

Centro de Equivalência Farmacêutica do Laboratório T & E Analítica Comércio e Análises Químicas Ltda.	
08 de outubro de 2018 (D.O.U)	Habilitação de acordo com a RDC 67/2016 - Anexo à Resolução – RE nº 2.709, de 04 de outubro de 2018 . Válida até 19/12/2020.
24 a 28 de setembro de 2018	Inspeção para auditoria de estudos.
10 a 14 de julho de 2017	Inspeção para renovação da habilitação e auditoria de estudos.
19 de dezembro de 2016 (D.O.U)	Habilitação de acordo com a RDC 67/2016 - Anexo à Resolução – RE nº 3.386, de 15 de dezembro de 2016 retificada em D.O.U de 26 de dezembro de 2016. Válida até 19/12/2018.
10 de março de 2015	Alteração do Gerente da garantia da qualidade de Leonardo César Amstalden para Mariana Corrêa da Silva Muniz. Alteração de Responsável técnico de Mariana Correa Silva Muniz para Milene Aparecida Segalla Nardin.
26 a 30 de maio de 2014	Inspeção para renovação da habilitação e auditoria de estudos.
02 de janeiro de 2014	Exclusão do equipamento Eletroforese Capilar do escopo do Centro.
16 de setembro de 2013	Cancelamento da suspensão do escopo de sprays nasais, aerossóis nasais, MDIs e DPI orais, conforme Ofício nº. 108/2013, de 11 de setembro de 2013.
29 de Julho de 2013.	Alteração da Responsável Técnica substituta de Talita Gomes Carneiro CRF-SP 43145 para Bruna Nardy Valadares CRF-SP 59.471, solicitada através do expediente 0676838/13-1 de 14/08/2013, e deferida através do Ofício 099/2013/CEFAR/GTFAR/GGMED/Anvisa
06 de dezembro de 2012	Suspensão do escopo de ensaios em medicamentos inalatórios por via oral: oral metered-dose inhalers – MDIs orais e oral dry powder inhalers – DPIs orais; e de ensaios em aerossóis nasais (MDIs nasais) e sprays nasais, conforme Ofício nº. 132/2012/CEFAR/GTFAR/GGMED/Anvisa, e Formulário de Exigência nº. 023/2012/CEFAR/GTFAR/GGMED/Anvisa
21 de Junho de 2012.	Aluguel temporário do titular Karl Fischer coulométrico com Stromboli (amostrador automático com forno modelo Stromboli), modelo C30, marca Mettler Toledo, solicitada através dos expedientes nº. 0234983/12-3, de 21/03/2012 e 0505050/12-2 de 18/06/2012, e deferido de acordo com Ofício nº. 062/2012/CEFAR/GTFAR/GGMED/ANVISA e Ofício nº. 089/2012/CEFAR/GTFAR/GGMED/ANVISA.
13 de dezembro de 2011	Inclusão do sistema de atuação automático MightyRunt da InnovaSystems e ampliação do escopo do Centro para realização de estudos de equivalência farmacêutica de sprays nasais, conforme Ofício nº. 140/2011/CEFAR/GTFAR/GGMED/Anvisa.
29 de agosto de 2011	Inclusão do equipamento difração a laser, modelo Spraytec, marca Malvern, para análise de caracterização do tamanho de gotículas em sprays nasais, bem como seu acessório Wet Sample para análise de caracterização do tamanho de gotículas em suspensões, conforme Ofício nº. 087/2011/CEFAR/GTFAR/GGMED/Anvisa.
26 de agosto de 2011	Renovação da Habilitação do Centro, conforme Ofício nº. 104/2011/CEFAR/GTFAR/GGMED/Anvisa.

23 de Março de 2011.	Inclusão de Milene Aparecida Segalla Nardin CRF-SP 36.296, como Responsável Técnica Substituta juntamente com Talita Gomes Carneiro.
31 de janeiro a 04 de fevereiro de 2011	Inspeção para Auditoria de Estudos.
17 de agosto de 2010	Exclusão dos Responsáveis Técnicos Substitutos Jaider Campos e Carolina de Oliveira Maroun, permanência da Responsável Técnica Substituta Talita Gomes Carneiro.
23 de junho de 2010	Renovação da Habilitação conforme ofício nº 119/2010/CEFAR/GTFAR/GGMED/ANVISA
22 de fevereiro de 2010	Detalhamento do escopo microbiológico e biológico do Centro, em adequação ao Ofício Circular nº. 003/2009/CEFAR/GTFAR/GGMED/ANVISA.
27 de novembro de 2009	Liberação do Centro de Equivalência Farmacêutica da T&E Analítica Comércio e Análises Químicas Ltda – EQFAR 025 - para a realização dos ensaios físico-químicos e microbiológicos das substâncias antineoplásicas, conforme Ofício nº. 108/2009/CEFAR/GTFAR/GGMED/ANVISA.
22 de setembro a 2 de outubro de 2009	Inspeção para Renovação da Habilitação do Centro
13 de julho de 2009	Inclusão de mais um Responsável Técnico substituto, o farmacêutico, Jaider Campos.
29 de abril de 2008	Cancelamento da Suspensão do Centro (Ofício nº 091/2008)
22 a 25 de abril de 2008	Nova inspeção no centro de equivalência farmacêutica
27 de março de 2008	Suspensão do Centro conforme RAH 03/2008
3 a 7 de março de 2008	Inspeção para Auditoria de Estudo
6 a 10 de agosto de 2007	Inspeção para Avaliação de Estudo
17 de abril de 2007	Alteração da Responsável Técnica Substituta Ana Paula Ottati para Talita Gomes Carneiro
31 de agosto de 2006	Renovação da Habilitação conforme Ofício nº 234/CIBIO/GGLAS/ANVISA
14 de junho de 2006	Exigência para a Renovação da Habilitação conforme RAH nº 13/2003
23 a 26 de maio de 2006	Inspeção para Renovação da Habilitação
1 de dezembro de 2005	Alteração da Responsável Técnica Substituta Fernanda Luchiari para Ana Paula Ottati
27 de julho de 2005	Inclusão Responsável Técnica Substituta Fernanda Luchiari
17 de fevereiro de 2005	Aumento de escopo para formas farmacêuticas estéreis
30 de julho de 2004	Renovação da Habilitação conforme RAH nº 67/2004
28 a 30 de julho de 2004	Inspeção para Renovação da Habilitação
21 de maio de 2004	Renovação da Habilitação conforme RAD nº 37/2004
7 de novembro de 2002	Renovação da Habilitação conforme RAH nº 49/2002
6 e 7 de novembro de 2002	Inspeção para Renovação da Habilitação
31 de maio de 2003	Alteração da Responsável Técnica Luciana Bortolassi para Mariana Correa Silva Muniz
31 de maio de 2003	Alteração de Centro de Intraparm Desenvolvimento e Pesquisa S/C Ltda. para Laboratório T&E Analítica Comércio e Análises Químicas Ltda. expediente 057576/03-3
26 de julho de 2001	Luciana Bortolassi como Responsável Técnica
26 de julho de 2001*	Habilitação Inicial conforme RAH nº 15/2001

26 e 26 de julho de
2001

Inspeção para Habilitação Inicial