



FIOCRUZ

# Concurso Público Fiocruz 2023

Tecnologista em Saúde Pública

Prova Objetiva e Discursiva

## TE39

### Assistência Farmacêutica



# Prova Objetiva

**01.** A política de saúde e estratégias de organização e gestão do SUS enfatizam a importância de:

- (A) realizar privatizações no setor da saúde.
- (B) descentralizar os serviços de saúde.
- (C) investir prioritariamente em medicina de alta complexidade.
- (D) focar em aquisições internacionais em detrimento das nacionais.
- (E) reduzir o orçamento para programas de saúde pública.

**02.** No contexto da política de saúde, das estratégias de organização e gestão do Sistema Único de Saúde (SUS), a atenção primária à saúde é considerada:

- (A) secundária, sendo a atenção terciária a mais relevante.
- (B) essencial, servindo como porta de entrada para o sistema.
- (C) irrelevante para a gestão de doenças crônicas.
- (D) focada exclusivamente em campanhas de vacinação.
- (E) responsável apenas por serviços de emergência.

**03.** No âmbito das Parcerias para o Desenvolvimento Produtivo (PDP), um dos objetivos é:

- (A) incentivar a compra de medicamentos de alto custo produzidos pelo complexo de indústrias multinacionais instaladas no território nacional.
- (B) ampliar o acesso a população a medicamentos importados e de alto custo.
- (C) fomentar a criação de startups em biotecnologia voltadas ao desenvolvimento de novas vacinas.
- (D) estimular a criação de novas empresas farmacêuticas através de incentivos fiscais.
- (E) racionalizar o poder de compra do Estado, mediante a centralização seletiva dos gastos na área da Saúde.

**04.** A publicação recente da portaria GM/MS nº 2.261, de 8 de dezembro de 2023, estabeleceu a matriz de desafios produtivos e tecnológicos em saúde. Sua estruturação inclui plataformas e produtos voltados para diversas áreas, EXCETO:

- (A) insumos e produtos de medicina nuclear.
- (B) telessaúde, telemonitoramento, telediagnóstico, entre outros.
- (C) organização de respostas a ataques com armas biológicas.
- (D) rotas tecnológicas e produtivas baseadas na química verde para insumos farmacêuticos ativos.
- (E) vacinas do PNI que demandem atualização tecnológica.

**05.** Figurando como uma das ferramentas de gestão aplicada em Indústrias Farmacêuticas, a abordagem Lean Six Sigma é reconhecida por:

- (A) priorizar a inovação tecnológica e patentes.
- (B) enfatizar a comunicação e marketing estratégico.
- (C) reduzir desperdícios e melhorar a eficiência dos processos.
- (D) focar exclusivamente no desenvolvimento de novos produtos.
- (E) garantir conformidade com regulamentações internacionais.

**06.** Entre os conceitos fundamentais dos modelos de gestão na indústria farmacêutica, a gestão de riscos se destaca por sua importância estratégica. Esse conceito é crucial para:

- (A) estabelecer preços competitivos para os medicamentos.
- (B) identificar e minimizar riscos operacionais e financeiros.
- (C) garantir a promoção efetiva dos produtos no mercado.
- (D) assegurar o cumprimento de quotas de produção.
- (E) definir estratégias de marketing digital para medicamentos.

**07.** Dentre os diferentes modelos de gestão, a gestão de processos é um dos mais aplicados. Um dos conceitos/metodologias que permite a identificação e visualização de gargalos de processos é:

- (A) a teoria das restrições.
- (B) o teorema de Pareto.
- (C) a matriz SWOT.
- (D) o princípio de Peter.
- (E) a análise de regressão.

**08.** Em relação às doenças emergentes e vigilância em saúde, uma abordagem eficaz na detecção precoce de novas doenças infecciosas é caracterizada principalmente pela:

- (A) implementação de políticas de isolamento social.
- (B) aplicação de vacinas de amplo espectro.
- (C) realização de campanhas educativas periódicas.
- (D) vigilância epidemiológica contínua de indicadores de saúde.
- (E) distribuição massiva de medicamentos antivirais.

**09.** Sobre a Política Nacional de Vigilância em Saúde, estabelecida por meio da Resolução nº 588/2018 do Conselho Nacional de Saúde (CNS), é INCORRETO afirmar que:

- (A) são estabelecidas as responsabilidades apenas da União no contexto da vigilância em saúde, deixando a cargo das secretarias de saúde das unidades federativas (estados e Distrito Federal) a definição de suas responsabilidades, bem como para os municípios brasileiros.
- (B) o entendimento sobre vigilância em saúde é o processo contínuo e sistemático de coleta, consolidação, análise de dados e disseminação de informações sobre eventos relacionados à saúde, visando o planejamento e a implementação de medidas de saúde pública.
- (C) suas diretrizes englobam intervenções coletivas ou individuais em saúde ambiental e do trabalhador.
- (D) dentre as estratégias de vigilância em saúde estão as ações de apoio ao desenvolvimento de estudos e pesquisas que forneçam respostas e subsídios técnico-científicos para o enfrentamento de problemas prioritários.
- (E) um dos seus princípios é a descentralização político-administrativa, com direção única em cada esfera de governo.

**10.** O guia de vigilância em saúde publicado pelo Ministério da Saúde, na sua sexta edição (2023), elenca uma série de doenças, modos de transmissão, formas de diagnóstico, protocolos de tratamento, objetivos da vigilância em saúde. Segundo o guia, algumas doenças apresentam comportamento emergente em algumas regiões do Brasil, como por exemplo:

- (A) infecção por vírus Marburg.
- (B) ebola.
- (C) poliomielite.
- (D) sarampo.
- (E) esporotricose.

**11.** Com base no papel crucial da Vigilância em Saúde Ambiental (VSA) no monitoramento e controle de fatores ambientais que afetam a saúde humana, identifique qual das seguintes afirmações NÃO está alinhada com as funções descritas para a VSA:

- (A) A VSA é responsável por investigar e responder a incidentes de contaminação da água que possam afetar a saúde pública, através do programa Vigiágua.
- (B) Entre as atribuições da VSA, inclui-se a vigilância de populações expostas a poluentes atmosféricos, visando prevenir e mitigar os riscos para a saúde respiratória.
- (C) A coordenação e execução de campanhas de vacinação em massa contra doenças infecciosas emergentes constituem uma das principais atividades da VSA.
- (D) A VSA atua na identificação de comunidades expostas a contaminantes químicos, avaliando os riscos e propondo medidas de prevenção e controle.
- (E) A VSA desempenha um papel vital na avaliação dos impactos na saúde decorrentes de desastres ambientais, por meio do programa Vigidesastres.

**12.** No contexto das Normas Internacionais de Organização na Indústria Farmacêutica, a ISO 13485:2016 é fundamentalmente voltada para:

- (A) gestão ambiental.
- (B) segurança da informação.
- (C) dispositivos médicos - sistemas de gestão da qualidade.
- (D) responsabilidade social.
- (E) segurança alimentar.

**13.** A série ISO 9000, importante na gestão de qualidade em diversos setores, incluindo a indústria farmacêutica, foca principalmente em:

- (A) técnicas de marketing e vendas.
- (B) normas de segurança no trabalho.
- (C) práticas ambientais sustentáveis.
- (D) sistemas de gestão da qualidade.
- (E) regulamentação de embalagens de produtos.

**14.** Dentro da série ISO 9000 de Normas Internacionais de Organização, a ISO 9004 fornece orientações para:

- (A) aprimorar o desempenho geral da organização.
- (B) garantir conformidade ambiental.
- (C) focar na segurança no trabalho.
- (D) desenvolver práticas de comércio justo.
- (E) implementar gestão de riscos financeiros.

**15.** Na Regulação Técnica das Boas Práticas de Fabricação na Indústria Farmacêutica, uma importante medida para prevenir a contaminação cruzada é:

- (A) a redução do número de inspeções regulatórias.
- (B) o uso de equipamentos multifuncionais para diferentes produtos.
- (C) a implementação de zonas de controle ambiental específicas.
- (D) a priorização de embalagens recicláveis.
- (E) o aumento da frequência de auditorias financeiras.

**16.** À luz da Resolução da Diretoria Colegiada – RDC - nº 658 de 30 de março de 2022, é INCORRETO afirmar que o(os):

- (A) registros de informações (amostragem, inspeção e testes) podem ser realizados de forma manual.
- (B) responsáveis pela produção e controle de qualidade devem ser independentes entre si.
- (C) erro humano é considerado crítico nas investigações de causa raiz de desvios.
- (D) sistema da qualidade farmacêutica é facultativo às empresas que aderirem ao esquema de cooperação em inspeção farmacêutica (PIC/S).
- (E) Gerenciamento de Risco da Qualidade (GRQ) é um processo sistemático de avaliação, controle, comunicação e revisão de riscos para a qualidade do medicamento.

17. A RDC n° 658/2022 da ANVISA tem como principal objetivo garantir a:

- (A) distribuição dos medicamentos produzidos.
- (B) inovação tecnológica nos processos de produção.
- (C) competitividade de mercado entre as indústrias farmacêuticas.
- (D) segurança e qualidade dos medicamentos.
- (E) sustentabilidade ambiental na produção farmacêutica.

18. Em relação às Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, conforme a RDC n° 658/2022, pode-se afirmar que a ação essencial para garantir a conformidade com as normas regulatórias e a segurança do paciente é a(o):

- (A) priorização de estratégias de venda e marketing dos produtos.
- (B) desenvolvimento de embalagens inovadoras para os medicamentos.
- (C) manutenção rigorosa e qualificação dos equipamentos de produção.
- (D) foco expansão global do mercado farmacêutico.
- (E) implementação de programas de fidelidade para clientes.

19. No contexto da produção de medicamentos, as técnicas e aplicações de modelagem de processos são utilizadas fundamentalmente para:

- (A) aumentar o tempo de armazenamento dos medicamentos.
- (B) otimizar a logística e distribuição de produtos.
- (C) melhorar a eficiência e qualidade dos processos.
- (D) reduzir os custos de marketing e publicidade.
- (E) aumentar a velocidade de ensaios clínicos.

20. As técnicas e aplicações de modelagem de processos são variadas e uma delas em especial consegue demonstrar visualmente o fluxo de operações, suas relações, ponto de início e fim. Uma técnica com esse perfil é o uso de:

- (A) análise SWOT para avaliação de mercado.
- (B) Business Process Model and Notation (BPMN).
- (C) teorias de marketing para promoção de produtos.
- (D) métodos de pesquisa e desenvolvimento para criação de novos medicamentos.
- (E) estratégias de gestão de recursos humanos.

21. A criação de um Canvas e Roadmap na área de medicamentos é uma ferramenta estratégica essencial para:

- (A) determinar a composição química de novos medicamentos.
- (B) planejar e visualizar o desenvolvimento de produtos a curto e longo prazo.
- (C) realizar o controle de qualidade nas linhas de produção.
- (D) gerenciar as finanças e o orçamento da empresa.
- (E) cumprir com as normas regulatórias internacionais.

22. Ao comparar o Modelo de Negócios Canvas com o Lean Canvas, uma diferença notável entre os dois é que o Lean Canvas:

- (A) exclui a análise de custos e receitas, concentrando-se apenas na proposta de valor.
- (B) enfoca mais em estratégias de marketing e vendas em comparação com o Modelo de Negócios Canvas.
- (C) substitui blocos como 'Parcerias Chave' e 'Atividades Chave' por 'Problema' e 'Solução'.
- (D) é utilizado exclusivamente por empresas de grande porte, ao contrário do Modelo de Negócios Canvas.
- (E) requer um planejamento detalhado de longo prazo, enquanto o Modelo de Negócios Canvas é para planejamento a curto prazo.

23. Considerando o planejamento, organização e direção de uma indústria farmacêutica pública, um dos aspectos cruciais para a eficácia do Design Thinking na área de medicamentos é a(o):

- (A) integração entre a demanda dos pacientes e a capacidade de produção.
- (B) priorização da velocidade de produção.
- (C) enfoque na redução de custos operacionais.
- (D) avaliação tendência de mercado de produtos de alta complexidade.
- (E) fornecimento de resultados a curto prazo pela pesquisa e desenvolvimento.

24. Entre as vantagens de implementar um roadmap em projetos de inovação, NÃO se inclui:

- (A) facilitação da comunicação entre equipes e stakeholders.
- (B) aumento da flexibilidade operacional, permitindo alterações frequentes de direção sem necessidade de análises.
- (C) alinhamento estratégico de projetos e iniciativas de inovação.
- (D) identificação clara de marcos e responsabilidades.
- (E) apoio na priorização de recursos e esforços.

25. No processo de Design Thinking, a etapa de prototipagem é essencial para novos negócios porque:

- (A) elimina a necessidade de pesquisa de mercado, acelerando o lançamento de produtos.
- (B) permite a realização de ajustes na estratégia financeira sem considerar o feedback dos usuários.
- (C) estabelece parcerias comerciais estratégicas, independentemente da validação do conceito de produto.
- (D) foca na redução de custos operacionais por meio da automatização de processos de produção.
- (E) possibilita a exploração de diferentes soluções para um problema, testando ideias no mundo real e refinando o modelo de negócio com base no feedback recebido.

**26.** O Estudo de Viabilidade Econômica na área de medicamentos deve incluir prioritariamente uma análise aprofundada de:

- (A) tendências de moda e consumo no setor farmacêutico.
- (B) impactos ambientais da produção de medicamentos.
- (C) custos de produção, preços de mercado e potencial retorno sobre investimento.
- (D) regulamentações políticas internacionais sobre comércio de medicamentos.
- (E) avanços tecnológicos em setores não relacionados à farmácia.

**27.** Em uma indústria farmacêutica, a elaboração de relatórios gerenciais sobre novas tendências tecnológicas é fundamental para a tomada de decisão. O aspecto que deve ser prioritariamente considerado nesses relatórios é:

- (A) análise de tendências de marketing digital e redes sociais.
- (B) a avaliação de novas tecnologias de produção e seu impacto na eficiência operacional.
- (C) monitoramento das variações cambiais e seu impacto na importação de matéria-prima.
- (D) levantamento de tendências de consumo de medicamentos genéricos.
- (E) análise de políticas governamentais internacionais sobre patentes farmacêuticas.

**28.** Na Gestão de Projetos na Produção de Medicamentos, um aspecto fundamental para o sucesso do projeto é:

- (A) minimizar o envolvimento de stakeholders.
- (B) priorizar a redução de custos acima de tudo.
- (C) aplicar metodologias ágeis em todas as fases.
- (D) garantir uma comunicação eficaz entre as equipes.
- (E) focar exclusivamente em tecnologias de ponta.

**29.** Em Gestão de Projetos na Produção de Medicamentos, a metodologia Scrum é frequentemente utilizada para:

- (A) estabelecer parcerias de longo prazo com fornecedores.
- (B) gerenciar projetos de pesquisa e desenvolvimento em fases curtas e iterativas.
- (C) implementar sistemas de gestão da qualidade ISO 9001.
- (D) realizar estudos clínicos em larga escala.
- (E) monitorar a conformidade regulatória contínua.

**30.** Na gestão de projetos, o gráfico de Gantt é amplamente utilizado para:

- (A) detalhar exclusivamente os custos associados a cada etapa do projeto, sem representar sua duração.
- (B) mapear a dependência entre as atividades, mostrando quais tarefas devem ser concluídas para que outras possam começar, através de linhas verticais.
- (C) representar visualmente o cronograma do projeto, incluindo a duração das tarefas, suas relações de dependência e a sobreposição de atividades.
- (D) oferecer uma análise detalhada de riscos do projeto, substituindo a necessidade de uma matriz de risco.
- (E) focar na alocação de recursos humanos, utilizando outras ferramentas para gerenciamento de recursos materiais e financeiros.

**31.** Durante a Fase I dos testes clínicos de um novo fármaco sintético, conforme as diretrizes de pesquisa clínica, o principal objetivo é:

- (A) avaliar a eficácia do fármaco em pacientes que já possuem a doença-alvo.
- (B) testar a segurança do fármaco em um pequeno grupo de voluntários saudáveis.
- (C) determinar a eficácia do fármaco em um grupo diversificado de animais de laboratório.
- (D) estudar os efeitos do fármaco em voluntários com condições crônicas relacionadas à doença-alvo.
- (E) observar a resposta do fármaco em voluntários com diferentes graus da doença-alvo.

**32.** A aplicação dos princípios de imparcialidade e confidencialidade em laboratórios de ensaio e calibração, conforme a NBR ISO/IEC 17025, envolve:

- (A) a realização de ensaios em condições estritamente controladas para evitar influências externas e a proteção das informações do cliente.
- (B) a restrição de comunicação entre o laboratório e entidades externas para evitar conflitos de interesse.
- (C) a limitação de acesso dos funcionários a determinadas áreas de ensaio para manter a confidencialidade.
- (D) a necessidade de auditorias externas frequentes para garantir a imparcialidade dos ensaios.
- (E) o estabelecimento de protocolos de segurança rígidos para proteger a propriedade intelectual do laboratório.

**33.** Um aspecto chave da NBR ISO/IEC 17025 é a implementação de um sistema de gestão da qualidade, essencial para:

- (A) permitir a flexibilização dos padrões de ensaio conforme a demanda do mercado.
- (B) assegurar a consistência e confiabilidade dos resultados dos ensaios.
- (C) facilitar parcerias internacionais com outros laboratórios de pesquisa.
- (D) reduzir os custos operacionais associados aos processos de ensaio e calibração.
- (E) aumentar a velocidade de execução dos ensaios laboratoriais.

**34.** A NBR ISO/IEC 17025, no contexto de Normas Internacionais de Organização, estabelece requisitos para:

- (A) sistemas de gestão ambiental.
- (B) regulamentações de segurança no trabalho.
- (C) controle de qualidade em produção farmacêutica.
- (D) certificação de profissionais de saúde.
- (E) laboratórios de ensaio e calibração.

**35.** No contexto de planejamento, organização, direção e controle na Indústria Farmacêutica, o conceito de “gestão por objetivos” se refere a:

- (A) estabelecer metas claras e mensuráveis para cada departamento.
- (B) implementar políticas de controle de qualidade rígidas.
- (C) focar na maximização do lucro a curto prazo.
- (D) adotar uma abordagem centralizada de tomada de decisões.
- (E) priorizar a inovação tecnológica em todos os processos.

**36.** Um Plano de Negócios eficiente na Indústria de Medicamentos deve incluir, prioritariamente, análises detalhadas sobre:

- (A) tendências globais de consumo no setor farmacêutico.
- (B) estratégias de uso de inteligência artificial, marketing digital e publicidade.
- (C) aspectos de mercado, concorrência e projeções financeiras.
- (D) estratégias de lobby e políticas governamentais internacionais.
- (E) tecnologias emergentes em outros setores paralelos.

**37.** Um plano de negócios tradicional se distingue fortemente do modelo de negócios Canvas porque:

- (A) foca exclusivamente no aspecto financeiro, enquanto o Modelo de Negócios Canvas abrange apenas a proposta de valor.
- (B) é uma ferramenta dinâmica que se ajusta constantemente, ao contrário do Modelo de Negócios Canvas que é estático.
- (C) é utilizado somente em startups, ao passo que o Modelo de Negócios Canvas é preferido por empresas estabelecidas.
- (D) detalha estratégias e projeções financeiras de longo prazo, enquanto o Modelo de Negócios Canvas oferece uma visão geral rápida do modelo de negócio.
- (E) elimina a necessidade de análise de mercado, diferentemente do Modelo de Negócios Canvas.

**38.** Os Procedimentos Operacionais Padronizados (POPs) e seus registros na indústria farmacêutica são fundamentais para garantir a qualidade e a conformidade com as normas regulatórias. Uma característica essencial dos POPs é que eles devem ser:

- (A) flexíveis para adaptações frequentes.
- (B) desenvolvidos exclusivamente pela alta gerência.
- (C) documentados e sistematicamente revisados.
- (D) mantidos confidenciais dentro da empresa.
- (E) focados apenas em processos de produção.

**39.** Na implementação de Procedimentos Operacionais Padronizados (POPs) e seus registros na indústria farmacêutica, uma prática recomendada é:

- (A) atualizar os POPs apenas quando ocorrem mudanças nas resoluções de Boas Práticas de Fabricação.
- (B) envolver todas as equipes relevantes na elaboração e revisão dos POPs.
- (C) limitar o acesso aos POPs aos gestores, para manter a confidencialidade dos documentos aos concorrentes.
- (D) priorizar a simplificação dos POPs mesmo que em detrimento da precisão técnica.
- (E) evitar a utilização da forma imperativa na descrição dos POPs.

40. O procedimento operacional padrão - POP - é definido como:

- (A) o termo escrito das instruções sequenciais e operações rotineiras que comprovam, para fins de fiscalização sanitária, que as etapas críticas do processamento foram devidamente executadas e registradas.
- (B) o documento escrito, de uso exclusivo do operador de equipamentos na área de produção, que estabelece as instruções para a produção de insumos.
- (C) a filmagem de processos executados de maneira perfeita e que devem ser seguidos pelos demais funcionários.
- (D) o documento que contém instruções sequenciais, escritas de forma imperativa, objetiva e clara a todos os funcionários, sobre como realizar operações rotineiras.
- (E) a prática de descrever a cada lote, de forma objetiva e clara, como e quando foram executadas as medições rotineiras de parâmetros operacionais dos processos.

# Prova Discursiva

## QUESTÃO

Considerando a Resolução da Diretoria Colegiada (RDC) n° 658 de março de 2022, que dispõe sobre as Boas Práticas de Fabricação (BPF) de Medicamentos, elabore um texto dissertativo, com no mínimo 50 e no máximo 150 linhas, que aborde os seguintes aspectos fundamentais desta regulamentação:

- a) A importância da implementação das Boas Práticas de Fabricação para a garantia da qualidade, segurança e eficácia dos medicamentos produzidos;
- b) Os principais requisitos estabelecidos pela RDC n° 658/2022 para a estrutura física, os procedimentos operacionais e o controle de qualidade em uma indústria farmacêutica;
- c) O papel da gestão de riscos na produção de medicamentos e como a RDC n° 658/2022 orienta essa prática;
- d) As implicações para as indústrias farmacêuticas brasileiras na adoção destas normas em comparação com os padrões internacionais de qualidade.



RASCUNHO

RASCUNHO

RASCUNHO

RASCUNHO

RASCUNHO

## INSTRUÇÕES

1. Por motivo de segurança, a Fiocruz solicita que o candidato transcreva em letra cursiva, em espaço próprio no Cartão de Respostas da Prova Objetiva, a frase abaixo apresentada:

“As melhores coisas da vida não podem ser vistas nem tocadas, mas sim sentidas pelo coração.” ( Dalai Lama )

2. Para cada uma das questões da prova objetiva são apresentadas 5 (cinco) alternativas classificadas com as letras (A), (B), (C), (D) e (E), e só uma responde da melhor forma possível ao quesito proposto. Você só deve assinalar UMA RESPOSTA. A marcação de nenhuma ou de mais de uma alternativa anula a questão, MESMO QUE UMA DAS RESPOSTAS SEJA A CORRETA.

3. A duração da prova é de 4 (quatro) horas, considerando, inclusive, a marcação do Cartão de Respostas e a Prova Discursiva. Faça-a com tranquilidade, mas controle o seu tempo.

4. Verifique se a prova é para o **PERFIL** para o qual concorre.

5. Somente após autorizado o início da prova, verifique se este Caderno de Questões está completo e em ordem. Folhear o Caderno de Questões antes do início da prova implica na eliminação do candidato.

6. Verifique, no **Cartão de Respostas da Prova Objetiva**, se seu nome, número de inscrição, identidade e data de nascimento estão corretos. Caso contrário, comunique ao fiscal de sala.

7. O **Caderno de Questões** poderá ser utilizado para anotações, mas somente as respostas assinaladas no **Cartão de Respostas da Prova Objetiva** e no **Caderno de Respostas da Prova Discursiva** serão objeto de correção.

8. Observe as seguintes recomendações relativas ao **Cartão de Respostas da Prova Objetiva**:

. não haverá substituição por erro do candidato;

. não deixar de assinar no campo próprio;

. não pode ser dobrado, amassado, rasurado, manchado ou conter qualquer registro fora dos locais destinados às respostas;

. a maneira correta de marcação das respostas é cobrir, fortemente, com esferográfica de tinta azul ou preta, o espaço correspondente à letra a ser assinalada;

. outras formas de marcação diferentes da que foi determinada acima implicarão a rejeição do **Cartão de Respostas**;

9. O fiscal não está autorizado a alterar quaisquer dessas instruções.

10. Você só poderá retirar-se da sala após 60 minutos do início da prova.

11. Quaisquer anotações só serão permitidas se feitas no caderno de questões.

12. Você poderá anotar suas respostas da prova objetiva em área específica do Caderno de Questões, destacá-la e levar consigo.

13. Os três últimos candidatos deverão permanecer na sala até que o último candidato entregue ao fiscal todo o seu material de prova.

14. Ao terminar a prova, entregue ao fiscal de sala, obrigatoriamente, o **Cartão de Respostas da Prova Objetiva**, o **Caderno de Respostas da Prova Discursiva** e o **Caderno de Questões**.

### 15. Prova Discursiva:

- A questão discursiva deverá ter um limite mínimo de 50 linhas e máximo de 150 linhas.

- Transcreva sua resposta para a parte pautada do **Caderno de Respostas da Prova Discursiva**. Não assine, rubrique ou coloque qualquer marca que o identifique, sob pena de ser anulado. Assim, a detecção de qualquer marca identificadora no espaço destinado à transcrição do texto definitivo acarretará nota ZERO na respectiva prova discursiva.

- O tempo total de duração das provas será de 4 (quatro) horas, incluindo o tempo para o preenchimento da Resposta Definitiva da Questão Discursiva. Nenhum rascunho SERÁ LEVADO EM CONTA.

Boa Prova!

.....  
Ao término da prova, anote aqui suas respostas e destaque na linha pontilhada.

01	<input type="checkbox"/>	09	<input type="checkbox"/>	17	<input type="checkbox"/>	25	<input type="checkbox"/>	33	<input type="checkbox"/>
02	<input type="checkbox"/>	10	<input type="checkbox"/>	18	<input type="checkbox"/>	26	<input type="checkbox"/>	34	<input type="checkbox"/>
03	<input type="checkbox"/>	11	<input type="checkbox"/>	19	<input type="checkbox"/>	27	<input type="checkbox"/>	35	<input type="checkbox"/>
04	<input type="checkbox"/>	12	<input type="checkbox"/>	20	<input type="checkbox"/>	28	<input type="checkbox"/>	36	<input type="checkbox"/>
05	<input type="checkbox"/>	13	<input type="checkbox"/>	21	<input type="checkbox"/>	29	<input type="checkbox"/>	37	<input type="checkbox"/>
06	<input type="checkbox"/>	14	<input type="checkbox"/>	22	<input type="checkbox"/>	30	<input type="checkbox"/>	38	<input type="checkbox"/>
07	<input type="checkbox"/>	15	<input type="checkbox"/>	23	<input type="checkbox"/>	31	<input type="checkbox"/>	39	<input type="checkbox"/>
08	<input type="checkbox"/>	16	<input type="checkbox"/>	24	<input type="checkbox"/>	32	<input type="checkbox"/>	40	<input type="checkbox"/>