



**CONCURSO PÚBLICO PARA PROVIMENTO DE CARGO NO QUADRO DE  
OFICIAIS DE SAÚDE DA POLÍCIA MILITAR DE MINAS GERAIS, PARA O  
ANO DE 2013 (QOS/2013).**

**QOS/2013 - FARMACÊUTICO**

(Edital DRH/CRS nº 13/2012, de 11 de dezembro de 2012)

*Língua Portuguesa, Direitos Humanos e Conhecimentos Específicos*

NOME: \_\_\_\_\_

LOCAL DE PROVA: \_\_\_\_\_ SALA: \_\_\_\_\_

DATA: 06/07/2014

**INSTRUÇÕES AOS CANDIDATOS:**

1. Prova sem consulta.
2. Abra esse caderno de prova somente quando autorizado.
3. Esta prova contém 40 (quarenta) questões valendo 2,5 (dois vírgula cinco) pontos cada e valor total de 100 (cem) pontos.
4. Para cada questão existe somente uma resposta.
5. Responda as questões e marque a opção desejada na folha de respostas, usando caneta (tinta azul ou preta).
6. Não será admitido qualquer tipo de rasura na folha de respostas. As questões rasuradas ou em branco ou com dupla marcação serão consideradas nulas para o candidato.
7. O tempo máximo permitido para a realização da prova objetiva será de 3 (três) horas, incluindo o preenchimento da folha de respostas.
8. É proibido o uso de máquinas calculadoras, telefones celulares ou outros similares.
9. Iniciadas as provas, os candidatos somente poderão deixar a sala, e a esta retornar, exclusivamente para uso de sanitários ou bebedouros, após transcorrido o tempo mínimo de 1h, e devidamente acompanhados por fiscal do concurso.
10. Verifique se a prova é a corresponde a sua categoria e especialidade.
11. Ao final da prova, entregue ao aplicador a folha de respostas e o caderno de provas, devidamente preenchidos, assinados e conferidos.

## LÍNGUA PORTUGUESA

### Uma Galinha

Clarice Lispector

Era uma galinha de domingo. Ainda viva porque não passava de nove horas da manhã.

Parecia calma. Desde sábado encolhera-se num canto da cozinha. Não olhava para ninguém, ninguém olhava para ela. Mesmo quando a escolheram, apalpando sua intimidade com indiferença, não souberam dizer se era gorda ou magra. Nunca se adivinharia nela um anseio.

Foi pois uma surpresa quando a viram abrir as asas de curto vôo, inchar o peito e, em dois ou três lances, alcançar a murada do terraço. Um instante ainda vacilou — o tempo da cozinheira dar um grito — e em breve estava no terraço do vizinho, de onde, em outro vôo desajeitado, alcançou um telhado. Lá ficou em adorno deslocado, hesitando ora num, ora noutro pé. A família foi chamada com urgência e consternada viu o almoço junto de uma chaminé. O dono da casa, lembrando-se da dupla necessidade de fazer esporadicamente algum esporte e de almoçar, vestiu radiante um calção de banho e resolveu seguir o itinerário da galinha: em pulos cautelosos alcançou o telhado onde esta, hesitante e trêmula, escolhia com urgência outro rumo. A perseguição tornou-se mais intensa. De telhado a telhado foi percorrido mais de um quarteirão da rua. Pouco afeita a uma luta mais selvagem pela vida, a galinha tinha que decidir por si mesma os caminhos a tomar, sem nenhum auxílio de sua raça. O rapaz, porém, era um caçador adormecido. E por mais ínfima que fosse a presa o grito de conquista havia soado.

Sozinha no mundo, sem pai nem mãe, ela corria, arfava, muda, concentrada. Às vezes, na fuga, pairava ofegante num beiral de telhado e enquanto o rapaz galgava outros com dificuldade tinha tempo de se refazer por um momento. E então parecia tão livre.

Estúpida, tímida e livre. Não vitoriosa como seria um galo em fuga. Que é que havia nas suas vísceras que fazia dela um ser? A galinha é um ser. É verdade que não se poderia contar com ela para nada. Nem ela própria contava consigo, como o galo crê na sua crista. Sua única vantagem é que havia tantas galinhas que morrendo uma surgiria no mesmo instante outra tão igual como se fora a mesma.

Afinal, numa das vezes em que parou para gozar sua fuga, o rapaz alcançou-a. Entre gritos e penas, ela foi presa. Em seguida carregada em triunfo por uma asa através das telhas e pousada no chão da cozinha com certa violência. Ainda tonta, sacudiu-se um pouco, em cacarejos roucos e indecisos. Foi então que aconteceu. De pura afobação a galinha pôs um ovo. Surpreendida, exausta. Talvez fosse prematuro. Mas logo depois, nascida que fora para a maternidade, parecia uma velha mãe habituada. Sentou-se sobre o ovo e assim ficou, respirando, abotoando e desabotoando os olhos. Seu coração, tão pequeno num prato, solejava e abaixava as penas, enchendo de tepidez aquilo que nunca passaria de um ovo. Só a menina estava perto e assistiu a tudo estarrecida. Mal porém conseguiu desvencilhar-se do acontecimento, despregou-se do chão e saiu aos gritos:

— Mamãe, mamãe, não mate mais a galinha, ela pôs um ovo! ela quer o nosso bem!

Todos correram de novo à cozinha e rodearam mudos a jovem parturiente. Esquentando seu filho, esta não era nem suave nem arisca, nem alegre, nem triste, não era nada, era uma galinha. O que não sugeria nenhum sentimento especial. O pai, a mãe e a filha olhavam já há algum tempo, sem propriamente um pensamento qualquer. Nunca ninguém acariciou uma cabeça de galinha. O pai afinal decidiu-se com certa brusquidão:

— Se você mandar matar esta galinha nunca mais comerei galinha na minha vida!

— Eu também! jurou a menina com ardor. A mãe, cansada, deu de ombros.

Inconsciente da vida que lhe fora entregue, a galinha passou a morar com a família. A menina, de volta do colégio, jogava a pasta longe sem interromper a corrida para a cozinha. O pai de vez em quando ainda se lembrava: "E dizer que a obriguei a correr naquele estado!" A galinha tornara-se a rainha da casa. Todos, menos ela, o sabiam. Continuou entre a cozinha e o terraço dos fundos, usando suas duas capacidades: a de apatia e a do sobressalto.

Mas quando todos estavam quietos na casa e pareciam tê-la esquecido, enchia-se de uma pequena coragem, resquícios da grande fuga — e circulava pelo ladrilho, o corpo avançando atrás da cabeça, pausado como num campo, embora a pequena cabeça a traísse: mexendo-se rápida e vibrátil, com o velho susto de sua espécie já mecanizado.

Uma vez ou outra, sempre mais raramente, lembrava de novo a galinha que se recortara contra o ar à beira do telhado, prestes a anunciar. Nesses momentos enchia os pulmões com o ar impuro da cozinha e, se fosse dado às fêmeas cantar, ela não cantaria mas ficaria muito mais contente. Embora nem nesses instantes a expressão de sua vazia cabeça se alterasse. Na fuga, no descanso, quando deu à luz ou bicando milho — era uma cabeça de galinha, a mesma que fora desenhada no começo dos séculos.

Até que um dia mataram-na, comeram-na e passaram-se anos.

*Texto extraído do livro "Laços de Família", Editora Rocco - Rio de Janeiro, 1998, pág. 30. Selecionado por Ítalo Moriconi, figura na publicação "Os Cem Melhores Contos Brasileiros do Século".*

## INTERPRETAÇÃO DE TEXTO

**1ª QUESTÃO** – De acordo com o texto é CORRETO afirmar que:

- A. ( ) A cozinheira é quem narra a história.
- B. ( ) A galinha é quem narra a história.
- C. ( ) A menina é a narradora da história.
- D. ( ) O narrador da história é onisciente.

**2ª QUESTÃO** – Marque a alternativa CORRETA quanto ao perfil psicológico da galinha antes do início do preparo do almoço:

- A. ( ) Calma e introvertida.
- B. ( ) Calma e extrovertida.
- C. ( ) Agitada e introvertida.
- D. ( ) Agitada e extrovertida.

**3ª QUESTÃO** – Marque a alternativa CORRETA que corresponda ao sentido dado à palavra *apatia*, na passagem do texto relacionada ao comportamento da galinha quando ela passou a viver com a família:

- A. ( ) Faculdade de compreender emocionalmente um objeto.
- B. ( ) Estado caracterizado por indiferença, ausência de sentimentos, falta de atividade e de interesse.
- C. ( ) Capacidade de projetar a personalidade de alguém num objeto.
- D. ( ) Processo de identificação em que o indivíduo se coloca no lugar do outro.

**4ª QUESTÃO** – Marque a alternativa CORRETA com relação ao que propiciou o desfecho da história da galinha:

- A. ( ) A coragem demonstrada pela galinha na tentativa de fuga.
- B. ( ) A capacidade de reprodução da galinha.
- C. ( ) O esquecimento da visão da galinha como um animal de estimação.
- D. ( ) A capacidade da galinha de sobressaltar.

### GRAMÁTICA

**5ª QUESTÃO** – Marque a alternativa CORRETA com relação à formação de palavras por derivação parassintética:

- A. ( ) Absolutamente.
- B. ( ) Incapaz.
- C. ( ) Combater.
- D. ( ) Emudecer.

**6ª QUESTÃO** – Marque a alternativa CORRETA cujo pronome exerce a função sintática de objeto direto:

- A. ( ) Eu não quis ir à escola.
- B. ( ) Espero-o na faculdade.
- C. ( ) Trouxe o livro para mim.
- D. ( ) Ela só pensa em si.

**7ª QUESTÃO** – Marque a alternativa CORRETA cuja concordância nominal se encontra de acordo com a norma gramatical:

- A. ( ) Os alunos ficaram alerta porque a porta da sala estava meio aberta.
- B. ( ) Os alunos ficaram alertas porque a porta da sala estava meio aberta.
- C. ( ) Os alunos ficaram alerta porque a porta da sala estava meia aberta.
- D. ( ) Os alunos ficaram alertas porque a porta da sala estava meia aberta.

**8ª QUESTÃO** – Nos períodos compostos por subordinação, marque a alternativa CORRETA cujo termo em destaque apresenta uma oração que exerce a função de objeto indireto:

- A. ( ) Veja que horas são.
- B. ( ) Pressentimos que o verão chegou.
- C. ( ) Duvidei de que a cidade precisasse de obras.
- D. ( ) Minha vontade era que todos comparecessem.

**9ª QUESTÃO** – Marque a alternativa CORRETA que se relaciona ao emprego adequado da estrutura contendo o verbo *bater* com o sentido apresentado entre parênteses:

- A. ( ) O carteiro bateu a porta da empresa e foi o gerente quem atendeu (ato de chamar / bater junto à porta para que atendam).
- B. ( ) O carteiro bateu à porta da empresa e foi o gerente quem atendeu (ato de chamar / bater junto à porta para que atendam).
- C. ( ) O funcionário após discutir com o chefe bateu à porta da sala e saiu em direção ao refeitório (ato de fúria / fechar a porta com força).
- D. ( ) O funcionário após discutir com o chefe bateu na porta da sala e saiu em direção ao refeitório (ato de fúria / fechar a porta com força).

### DIREITOS HUMANOS

**10ª QUESTÃO** – De acordo com os Direitos e Deveres Individuais e Coletivos existentes na Constituição da República Federativa do Brasil, é CORRETO afirmar que:

- A. ( ) Em hipótese alguma, alguém pode ser privado de direitos por motivo de crença religiosa.
- B. ( ) É livre a manifestação de pensamento, sendo permitido o anonimato.
- C. ( ) É plena a liberdade de associação para fins lícitos, vedada a de caráter paramilitar.
- D. ( ) É livre a expressão da atividade artística, observados, no entanto, a censura e a licença.

**11ª QUESTÃO** – Sobre o tema “discriminação contra pessoa em razão de sua orientação sexual”, conforme regulamentado pelo Decreto Estadual nº 43.683/2003, marque “V” para as assertivas verdadeiras e “F” para as assertivas falsas. Em seguida, marque a sequência de respostas CORRETA, na ordem de cima para baixo.

- ( ) A coibição de manifestação de afeto em estabelecimento aberto ao público, inclusive o de propriedade de ente privado, constitui atentado contra os direitos da pessoa, desde que comprovadamente praticado em razão da orientação sexual da vítima.
- ( ) A interdição do estabelecimento por prazo determinado é uma das penalidades previstas à pessoa jurídica de direito privado que praticar qualquer dos atos de discriminação previsto na legislação.
- ( ) Para uma mesma infração, não pode ser aplicada à pessoa jurídica de direito privado mais de uma sanção dentre as previstas na legislação.
- ( ) Quando a infração cometida por pessoa jurídica de direito privado estiver associada a preconceito por condição econômica caberá tanto a aplicação da pena de advertência quanto da de multa.

- A. ( ) F, F, V, V.
- B. ( ) F, V, F, V.
- C. ( ) V, V, F, F.
- D. ( ) V, F, V, F.

**12ª QUESTÃO** – De acordo com a Declaração Universal dos Direitos Humanos (DUDH), proclamada por Assembleia Geral da Organização das Nações Unidas, é CORRETO afirmar que:

- A. ( ) Ficou estipulado que a lei protegerá qualquer forma de intromissão na vida privada das pessoas.
- B. ( ) Todos os seres humanos podem invocar os direitos proclamados na DUDH, com exceção das distinções fundadas no estatuto político do país da naturalidade da pessoa.
- C. ( ) Em países sujeitos a alguma limitação de soberania, podem ocorrer distinções entre as pessoas de acordo com o estatuto jurídico do respectivo país.
- D. ( ) Uma das finalidades de se proclamar a DUDH é a de que todos os indivíduos se esforcem, pelo ensino e pela educação, por desenvolver o respeito desses direitos e liberdades.

**13ª QUESTÃO** – Durante uma palestra sobre os preceitos existentes na Constituição da República Federativa do Brasil acerca da família, criança, adolescente, jovem e idoso, foram feitas as seguintes afirmativas:

- I. É função da família, Estado e sociedade o amparo às pessoas idosas, assegurando sua participação na comunidade.
- II. Os pais têm o dever de educar, criar e assistir os filhos menores.
- III. O Estado promoverá programas de assistência integral à saúde da criança, admitida a participação de entidades não governamentais.
- IV. É dever da família, da sociedade e do Estado colocar o jovem a salvo de toda forma de discriminação.

Estão CORRETAS as assertivas:

- A. ( ) I e III, apenas.
- B. ( ) I, II e IV, apenas.
- C. ( ) II e IV, apenas.
- D. ( ) Todas estão corretas.

### CONHECIMENTOS ESPECÍFICOS

**14ª QUESTÃO** – Considerando a implantação do Sistema Nacional de Controle de Medicamentos, previsto na Resolução da Diretoria Colegiada nº 59, de 24 de novembro de 2009, com especial ênfase nos mecanismos de rastreamento de medicamentos, é CORRETO afirmar que:

- A. ( ) As informações mínimas, que devem estar relacionadas a cada Identificador Único de Medicamento (IUM), são: I - número do registro na Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA); II - número do lote; III - data de fabricação; IV - prazo de validade; V - CNPJ da empresa receptora do medicamento; VI - data da transação.
- B. ( ) Na ausência do código de barras bidimensional, com o Identificador Único de Medicamentos (IUM), na embalagem original do medicamento, poderá ser utilizado outro código de identificação.
- C. ( ) Somente as embalagens secundárias, de todos os medicamentos, devem conter mecanismos de identificação e segurança que possibilitem o rastreamento do produto desde a fabricação até o momento da dispensação.
- D. ( ) Os medicamentos que se apresentam em embalagens múltiplas, hospitalares e fracionáveis estão dispensados dos mecanismos de identificação e segurança que possibilitem o rastreamento do produto.

**15ª QUESTÃO** – A assistência terapêutica integral consiste na dispensação de medicamentos e produtos de interesse para a saúde, cuja prescrição esteja em conformidade com as diretrizes terapêuticas definidas em protocolo clínico para a doença ou o agravo à saúde a ser tratado. Considerando o constante surgimento de novos medicamentos, produtos e diretrizes para os tratamentos, foi sancionada a Lei nº 12.401, de 28 de abril de 2011, que legisla sobre o tema da incorporação de tecnologias. Assim, considerando essa Lei, é CORRETO afirmar que:

- A. ( ) A incorporação, a exclusão ou a alteração pelo SUS de novos medicamentos, produtos e procedimentos, bem como a constituição ou a alteração de protocolo clínico ou de diretriz terapêutica, são atribuições da Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA), considerando o seu papel no registro dos medicamentos e produtos para saúde.
- B. ( ) Os medicamentos ou produtos para saúde serão avaliados quanto à sua eficácia, segurança, efetividade e custo-efetividade para as diferentes fases evolutivas da doença ou do agravo à saúde de que trata o protocolo.
- C. ( ) A avaliação econômica comparativa dos benefícios e dos custos em relação às tecnologias já incorporadas, pode ser desconsiderada quando não estiver disponível.
- D. ( ) Os medicamentos ou procedimentos para saúde serão avaliados quanto à sua eficácia e custo-benefício para as diferentes fases evolutivas da doença ou do agravo à saúde de que trata o protocolo.

**16ª QUESTÃO** – A partir do regulamento técnico sobre as substâncias e medicamentos sujeitos a controle especial, estabelecido pela Portaria nº 344, de 12 de maio de 1998, marque a alternativa CORRETA:

- A. ( ) A Notificação de Receita não será exigida para pacientes internados nos estabelecimentos hospitalares, porém a dispensação se fará mediante receita ou outro documento equivalente (prescrição diária de medicamento).
- B. ( ) As empresas que fazem a distribuição de medicamentos podem comercializar aqueles que são sujeitos a controle especial, a partir da obtenção do alvará sanitário (licença) de funcionamento.
- C. ( ) A Notificação de Receita será exigida e retida pela farmácia hospitalar no ato da dispensação dos medicamentos sujeitos a controle especial - "A1" e "A2" (entorpecentes) e "A3", "B1" e "B2" (psicotrópicas), "C2" (retinóides de uso sistêmico) e "C3" (imunossupressoras).
- D. ( ) Todos os medicamentos, pertencentes a esta portaria, poderão ser aviadados/dispensados, também, a partir das prescrições de cirurgiões dentistas e médicos veterinários.



**17ª QUESTÃO** – A Resolução da Diretoria Colegiada nº 59, de 27 de junho de 2000, foi criada devido à necessidade de se instituir, no Brasil, após harmonização entre os países do Mercosul, requisitos de Boas Práticas de Fabricação para as empresas que fabricam e comercializam os produtos médicos. Com base no conteúdo desta Resolução, marque a alternativa CORRETA:

- A. ( ) Os requisitos desta norma são aplicáveis especificamente aos produtos médicos importados, considerando a ausência do fabricante ou representante legal no nosso país.
- B. ( ) Para os produtos médicos de fabricação nacional, não há necessidade de o fabricante manter os registros de distribuição, considerando que essa é uma atribuição do distribuidor.
- C. ( ) O fabricante deverá identificar cada unidade, lote ou partida dos produtos médicos, classificados como classe III ou IV (elevado risco) com um número de controle. Essa identificação deverá ser registrada no histórico do produto.
- D. ( ) Cada fabricante deverá manter, obrigatoriamente, registros históricos de produtos, classe I e II (baixo risco e médio risco baixo), visto que são críticos para o paciente. Esses registros têm por finalidade prover dados estatísticos de consumo para os órgãos de fiscalização sanitária.

**18ª QUESTÃO** – A Política Nacional de Assistência Farmacêutica (PNAF) foi estabelecida pelo Conselho Nacional de Saúde, através da Resolução nº 338, de 06 de maio de 2004. Marque a alternativa INCORRETA:

- A. ( ) Assistência Farmacêutica trata de um conjunto de ações voltadas à promoção, proteção e recuperação da saúde, tanto individual como coletivo, tendo o medicamento como insumo essencial e visando o acesso e ao seu uso racional.
- B. ( ) Um dos eixos estratégicos da PNAF é qualificar os serviços de assistência farmacêutica existentes, em articulação com os gestores estaduais e municipais, nos diferentes níveis de atenção.
- C. ( ) A Relação Nacional de Medicamentos Essenciais (RENAME), também considerada eixo estratégico do PNAF, deve ser utilizada como instrumento racionalizador das ações no âmbito da assistência farmacêutica.
- D. ( ) A centralização das ações, em um único gestor de saúde do município, visa a superação da fragmentação em programas desarticulados e constitui, também, um dos eixos estratégicos da PNAF.

**19ª QUESTÃO** – O Conselho Federal de Farmácia, buscando regulamentar as diversas atribuições do farmacêutico, publicou, em 25 de agosto de 2011, a Resolução nº 549, cujo enfoque é o seu papel na gestão de produtos para saúde. Com base no conteúdo desta Resolução, marque a alternativa que contém uma atribuição INCORRETA do farmacêutico:

- A. ( ) Desempenhar atividades de auditoria, com foco na utilização dos produtos médicos, nos sistemas de avaliação e controle efetuados pelo setor público, privado (operadoras de planos de saúde) e em auditorias para acreditação, premiações de qualidade e consultorias.
- B. ( ) Atuar na Comissão de Prontuário Médico, de forma a estabelecer protocolos clínicos de utilização racional dos produtos médicos.
- C. ( ) Participar dos estudos de avaliação de tecnologias em saúde (ATS).
- D. ( ) Atuar como membro efetivo da Comissão de Farmácia e Terapêutica, propondo a inclusão e exclusão, dos produtos médicos, no processo de seleção e padronização.

**20ª QUESTÃO** – A Lei nº 8.666, de 21 de junho de 1993, foi criada para regulamentar o artigo 37, inciso XXI, da Constituição Federal, instituindo as normas para licitações e contratos da Administração Pública. Assim, marque a alternativa CORRETA:

- A. ( ) As compras, sempre que possível, deverão ser processadas através de sistema de registro de preços.
- B. ( ) Nenhuma compra será feita sem a adequada caracterização de seu objeto, (serviço, bem ou produto), sob pena de nulidade do ato e responsabilidade de quem lhe tiver dado causa, salvo em situações onde tal caracterização não estiver disponível no mercado.
- C. ( ) São modalidades de licitação: I - concorrência; II - tomada de preços; III - dispensa; IV - concurso; V - leilão; VI - leilão reverso.
- D. ( ) É inexigível a licitação quando, para aquisição de materiais ou equipamentos, o fornecimento só possa ser feito por um fabricante exclusivo, a partir de declaração expedida por ele, que comprove essa exclusividade.

**21ª QUESTÃO** – As infecções hospitalares constituem risco significativo à saúde dos usuários dos hospitais, e sua prevenção e controle envolvem medidas de qualificação da assistência hospitalar. Com base neste fundamento, dentre outros, a Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA) publicou a Resolução da Diretoria Colegiada nº 2.616, de 12 de maio de 1998, que definiu normas para a prevenção e controle das infecções hospitalares. A respeito deste tema, marque a alternativa CORRETA:

- A. ( ) À CCIH (Comissão de Controle de Infecção Hospitalar) compete definir, em cooperação com a Comissão de Farmácia e Terapêutica, o protocolo clínico das intervenções cirúrgicas, para cada especialidade, no intuito de racionalizar a utilização de antimicrobianos.
- B. ( ) A infecção que está associada com complicação ou extensão da infecção, já presente na admissão (internação), sem que haja troca de microorganismos, é considerada hospitalar, visto que a sua complicação ocorreu dentro do ambiente hospitalar.
- C. ( ) É considerada infecção hospitalar toda manifestação clínica de infecção que se apresentar a partir de 72 (setenta e duas) horas após a admissão do paciente, quando se desconhecer o período de incubação do microorganismo e não houver evidência clínica e/ou dado laboratorial de infecção no momento da sua internação.
- D. ( ) As cirurgias infectadas são aquelas realizadas em tecidos colonizados por flora microbiana pouco numerosa ou em tecidos de difícil descontaminação.

**22ª QUESTÃO** – Considerando as recomendações da Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA), no que tange as boas práticas farmacêuticas, estabelecidas através da Resolução da Diretoria Colegiada nº 44, de 17 de agosto de 2009, é CORRETO afirmar que:

- A. ( ) Os técnicos auxiliares podem realizar as atividades que são privativas de farmacêutico, respeitando o que está previsto nos Procedimentos Operacionais Padrão (POPs) do estabelecimento, desde que sob supervisão do farmacêutico responsável técnico ou do farmacêutico substituto.
- B. ( ) Os medicamentos sujeitos a controle especial devem ficar armazenados em local segregado (armário resistente ou sala própria), com chave, exceto quando se encontrarem em exposição para venda.
- C. ( ) Não podem ser dispensados medicamentos cujas receitas estejam ilegíveis ou que possam induzir a erro ou confusão, salvo em situações de emergência, com risco eminente de vida para o paciente ou seu familiar.
- D. ( ) O farmacêutico responsável técnico pode delegar algumas das atribuições para outro farmacêutico, com exceção das relacionadas à supervisão e responsabilidade pela assistência técnica do estabelecimento.

**23ª QUESTÃO** – A partir da Política Nacional de Medicamentos instituída pelo Ministério da Saúde, tornou-se necessária, dentre outras coisas, a caracterização e regulamentação da dispensação dos medicamentos, classificados como genéricos, similares ou de referência. Assim, em 15 de agosto de 2007, a Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA) publicou a Resolução da Diretoria Colegiada nº 51 com esta finalidade. Com base nesta Resolução, marque a alternativa CORRETA:

- A. ( ) O medicamento similar somente será dispensado se prescrito pela Denominação Comum Brasileira (DCB) ou, na sua falta, pela Denominação Comum Internacional (DCI), não podendo ser intercambiável com o respectivo medicamento genérico.
- B. ( ) No âmbito do Sistema Único de Saúde (SUS), as prescrições pelo profissional responsável adotarão, obrigatoriamente, a Denominação Comum Brasileira (DCB), ou, na sua falta, a Denominação Comum Internacional (DCI).
- C. ( ) O medicamento de referência somente será dispensado quando prescrito pelo seu nome de marca, não podendo ser intercambiável com o medicamento genérico ou similar correspondente.
- D. ( ) Nos serviços privados de saúde, a prescrição ficará a critério do profissional responsável, porém, ele deverá adotar, obrigatoriamente, a Denominação Comum Brasileira (DCB) ou, na sua falta, o nome comercial do medicamento.

**24ª QUESTÃO** – Uma das grandes preocupações, com relação aos Resíduos de Serviços de Saúde (RSS), está naqueles onde predominam os riscos biológicos. Para isso, é importante considerar o conceito de cadeia de transmissibilidade de doenças, que envolve características do agente agressor – capacidade de sobrevivência, virulência, concentração e resistência – para dar o tratamento adequado a cada tipo de resíduo. Para nortear o adequado tratamento desses resíduos, a Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA) e o Ministério do Meio Ambiente editaram o Manual de Gerenciamento de Resíduos de Serviços de Saúde. Com base no conteúdo deste Manual, marque a alternativa CORRETA:

- A. ( ) A segregação de RSS costuma ser um ponto crítico do processo da minimização de resíduos potencialmente infectantes, podendo trazer resultados insatisfatórios na gestão desses. Sem uma segregação adequada, cerca de 70 a 80% dos resíduos gerados em serviços de saúde, que não apresentam risco, acabam potencialmente contaminados.
- B. ( ) Os antimicrobianos, citostáticos e antineoplásicos pertencem ao grupo A (resíduos potencialmente infectantes) e devem ser acondicionados em recipiente rígido, estanque, resistente à punctura, ruptura e vazamento, impermeável, com tampa, contendo a simbologia da substância.
- C. ( ) A responsabilidade direta pelos RSS é somente dos estabelecimentos de serviços de saúde, por serem os geradores, não se estendendo às empresas de coleta, tratamento e disposição final.
- D. ( ) O Plano de Gerenciamento dos Resíduos de Serviços de Saúde (PGRSS) é o documento que aponta e descreve as ações relativas ao manejo de resíduos infectantes, que corresponde às etapas de: prevenção contra a infecção, coleta e disposição final.

**25ª QUESTÃO** – A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA), considerando os riscos inerentes à Terapia Antineoplásica, a que fica exposto o paciente que se submete a tais procedimentos, estabeleceu a Resolução da Diretoria Colegiada nº 220, de 21 de setembro 2004. Com base nesta Resolução, marque a alternativa CORRETA:

- A. ( ) A Cabine de Segurança Biológica (CSB) deve estar em funcionamento no mínimo por 10 minutos antes do início do trabalho de manipulação e deve permanecer ligada por 60 minutos após a conclusão do trabalho.
- B. ( ) Todos os medicamentos, produtos farmacêuticos e produtos para a saúde, utilizados pelo Serviço de Terapia Antineoplásica (STA) devem estar regularizados junto a Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA), conforme legislação vigente, exceto nos casos de terapias e medicamentos experimentais, onde não há necessidade de regulamentação por este órgão.
- C. ( ) Durante o processo de manipulação, devem ser usados dois pares de luvas estéreis, trocados a cada hora ou sempre que sua integridade estiver comprometida.
- D. ( ) A determinação do prazo de validade da Terapia Antineoplásica (TA) deve ser baseada em informações da estabilidade físico-química das drogas, independente das questões de esterilidade.

**26ª QUESTÃO** – Considerando as práticas de armazenamento, contidas no Guia de Boas Práticas em Farmácia Hospitalar (Sbrafh), é CORRETO afirmar que:

- A. ( ) No hospital, o armazenamento de medicamentos e produtos para saúde pode ocorrer em três ambientes diferentes: Central de Abastecimento Farmacêutico (CAF), Farmácias Central e Satélites e nos postos de enfermagem.
- B. ( ) Considerando os processos desenvolvidos, a Central de Abastecimento Farmacêutico (CAF) deve apresentar, no mínimo, 04 (quatro) áreas básicas: área de recepção e inspeção, área de ingresso e registro, área de distribuição (embalagem e distribuição) e área de armazenamento.
- C. ( ) Dentre as condições ambientais adequadas, é desejável temperatura não superior a 30°C, boa circulação de ar, umidade relativa entre 60 e 70%, iluminação adequada e proteção contra incêndio e entrada de animais.
- D. ( ) Dentre os objetivos da Central de Abastecimento Farmacêutico (CAF), está o de exigir que a indústria assegure a qualidade dos produtos em estoque, durante a sua permanência na CAF, a fim de que cheguem em condições ótimas para uso e possam exercer a ação esperada.

**27ª QUESTÃO** – Quando estimulado no nível de atenção básica à saúde, o uso racional de medicamentos pode evitar uma hospitalização custosa, tanto em recursos financeiros quanto em sofrimento para o paciente, já que pode evitar eventos adversos e outros problemas relacionados a medicamentos (PRM). Considerando as atividades de farmácia clínica desenvolvidas pelo farmacêutico, marque a alternativa INCORRETA:

- A. ( ) A detecção precoce e o diagnóstico de eventos adversos a medicamentos torna a farmacovigilância um importante instrumento para a saúde pública, já que ela é um conjunto de métodos e técnicas que visam identificar e avaliar os efeitos do uso, agudo ou crônico, de medicamentos em determinada população.
- B. ( ) A análise da prescrição médica é fundamental para o desenvolvimento da farmácia clínica. A leitura atenta dos medicamentos prescritos, sua via de administração, dose, interações, estabilidade e outros, permite a otimização dos resultados da terapia medicamentosa.
- C. ( ) Embora sejam, muitas vezes confundidas, a Atenção Farmacêutica e a Farmácia Clínica não são a mesma atividade. Entretanto, a primeira é oriunda da segunda.
- D. ( ) A não adesão ao tratamento medicamentoso prescrito não é um PRM, considerando que sua causa está ligada diretamente à vontade do paciente, não sendo possível a intervenção do farmacêutico.

**28ª QUESTÃO** – As boas práticas na farmacotécnica hospitalar estabelecem as orientações gerais para aplicação nas operações de manipulação das preparações farmacêuticas. Com base neste tema, marque a alternativa INCORRETA:

- A. ( ) A manipulação dos agentes citostáticos deve ser realizada em capela de fluxo laminar horizontal, classe 100, fornecendo um fluxo de ar estéril, dentro de uma área confinada de trabalho.
- B. ( ) A área destinada à preparação de nutrição parenteral (NP) deve possuir, no mínimo, os seguintes ambientes: 1. Área de acesso ao setor; 2. Área para limpeza e desinfecção de produtos farmacêuticos e correlatos; 3. Área para manipulação; 4. Vestiários; 5. Área de armazenamento; 6. Área destinada à saída da NP para as unidades de internação.
- C. ( ) No caso do fracionamento, onde há o rompimento da embalagem primária, o prazo de validade será, quando não houver recomendação específica do fabricante, de, no máximo, 25% do tempo remanescente constante na embalagem original.
- D. ( ) Os ensaios utilizados nas preparações magistrais, do tipo líquidas não-estéreis, são: descrição, aspecto, caracteres organolépticos, pH, peso ou volume antes do envase.

**29ª QUESTÃO** – Os sistemas de distribuição de medicamentos (SDM) têm por objetivo suprir o paciente, com medicamentos e produtos para saúde, em quantidade, segurança e tempo oportunos, assegurando a eficiência na assistência farmacoterapêutica. Considerando a importância destes sistemas, marque a alternativa CORRETA:

- A. ( ) Para que haja rastreabilidade dos medicamentos desde a sua aquisição até a administração, cada dose tem que estar identificada em todas as etapas, não importando a forma pela qual isto ocorra e deve possuir, no mínimo, o nome do paciente, o número do quarto, o número do leito e o registro do paciente e, de acordo com o grau de informatização, o código de barras.
- B. ( ) Do ponto de vista científico, o Sistema de Distribuição de Medicamentos por Dose Individualizada é uma quantidade ordenada de medicamentos com forma e dosagens prontas para serem administradas no paciente, de acordo com a prescrição médica.
- C. ( ) Os medicamentos que não podem ser fracionados em dose unitária e que não se encontram disponíveis comercialmente em doses (cremes, pomadas, colírios, etc.) devem ser dispensados de forma coletiva para as unidades de internação, onde os pacientes se encontram hospitalizados.
- D. ( ) Dentre as inúmeras desvantagens do Sistema de Distribuição de Medicamentos Coletivo (SDMC), está o aumento da necessidade de recursos humanos na farmácia.

**30ª QUESTÃO** – Considerando as informações sobre os sistemas de distribuição de medicamentos (SDM), estabelecidas pela Sociedade Brasileira de Farmácia Hospitalar (Sbrafh), em seu Guia de Boas Práticas em Farmácia Hospitalar e Serviços de Saúde (1ª edição, 2009), marque a alternativa CORRETA:

- A. ( ) Os medicamentos trazidos para a instituição hospitalar, pelo paciente e seus familiares, são de sua responsabilidade e do médico, não sendo atribuição da farmácia tomar conhecimento do seu uso.
- B. ( ) Para implantação do Sistema de Distribuição de Medicamentos por Dose Unitária (SDMDU) e o seu bom funcionamento, há necessidade de uma Comissão de Farmácia e Terapêutica (CFT) ativa, com definição de horários de prescrição, distribuição e ministração dos medicamentos.
- C. ( ) As boas práticas de pesquisa clínica preconizam que os medicamentos para ensaios clínicos não sejam distribuídos pela farmácia, considerando que não possuem registro na Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA) e são utilizados em pacientes específicos, além de serem prescritos apenas pelos investigadores autorizados.
- D. ( ) No SDM descentralizado, as doses são preparadas em um único local e, posteriormente, distribuídas para unidades assistenciais.

**31ª QUESTÃO** – As preparações magistrais são produzidas para administração imediata ou após curto período de armazenagem, sendo seus prazos de validade estabelecidos utilizando-se critérios diferentes daqueles aplicados para produtos industrializados. A dificuldade em se estabelecer o prazo de validade é decorrente de aspectos específicos inerentes à produção artesanal. Sendo assim, marque a alternativa CORRETA para os aspectos inerentes ao prazo de validade e estabilidade dos produtos manipulados.

- A. ( ) A estabilidade compreende o tempo no qual o produto mantém, durante o período de armazenamento e uso, as mesmas propriedades que possuía no momento de sua fabricação, sendo considerado válido se manter, nesse período, pelo menos, 80% do teor do princípio ativo.
- B. ( ) A estabilidade microbiológica é um fator de menor preocupação, considerando que, em todas as formulações magistrais, são adicionados agentes antimicrobianos que asseguram a integridade física da formulação.
- C. ( ) A temperatura pode afetar a estabilidade de uma droga, pelo aumento da velocidade de reação específica e a velocidade de degradação da droga. Em geral, a cada aumento de 10 °C, a velocidade da reação de degradação duplica ou triplica.
- D. ( ) As formas farmacêuticas sólidas ou líquidas, que não contenham água na sua composição, apresentam menor estabilidade, quando comparadas com aquelas que contenham água. Isso é decorrente da maior capacidade que têm de sofrerem a degradação física por hidrólise.

**32ª QUESTÃO** – Considerando os aspectos de biossegurança, no que tange o preparo e a administração da Terapia Antineoplásica (TA), previstas na Resolução da Diretoria Colegiada nº 220, de 21 de setembro de 2004, marque a alternativa CORRETA:

- A. ( ) O Serviço de Terapia Antineoplásica (STA) deve manter um Kit de Derramamento identificado e disponível nas áreas onde são realizadas atividades de administração do medicamento, que é o único lugar onde o risco de extravasamento é realmente grande.
- B. ( ) O Kit de Derramamento deve conter, além dos EPI obrigatórios, as soluções neutralizantes (ácido e base) para inativação da solução contaminante, no caso de extravasamento.
- C. ( ) Em caso de acidente, com extravasamento, durante a manipulação, promover a descontaminação, com água e sabão, de toda a superfície interna da cabine e superfície do filtro HEPA.
- D. ( ) Devem existir normas e rotinas escritas, revisadas anualmente, para a utilização da Cabine de Segurança Biológica (CSB) e dos Equipamentos de Proteção Individual (EPI).



**33ª QUESTÃO** – Com base nas informações contidas no Manual de Boas Práticas para Unidades Dispensadoras de Medicamentos Anti-retrovirais, produzido em 2008 pela Secretaria de Estado da Saúde, do Governo de Minas Gerais, marque a alternativa INCORRETA:

- A. ( ) A terapia anti-retroviral combinada está indicada para mulheres grávidas que preencham os critérios para início de tratamento, visando controle de sua infecção e/ou redução da transmissão vertical do HIV e como profilaxia da transmissão vertical em portadoras do HIV.
- B. ( ) Recém-nascidos de mulheres infectadas pelo HIV não devem receber solução oral de AZT, mesmo que suas mães não tenham recebido anti-retrovirais durante a gestação e/ou parto. A quimioprofilaxia só deverá ser iniciada após os 30 dias de vida do recém-nascido.
- C. ( ) A terapia anti-retroviral para Pessoas Vivendo com HIV e AIDS (PVHA) não é uma emergência e não deve ser iniciada até que a importância da adesão ao tratamento seja entendida e aceita pelo paciente.
- D. ( ) A terapia ARV em crianças deve ser individualizada e cuidadosamente planejada, em conjunto com os responsáveis pelo paciente (cuidadores) e, quando possível, também com a própria criança. Tal procedimento tem como objetivo maximizar a adesão aos esquemas terapêuticos indicados, fator fundamental para o sucesso do tratamento.

**34ª QUESTÃO** – Considerando o Código de Ética da Profissão Farmacêutica, aprovado pela Resolução nº 417, de 29 de setembro de 2004, pelo Conselho Federal de Farmácia (CFF), marque a alternativa INCORRETA:

- A. ( ) Quando atuante no serviço público, é vedado ao farmacêutico utilizar-se do serviço ou cargo público para executar trabalhos de empresa privada, de sua propriedade ou de outrem, como forma de obter vantagens pessoais.
- B. ( ) O farmacêutico deve denunciar seu colega, a quem de direito, no caso dos atos que contrariem os postulados éticos da profissão, especificamente nos casos em que assuma serviços e funções confiados, anteriormente, a outro farmacêutico.
- C. ( ) O farmacêutico tem o direito de exigir, dos demais profissionais de saúde, o cumprimento da legislação sanitária vigente, em especial quanto à legibilidade da prescrição.
- D. ( ) Os farmacêuticos respondem pelos atos que praticarem ou pelos que autorizarem no exercício da profissão.

**35ª QUESTÃO** – Assim como a programação, a aquisição também é uma etapa crítica no processo de ressurgimento. Seu trabalho é multidisciplinar e cabe ao farmacêutico o papel de sensibilização dos setores envolvidos, de forma a assegurar a qualidade dos produtos adquiridos. Considerando as etapas envolvidas na aquisição de medicamentos e produtos para saúde, marque a alternativa INCORRETA:

- A. ( ) O certificado de Boas Práticas de Armazenamento e Distribuição de Produtos para Saúde, expedido pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA), é um requisito para a qualificação técnica do fornecedor de medicamentos.
- B. ( ) Um catálogo de materiais ou manual de especificação técnica, assim como o cadastro de fornecedores, constitui ferramenta importante de suporte para a aquisição de medicamentos e produtos para saúde.
- C. ( ) Os critérios para análise de ofertas em processos de aquisição são: aspectos técnico-científicos, aspectos administrativos e financeiros da empresa e aspectos comerciais.
- D. ( ) A avaliação de fornecedores e elaboração de um Cadastro de Fornecedores, que contemple aspectos técnicos, administrativos e comerciais, é um princípio básico do processo de aquisição.

**36ª QUESTÃO** – Os fármacos anticoagulantes possuem mecanismos de ação muito diferentes, mas todos modificam o equilíbrio entre as reações pro-coagulantes e anticoagulantes. Considerando as substâncias que atuam nos eventos de coagulação, marque a alternativa INCORRETA:

- A. ( ) Os anticoagulantes cumarínicos bloqueiam diversas etapas da cascata da coagulação.
- B. ( ) Os agentes fibrinolíticos provocam lise dos trombos patológicos.
- C. ( ) O anticoagulante parenteral heparina e seus derivados inibem um agente estimulador natural das proteases coagulantes.
- D. ( ) O Ácido Acetilsalicílico (AAS), a Ticlopidina e o Clopidogrel são agentes antiplaquetários.

**37ª QUESTÃO** – Com relação à Insulina e Agentes Hipoglicemiantes Orais, marque a alternativa INCORRETA:

- A. ( ) A insulina estimula o armazenamento de glicose no fígado, sob a forma de glicogênio, e no tecido adiposo, sob a forma de triglicerídeos.
- B. ( ) Quanto à propriedade, as preparações farmacêuticas de insulina, disponíveis atualmente, podem ser do tipo Rápida, Intermediária e Lenta.
- C. ( ) O Mebendazol e os Diuréticos são fármacos que podem alterar a resposta dos pacientes diabéticos a seus esquemas terapêuticos.
- D. ( ) A Metformina possui ação anti-hiperglicêmica e hipoglicemiante, sendo esta última devido à promoção da liberação de insulina pelo pâncreas.

**38ª QUESTÃO** – O uso simultâneo de dois ou mais agentes antimicrobianos é recomendado em situações especificamente definidas, com base em princípios farmacológicos racionais. Diante desta afirmativa, marque a alternativa CORRETA para justificar o uso de combinações de agentes antimicrobianos:

- A. ( ) Terapia de infecções tipicamente anaeróbicas.
- B. ( ) Terapia empírica de infecções graves cuja causa não é conhecida.
- C. ( ) Terapia específica para *Chlamydia trachomatis*.
- D. ( ) Terapia da febre de origem indeterminada.

**39ª QUESTÃO** – No que se refere às características e comparação dos analgésicos não esteroidais (AINE), enumere a segunda coluna de acordo com a primeira e, a seguir, marque a alternativa que contém a sequência de respostas CORRETA, na ordem de cima para baixo.

- 1. Ácido Acetilsalicílico. ( ) Comparado ao ácido acetilsalicílico, possui ação equipotente, porém, em geral, é mais bem tolerado.
- 2. Paracetamol. ( ) Inibe permanentemente a COX-1 plaquetária.
- 3. Ibuprofeno. ( ) Analgésico potente, antiinflamatório fraco. Também disponível como preparação ocular.
- 4. Cetorolaco. ( ) Inibidor seletivo da COX-2.
- 5. Celecoxibe. ( ) A overdose acarreta a produção de metabólitos tóxicos e necrose hepática.

- A. ( ) 3, 1, 4, 5, 2.
- B. ( ) 4, 2, 5, 3, 1.
- C. ( ) 2, 1, 5, 4, 3.
- D. ( ) 5, 4, 1, 2, 3.

**40ª QUESTÃO** – De acordo com a classificação dos agentes anti-hipertensivos, com base no seu principal local ou mecanismo de ação, enumere a segunda coluna de acordo com a primeira e, a seguir, marque a alternativa que contém a sequência de respostas CORRETA, na ordem de cima para baixo.

- 1. Diuréticos. ( ) Hidroclorotiazida, Furosemida, Amilorida.
- 2. Agentes simpaticolíticos. ( ) Verapamil, Diltiazem, Anlodipina.
- 3. Bloqueadores dos canais de cálcio. ( ) Losartana, Telmisartana, Valsartana.
- 4. Inibidores da Enzima Conversora de Angiotensina (ECA). ( ) Hidralazina, Minoxidil, Nitroprussiato.
- 5. Antagonistas do receptor de Angiotensina II. ( ) Captopril, Enalapril, Lisinopril.
- 6. Vasodilatadores. ( ) Atenolol, Prazosina, Carvedilol, Clonidina.

- A. ( ) 1, 5, 4, 3, 2, 6.
- B. ( ) 6, 1, 2, 4, 3, 5.
- C. ( ) 3, 2, 1, 6, 4, 5.
- D. ( ) 1, 3, 5, 6, 4, 2.

-----corte aqui-----

**GABARITO DO CANDIDATO**

<b>1</b>	<b>2</b>	<b>3</b>	<b>4</b>	<b>5</b>	<b>6</b>	<b>7</b>	<b>8</b>	<b>9</b>	<b>10</b>	<b>11</b>	<b>12</b>	<b>13</b>	<b>14</b>	<b>15</b>	<b>16</b>	<b>17</b>	<b>18</b>	<b>19</b>	<b>20</b>	
<b>21</b>	<b>22</b>	<b>23</b>	<b>24</b>	<b>25</b>	<b>26</b>	<b>27</b>	<b>28</b>	<b>29</b>	<b>30</b>	<b>31</b>	<b>32</b>	<b>33</b>	<b>34</b>	<b>35</b>	<b>36</b>	<b>37</b>	<b>38</b>	<b>39</b>	<b>40</b>	