por difração a laser; -Aparato USP para dissolução intrínseca (disco rotatório); - Célula de difusão de Franz, marca Hanson (com coleta manual).
11 de março de 2011	Inclusão de equipamentos conforme Ofício nº 022/2011/CEFAR/GTFAR/GGMED/ANVISA.
14 de abril de 2011	Alteração de Responsável Técnica Substituta: de Sheila Garcia para Tailane Sant'Anna Moreira
23 de março de 2011	Alteração de Gerente da Qualidade: de Mary Gomes de Barros e Gleiciane de Fátima Ventura para Mayre Aparecida Borges da Costa.
26 de janeiro de 2010	Renovação da Habilitação conforme Ofício 022/2010/CEFAR/GTFAR/GGMED/ANVISA
28 e 29 de maio de 2009	Inspeção para Renovação da Habilitação
4 de maio de 2009	Alteração do gerente da garantia da qualidade de Yara Peluso Cid para Gleiciane de Fátima Ventura

26 de junho de 2006	Cancelamento da suspensão dos Ensaios Físico-Químicos e Renovação da Habilitação Ofício nº 176/2006/CIBIO/GGLAS/ANVISA
28 de abril de 2006	Suspensão dos Ensaios Físico Químicos Ofício nº 103/2006/GGLAS/ANVISA
17 a 20 de abril de 2006	Inspeção para Renovação da Habilitação
14 de fevereiro de 2006	Suspensão dos ensaios por cromatografia líquida, espectrofotometria e microbiológicos conforme Ofício nº32/2006/GGLAS/ANVISA
20 de outubro de 2005	Renovação da Habilitação conforme RAH nº 59/2005
17 a 20 de outubro de 2005	Inspeção para Renovação da Habilitação
13 de janeiro de 2006	Alteração da Responsável Técnica Nádia Maria Volpato para Valéria Pereira de Sousa (data solicitação)
21 de maio de 2004	Renovação da Habilitação conforme RAH nº 40/2004
26 de março de 2003	Renovação da Habilitação conforme RAH nº 11/2003
25 e 26 de março de 2003	Inspeção para Renovação da Habilitação
31 de janeiro de 2002	Nádia Maria Volpato como Responsavel Técnica
31 de janeiro de 2002	Renovação da Habilitação conforme RAH nº 02/2002
30 e 31 de janeiro de 2002	Inspeção para Renovação da Habilitação