

# PROVA OBJETIVA

## CONHECIMENTOS BÁSICOS

### Língua Portuguesa

Para responder às **questões de 1 a 5**, leia o texto a seguir.

#### Verdades inconvenientes sobre a indústria dos remédios

A reportagem da SUPER encontrou Antônio na recepção do Instituto de Psiquiatria do Hospital das Clínicas de São Paulo. Camisa social branca, sapatos engraxados, gel no cabelo e a malinha preta ao lado. Simpático e comunicativo, explicou seu trabalho ao repórter: Antônio é representante da indústria farmacêutica. Sua tarefa é levar aos médicos informações sobre remédios. Mais que isso: convencer os médicos a receitarem as marcas que ele representa.

Nessa missão, nem sempre dados científicos são suficientes: além das amostras grátis, ele leva brindes e, às vezes, convites para almoços ou ofertas de viagens a congressos com tudo pago. Bom papo também conta. “O mais importante é o relacionamento. O médico receita o meu produto porque gosta mais de mim do que de outro representante”, diz ele.

Tanta proximidade pode parecer promíscua, mas não é crime. Segundo o Código de Ética Médica, o problema começa quando, para fazer com que o médico goste mais dele do que dos outros, o propagandista propõe vantagens mais palpáveis. Dinheiro. “Se o médico ganha um cheque, ele se compromete a prescrever 3 vezes o valor em receitas de um medicamento”, exemplifica Antônio. Médicos que não quiseram se identificar confirmam a prática. “Já recebi propostas de viagens em troca de prescrever remédios”, diz um psiquiatra. As farmácias asseguram o trato. “Há farmacêuticos e balconistas que são pagos para xerocar a receita ou anotar o nome do médico”, diz Antônio. É o que eles chamam de “caderninho”, escala final de um ciclo de propaganda, acordos e troca de interesses em que ganham médicos, farmacêuticos e os donos de laboratório.

Entre os profissionais de saúde, histórias como essa são tão conhecidas quanto difíceis de comprovar. Os representantes das indústrias afirmam agir dentro da lei. “Nós temos o direito legítimo de promover nossos produtos, como qualquer outro setor da economia”, afirma Gabriel Tannus, presidente da Associação da Indústria Farmacêutica de Pesquisa, que tem entre seus associados 8 dos 10 laboratórios que mais faturam no mundo.

Como qualquer outro setor da economia, a indústria farmacêutica **visa o lucro**. Nada de errado com isso, e tem dado certo: em 2008, ela movimentou US\$ 725

bilhões – o Brasil faturou US\$ 12 bilhões. Só a fabricação da aspirina movimentou US\$ 700 bilhões por ano. Seu princípio ativo, o ácido acetilsalicílico, é considerado um dos produtos mais bem-sucedidos da história do capitalismo.

Para que isso seja possível, é preciso saber vender. “A indústria farmacêutica é tudo, menos uma instituição filantrópica”, diz Fernando Italiani, autor do livro *Marketing Farmacêutico*. Fernando já foi gerente de marketing de laboratórios e hoje dá cursos de vendas e planejamento estratégico para funcionários de laboratórios e farmácias.

Um dos **tópicos-chave** de suas aulas é a fidelização dos médicos. Para Fernando, aquela tática clássica de dar brindes, viagens e inscrições em congressos já está ultrapassada. “Os médicos estão mal-acostumados. Isso já não diferencia nenhum laboratório”, afirma. Fernando propõe investir em educação. “Muitos médicos não têm formação em gestão nem em finanças. Fornecer esse conhecimento é ouro. Quando eu percebi que uma viagem para a Costa do Sauípe não tinha dado certo, fiz eventos focando o conhecimento técnico. Gastei 1/3 do valor e tive o dobro do retorno.” É o que Fernando chama de marketing “sustentável”: mais difícil de ser copiado e com resultado garantido e prolongado.

O que acontece na indústria farmacêutica é o que acontece em qualquer grande negócio em que a recomendação de alguém é fundamental para o êxito do negócio: para que toquem sua música, as gravadoras assediam as rádios; para que falem bem de seu produto, as empresas cercam os jornalistas de regalias. É a prática conhecida como jabá. Não necessariamente a oferta de gentilezas influenciará o DJ, o jornalista ou o médico. Mas convenhamos: se não servisse para nada, as empresas não gastariam com isso. Às vezes, o profissional é influenciado sem perceber. Em 2001, uma pesquisa feita com 105 médicos do Centro Médico para Veteranos de Guerra de São Francisco, na Califórnia, mostrou que 61% dos entrevistados não se consideravam influenciados pela promoção da indústria. “É difícil inculcar uma consciência crítica nos médicos para que eles não se deixem seduzir por essa propaganda”, diz Roberto Luiz D’Ávila, corregedor do Conselho Federal de Medicina. Quando isso acontece, a base de todo o tratamento é colocada em risco: a confiança no médico. [...]

(<http://super.abril.com.br/saude/verdades-inconvenientes-sobre-a-industria-dos-remedios/>).

**QUESTÃO 1**

A respeito do texto como um todo, assinale a alternativa que contenha uma afirmação totalmente correta.

- (A) No trabalho de um representante da indústria farmacêutica, o bom papo do funcionário é o único fator que realmente importa no momento de apresentar um produto a um médico.
- (B) Embora a proximidade entre o representante farmacêutico e o médico a que se quer apresentar um produto seja considerada falta de ética, o Conselho Federal de Medicina incentiva a oferta de dinheiro.
- (C) Para os laboratórios da indústria farmacêutica, sua prática de apresentação dos produtos é tão válida quanto o é a venda de produtos de qualquer setor da economia, já que o objetivo de lucrar é o mesmo.
- (D) Na opinião de grande parte dos farmacêuticos brasileiros, o grande diferencial da indústria de remédios — ainda que seja apenas mais um setor da economia — é a filantropia por que os laboratórios devem se pautar.
- (E) A consciência crítica dos médicos, segundo um corregedor do Conselho Federal de Medicina, está ligada ao sucesso de todo tratamento, mesmo que a confiança no médico não seja determinante para esse processo.

**QUESTÃO 2**

Releia esta passagem do texto, retirada do primeiro parágrafo:

*"Mais que **isso**: convencer os médicos a receitarem as marcas que **ele** representa."*

Nela, aparecem destacados dois pronomes. Sobre eles, assinale a análise correta.

- (A) O primeiro participa de um processo de coesão anafórica e deveria, por isso, ser substituído pela forma "isto". O segundo só pode participar de um processo de coesão catafórica, por ser um pronome pessoal do caso reto.
- (B) Ambos participam de processos de coesão catafórica. O primeiro refere-se a "convencer os médicos a receitarem as marcas", enquanto o segundo refere-se a um representante da indústria farmacêutica.
- (C) Fica claro que o primeiro é catafórico, tanto que aparece seguido por dois-pontos; no entanto o segundo é anafórico, tanto que aparece numa oração subordinada.
- (D) Ambos participam de processos de coesão anafórica. O primeiro refere-se a "levar aos médicos informações sobre remédios", enquanto o segundo refere-se a "Antônio".
- (E) O primeiro participa de um processo de coesão catafórica, já que é demonstrativo. A referência do segundo, no contexto em que aparece, é ambígua e, por isso, tal pronome deveria ser substituído por "este".

**QUESTÃO 3**

Analise o uso de dois-pontos nos trechos a seguir.

- I. "Nada de errado com isso, e tem dado certo; em 2008, ela movimentou US\$ 725 bilhões [...]."
- II. "É o que Fernando chama de marketing "sustentável": mais difícil de ser copiado e com resultado garantido e prolongado."

Sobre o uso em cada um deles, pode-se afirmar corretamente que:

- (A) tanto em I, quanto em II, propositalmente, gera quebra do paralelismo sintático, para criar um efeito poético.
- (B) em I, apresenta uma caracterização, enquanto, em II, introduz uma concessão.
- (C) em I, apresenta uma causa, enquanto, em II, introduz uma oposição.
- (D) em I, introduz uma contradição, enquanto, em II, apresenta uma explicação.
- (E) em I, introduz uma explicação, enquanto, em II, apresenta uma caracterização.

**QUESTÃO 4**

Observe o verbete de dicionário, do dicionário Houaiss, reproduzido a seguir.

<sup>2</sup>**visar** (verbo)

1. transitivo direto - dirigir a vista para (um ponto determinado); mirar. Ex.: o rapaz visava a linda jovem.
2. transitivo direto - dirigir-se (projétil, tiro) para.
3. transitivo direto e transitivo indireto - derivação: sentido figurado - ter (algo) como desígnio, ter por fim ou objetivo; mirar (a), propor-se. Exs.: estas providências visam solucionar o problema; os pais visam ao bem dos filhos.

Com base nas informações apresentadas, analise a expressão "visa o lucro", em destaque no quinto parágrafo, e assinale a alternativa totalmente correta.

- (A) Na expressão, a regência do verbo "visar", usado com a acepção 3, está correta: incorreto seria "visa ao lucro".
- (B) Na expressão, a regência do verbo "visar", usado com a acepção 3, está incorreta: o correto seria "visa ao lucro".
- (C) Na expressão, a regência do verbo "visar", usado com a acepção 1, está correta: incorreto seria "visa à lucro".
- (D) Na expressão, a regência do verbo "visar", usado com a acepção 1, está incorreta: o correto seria "visa a lucro".
- (E) Na expressão, a regência do verbo "visar", usado com a acepção 2, está incorreta: o correto seria "visa ao lucro".

**QUESTÃO 5**

No sétimo parágrafo, está em destaque a palavra "tópicos-chave", em que se empregou corretamente o hífen. Sobre o hífen, leia o texto a seguir.

**BASE XV – Do hífen em compostos, locuções e encadeamentos vocabulares**

1º) Emprega-se o hífen nas palavras compostas por justaposição que não contêm formas de ligação e cujos elementos, de natureza nominal, adjetival, numeral ou verbal, constituem uma unidade sintagmática e semântica e mantêm acento próprio, podendo dar-se o caso de o primeiro elemento estar reduzido [...].

2º) Emprega-se o hífen nos topónimos/topônimos compostos, iniciados pelos adjetivos grã, grão ou por forma verbal ou cujos elementos estejam ligados por artigo [...].

3º) Emprega-se o hífen nas palavras compostas que designam espécies botânicas e zoológicas, estejam ou não ligadas por preposição ou qualquer outro elemento [...].

4º) Emprega-se o hífen nos compostos com os advérbios bem e mal, quando estes formam com o elemento que se lhes segue uma unidade sintagmática e semântica e tal elemento começa por vogal ou h. [...].

5º) Emprega-se o hífen nos compostos com os elementos além, aquém, recém e sem [...].

*Acordo ortográfico da língua portuguesa: atos internacionais e normas correlatas. – 2. ed. – Brasília: Senado Federal, Coordenação de Edições Técnicas, 2014, pp. 24-25.*

Em "tópicos-chave", o emprego do hífen justifica-se pela regra contida em:

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

Para responder às questões de 6 a 10, leia os quadrinhos a seguir.



([https://vitorvictor.files.wordpress.com/2015/01/10651\\_599216520123658\\_557393730\\_n.png](https://vitorvictor.files.wordpress.com/2015/01/10651_599216520123658_557393730_n.png)).

**QUESTÃO 6**

No primeiro quadrinho, o termo "pra dor de cabeça" é:

- (A) adjunto adnominal de "remédio".
- (B) complemento nominal de "mãe".
- (C) objeto direto de "tem".
- (D) objeto indireto de "tem".
- (E) predicativo do sujeito "você".

**QUESTÃO 7**

Em "Tenho, por quê?", a vírgula:

- (A) é facultativa e poderia ser substituída por ponto final.
- (B) é facultativa e não poderia ser substituída por qualquer outro sinal de pontuação.
- (C) é obrigatória e sua ausência alteraria o sentido da passagem.
- (D) é obrigatória, mas não poderia ser substituída por ponto final.
- (E) está incorreta e deveria, obrigatoriamente, ser substituída por dois-pontos.

**QUESTÃO 8**

Considerando-se o contexto dos quadrinhos e o efeito de humor que se consegue com eles, como o período do segundo quadrinho poderia ser reescrito, corretamente, sem alterações de sentido e em respeito à Norma Culta escrita da Língua Portuguesa?

- (A) Será que é melhor eu tomar remédio?
- (B) É melhor eu tomar um remédio!
- (C) Talvez, seja melhor tomarmos um remédio...
- (D) Será melhor que você tome um remédio?
- (E) Acho melhor você tomar um remédio!

**QUESTÃO 9**

Quanto aos quadrinhos como um todo, mãe e filho conversarem, como sugerido no terceiro quadrinho, seria momento posterior àquele em que:

- (A) o filho ingerisse um remédio para dor de cabeça
- (B) a mãe começasse a sentir dor de cabeça.
- (C) o filho contasse à mãe o que desejasse.
- (D) a mãe ingerisse um remédio para dor de cabeça.
- (E) os dois personagens se encontrassem fora de casa.

**QUESTÃO 10**

Se o período "Depois a gente conversa" fosse reescrito, com a substituição da expressão "a gente" por um pronome pessoal, a forma verbal ficaria flexionada:

- (A) na primeira pessoa do singular.
- (B) na primeira pessoa do plural.
- (C) na segunda pessoa do singular.
- (D) na segunda pessoa do plural.
- (E) na terceira pessoa do singular.

## Noções de Informática

Nas questões que avaliam os conhecimentos de noções de informática, a menos que seja explicitamente informado o contrário, considere que todos os programas mencionados estão em configuração padrão, em português, que o mouse está configurado para pessoas destros, que expressões como clicar, clique simples e clique duplo referem-se a cliques com o botão esquerdo do mouse e que teclar corresponde à operação de pressionar uma tecla e, rapidamente, liberá-la, acionando-a apenas uma vez. Considere também que não há restrições de proteção, de funcionamento e de uso em relação aos programas, arquivos, diretórios, recursos e equipamentos mencionados.

**QUESTÃO 11**

Dos tipos de memória utilizados nos computadores, os que normalmente têm maior custo e velocidade são:

- (A) Cache.
- (B) RAM.
- (C) Registradores.
- (D) Discos Rígidos.
- (E) DVDs.

**QUESTÃO 12**

Os navegadores atuais podem memorizar dados de preenchimento de formulários e senhas, podendo tornar o computador vulnerável a ataques de pessoas mal intencionadas. A limpeza da memória *cache* do navegador Google Chrome, em que muitos desses dados ficam armazenados, pode ser feita a partir de um clique na ferramenta "Personalizar e controlar o Google Chrome", que fica no canto superior direito da janela do navegador. Em seguida deve-se selecionar:

- (A) "Mais ferramentas" e clicar na opção "Limpar dados de navegação". Na janela que se abre, devem-se selecionar os tipos de dados que se deseja limpar e clicar no botão "Limpar dados de navegação".
- (B) "Limpar dados de navegação", marcar as caixas de checagem relativas aos dados que se deseja limpar, clicar no botão "Limpar dados" e no botão "Confirmar".
- (C) "Limpar dados de navegação", marcar as opções "Cache" e "Cookies" e clicar no botão "OK".
- (D) "Cache e Cookies", clicar no botão "Selecionar tudo" e, em seguida, na opção "Confirmar exclusão dos dados de navegação".
- (E) "Cache e Cookies" e, na janela que se abre, marcar as opções "Formulários" e "Senhas" e clicar no botão "OK".

**QUESTÃO 13**

Considere o texto a seguir.

*"Este malware criptografa os arquivos da vítima de forma que somente a chave criptográfica em poder dos criminosos virtuais pode descriptografá-los. Basicamente os criminosos "sequestram" os dados da máquina infectada pedindo dinheiro em moeda virtual bitcoin para liberarem os dados."*

Trata-se de um:

- (A) vírus chamado Jerusalém.
- (B) *ransomware* chamado Stuxnet.
- (C) worm chamado Chernobyl.
- (D) *ransomware* chamado WannaCry.
- (E) vírus chamado Morris.

**QUESTÃO 14**

Ao instalar um novo *software* no computador, um Farmacêutico percebeu que o *firewall* embutido no Windows 8 havia sido desativado. Para resolver o problema, ele precisou acessar as opções de configuração do *firewall*, disponíveis a partir da opção:

- (A) "Proteção do Sistema", acessada por meio da Central de Ações.
- (B) "Sistema e Segurança", acessada no Painel de Controle.
- (C) "Controle de Acesso", acessada a partir do Windows Explorer.
- (D) "Segurança do Sistema", acessada a partir da Central de Controle.
- (E) "Rede e Internet", acessada por meio da Central de Eventos.

**QUESTÃO 15**

Um Farmacêutico digitou a planilha abaixo, no Microsoft Excel 2013, em português.

|    | A                             | B                          | C                     |
|----|-------------------------------|----------------------------|-----------------------|
| 1  | <b>Tabela de medicamentos</b> |                            |                       |
| 2  | <b>Referência</b>             | <b>Princípio ativo</b>     | <b>Nome comercial</b> |
| 3  | Abilify                       | aripiprazol                | Aristab               |
| 4  | Actonel                       | risedronato sódico         | Risedronel            |
| 5  | Actos                         | cloridrato de pioglitazona | Piotaz                |
| 6  | Acular                        | cetorolaco trometamol      | Softalm               |
| 7  | Aerolin                       | sulfato de salbutamol      | Aero-lfal             |
| 8  | Aldara                        | imiquimode                 | Ald Mune              |
| 9  | Allurene                      | dienogeste                 | Dlost                 |
| 10 | Jevtana                       | cabazitaxel                | Proazitax             |
| 11 | Remeron<br>Soltab             | mirtazapina                | Razapina              |
| 12 |                               |                            |                       |
| 13 | <b>Área de pesquisa</b>       |                            |                       |
| 14 | Referência:                   | Actos                      |                       |
| 15 | Resultado:                    | cloridrato de pioglitazona |                       |

Na célula B15 digitou uma fórmula para pesquisar no intervalo de células de A3 a C11 o valor contido na célula B14, retornando e exibindo o princípio ativo correspondente, presente na coluna B. A Fórmula digitada foi:

- (A) =PROCH(B14;A3:C11;2;FALSO)  
 (B) =BUSCAR(B14;A3:C11;2;VERDADEIRO)  
 (C) =PROCH(B14;A3:C11;B;VERDADEIRO)  
 (D) =PROCV(B14;A3:C11;B;VERDADEIRO)  
 (E) =PROCV(B14;A3:C11;2;FALSO)

ESPAÇO PARA RASCUNHO

**Ética no serviço público****QUESTÃO 16**

Considerando a Lei nº 8.112/90 (que dispõe sobre o regime jurídico dos servidores públicos civis da União, das autarquias e das fundações públicas federais), no tocante à posse e ao exercício, assinale a alternativa incorreta.

- (A) A posse dar-se-á pela assinatura do respectivo termo, no qual deverão constar as atribuições, os deveres, as responsabilidades e os direitos inerentes ao cargo ocupado, que não poderão ser alterados unilateralmente, por qualquer das partes, ressalvados os atos de ofício previstos em lei.  
 (B) A posse ocorrerá no prazo de trinta dias contados da publicação do ato de provimento. Será tornado sem efeito o ato de provimento se a posse não ocorrer nesse prazo.  
 (C) Só haverá posse nos casos de provimento de cargo por nomeação, promoção e reversão.  
 (D) A posse poderá dar-se mediante procuração específica.  
 (E) No ato da posse, o servidor apresentará declaração de bens e valores que constituem seu patrimônio e declaração quanto ao exercício ou não de outro cargo, emprego ou função pública.

**QUESTÃO 17**

Sobre a redistribuição, que é o deslocamento de cargo de provimento efetivo, ocupado ou vago no âmbito do quadro geral de pessoal, para outro órgão ou entidade do mesmo Poder, com prévia apreciação do órgão central do SIPEC, disposta na Lei nº 8.112/90, julgue as seguintes afirmativas.

- I. A redistribuição ocorrerá *ex officio* para ajustamento de lotação e da força de trabalho às necessidades dos serviços, inclusive nos casos de reorganização, extinção ou criação de órgão ou na entidade, ou, a pedido, para outra localidade, independentemente do interesse da Administração, para acompanhar cônjuge ou companheiro, também servidor público civil ou militar, de qualquer dos Poderes da União, dos Estados, do Distrito Federal e dos Municípios.  
 II. Nos casos de reorganização ou extinção de órgão ou entidade, extinto o cargo ou declarada sua desnecessidade no órgão ou entidade, o servidor estável que não for redistribuído será colocado em disponibilidade, até seu aproveitamento na forma prevista na lei supracitada.  
 III. O servidor que não for redistribuído ou colocado em disponibilidade poderá ser mantido sob responsabilidade do órgão central do SIPEC, e ter exercício provisório, em outro órgão ou entidade, até no máximo 1 (um) ano.

Está correto o que se afirma em:

- (A) I, somente.  
 (B) II, somente.  
 (C) III, somente.  
 (D) duas das afirmativas, somente.  
 (E) todas as afirmativas.

**QUESTÃO 18**

Tendo em vista a Lei nº 8.112/90, analise as seguintes afirmativas sobre direitos e vantagens, vencimento e remuneração.

- I. As reposições e as indenizações ao erário, atualizadas até 30 de junho de 1994, serão previamente comunicadas ao servidor ativo, aposentado ou ao pensionista, para pagamento, no prazo máximo de trinta dias, podendo ser parceladas, a pedido do interessado.
- II. O servidor em débito com o erário, que for demitido, exonerado ou que tiver sua aposentadoria ou disponibilidade cassada, terá o prazo de sessenta dias para quitar o débito. A não quitação do débito no prazo previsto implicará sua inscrição em dívida ativa, a partir do terceiro mês após seu desligamento.
- III. O vencimento, a remuneração e o provento não serão objeto de arresto, sequestro ou penhora, exceto nos casos de prestação de alimentos resultante de decisão judicial.

Está correto o que se afirma em:

- (A) I, somente.
- (B) II, somente.
- (C) III, somente.
- (D) duas das afirmativas, somente.
- (E) todas as afirmativas.

**QUESTÃO 19**

Conforme previsto no Código de Ética Profissional do Servidor Público Civil do Poder Executivo Federal, à Comissão de Ética incumbe fornecer, aos organismos encarregados da execução do quadro de carreira dos servidores, os registros sobre sua conduta ética, para o efeito de instruir e fundamentar promoções e para todos os demais procedimentos próprios da carreira do servidor público. Acerca do assunto, leia as seguintes afirmativas.

- I. A censura é a pena aplicável ao servidor público pela Comissão de Ética e sua fundamentação constará do respectivo parecer, assinado por todos os seus integrantes, com ciência do faltoso.
- II. Para fins de apuração do comprometimento ético, entende-se por servidor público todo aquele que, por força de lei, contrato ou qualquer ato jurídico, preste serviços de natureza permanente, temporária ou excepcional, ainda que sem retribuição financeira, desde que ligado direta ou indiretamente a qualquer órgão do poder estatal.

- III. Deverá ser criada uma Comissão de Ética, encarregada de orientar e aconselhar sobre a ética profissional do servidor, no tratamento com as pessoas e com o patrimônio público, em todos os órgãos e entidades da Administração Pública Federal direta, indireta autárquica e fundacional, ou em qualquer órgão ou entidade que exerça atribuições delegadas pelo poder público.

Está correto o que se afirma em:

- (A) I, somente.
- (B) II, somente.
- (C) III, somente.
- (D) duas das afirmativas, somente.
- (E) todas as afirmativas.

**QUESTÃO 20**

Segundo o Decreto nº 1.171/94, é vedado ao servidor público:

- I. abster-se, de forma absoluta, de exercer sua função, poder ou autoridade com finalidade estranha ao interesse público, mesmo que observando as formalidades legais e não cometendo qualquer violação expressa à lei;
- II. resistir a todas as pressões de superiores hierárquicos, de contratantes, interessados e outros que visem obter quaisquer favores, benesses ou vantagens indevidas em decorrência de ações imorais, ilegais ou aéticas e denunciá-las;
- III. jamais retardar qualquer prestação de contas, condição essencial da gestão dos bens, direitos e serviços da coletividade a seu cargo;
- IV. deixar de utilizar os avanços técnicos e científicos ao seu alcance ou de seu conhecimento para atendimento de seu mister.

Está correto o que se afirma em:

- (A) todas as afirmativas.
- (B) somente uma afirmativa.
- (C) somente duas afirmativas.
- (D) somente três afirmativas.
- (E) nenhuma afirmativa.

## CONHECIMENTOS ESPECÍFICOS

### QUESTÃO 21

A Portaria SVS/MS nº 344/98 aprova o regulamento técnico sobre substâncias e medicamentos sujeitos a controle especial. A Notificação de Receita é o documento que, acompanhado de receita, autoriza a dispensação de medicamentos à base de substâncias constantes das listas A1, A2, A3, B1, B2, C2 e C3. Qual a sequência correta dos medicamentos que correspondem à sequência das listas A2, C2, B2, A1, B1?

- (A) Morfina, Midazolam, Isotretinoína, Codeína e Femproporex.
- (B) Midazolam, Isotretinoína, Codeína, Morfina e Femproporex.
- (C) Codeína, Isotretinoína, Femproporex, Morfina e Midazolam.
- (D) Femproporex, Morfina, Codeína, Isotretinoína e Midazolam.
- (E) Isotretinoína, Femproporex, Midazolam, Codeína e Morfina.

### QUESTÃO 22

Referente às regras da prescrição e da notificação da receita, definidas na Portaria SVS/MS nº 344/98, assinale a alternativa correta.

- (A) Para o recebimento do talonário, o profissional ou o portador deverá estar munido do respectivo carimbo, que será apostado na presença da autoridade sanitária, na primeira folha do talonário, no campo "Identificação do paciente".
- (B) A notificação de receita será liberada pela farmácia ou drogaria e a receita devolvida ao médico devidamente carimbada, como comprovante do aviamento ou da dispensação.
- (C) As prescrições por cirurgiões dentistas e médicos veterinários serão feitas tanto para uso odontológico e veterinário quanto para outras finalidades.
- (D) A farmácia ou drogaria somente poderá aviar ou dispensar quando todos os itens da receita e da respectiva notificação de receita estiverem devidamente preenchidos.
- (E) As farmácias ou drogarias ficarão obrigadas a apresentar, dentro do prazo de 2 (duas) horas, à autoridade sanitária local, as notificações de receita "A" procedentes de outras unidades federativas, para averiguação e visto.

### QUESTÃO 23

Quanto à distribuição de amostras grátis de medicamentos sob controle especial pela Portaria nº 344/98, assinale a alternativa incorreta.

- (A) Será proibida a distribuição de amostras grátis de medicamentos que contenham substâncias constantes das listas "C1" (outras substâncias sujeitas a controle especial) e "C4" (antirretrovirais) desse Regulamento Técnico e de suas atualizações, em suas embalagens originais, exclusivamente aos profissionais médicos.
- (B) Em caso de o profissional doar medicamentos amostras-grátis à instituição a que pertence, deverá fornecer o respectivo comprovante de distribuição devidamente assinado. A instituição deverá dar entrada em Livro de Registro da quantidade recebida.
- (C) O comprovante referido nesta Portaria deverá ser retido pelo fabricante ou pela instituição que recebeu a amostra-grátis do médico, pelo período de 2 (dois) anos, ficando à disposição da Autoridade Sanitária para fins de fiscalização.
- (D) É vedada a distribuição de amostras-grátis de medicamentos à base de Misoprostol.
- (E) A propaganda de substâncias e medicamentos, constantes das listas desse Regulamento Técnico e de suas atualizações, somente poderá ser efetuada em revista ou publicação técnico-científica de circulação restrita a profissionais de saúde.

ESPAÇO PARA RASCUNHO

**QUESTÃO 24**

No Brasil, os medicamentos genéricos foram estabelecidos pela Lei nº 9.787/99. Sobre o tema, analise as alternativas e assinale a incorreta.

- (A) O órgão federal responsável pela vigilância sanitária regulamentará, em até noventa dias: os critérios e as condições para o registro e o controle de qualidade dos medicamentos genéricos; os critérios para as provas de biodisponibilidade de produtos farmacêuticos em geral; os critérios para a aferição da equivalência terapêutica, mediante as provas de bioequivalência de medicamentos genéricos, para a caracterização de sua intercambialidade; os critérios para a dispensação de medicamentos genéricos nos serviços farmacêuticos governamentais e privados, respeitada a decisão expressa de não intercambialidade do profissional prescritor.
- (B) As aquisições de medicamentos, sob qualquer modalidade de compra, e as prescrições médicas e odontológicas de medicamentos, no âmbito do Sistema Único de Saúde – SUS, adotarão obrigatoriamente a Denominação Comum Brasileira (DCB) ou, na sua falta, a Denominação Comum Internacional (DCI).
- (C) É o Poder Executivo Federal autorizado a promover medidas especiais relacionadas com o registro, a fabricação, o regime econômico-fiscal, a distribuição e a dispensação de medicamentos genéricos, de que trata essa Lei, com vistas a estimular sua adoção e uso no País.
- (D) O Ministério da Saúde promoverá mecanismos que assegurem ampla comunicação, informação e educação sobre os medicamentos genéricos.
- (E) Os laboratórios que produzem e comercializam medicamentos com ou sem marca ou nome comercial terão o prazo de um ano para alterações e adaptações necessárias ao cumprimento do que dispõe essa Lei.

**QUESTÃO 25**

Considerando as diretrizes da Resolução-RDC nº 20/11, que dispõe sobre o controle de medicamentos à base de substâncias classificadas como antimicrobianos, de uso sob prescrição, isoladas ou em associação, julgue as afirmativas verdadeiras (V) ou falsas (F).

- ( ) A prescrição de medicamentos antimicrobianos deverá ser realizada em receituário privativo do prescritor ou do estabelecimento de saúde, não havendo, portanto, modelo de receita específico.
- ( ) A receita poderá conter a prescrição de outras categorias de medicamentos desde que não sejam sujeitos a controle especial. Não há limitação do número de itens contendo medicamentos antimicrobianos prescritos por receita.

( ) A dispensação em farmácias e drogarias públicas e privadas se dará mediante a retenção da 2ª (segunda) via da receita, devendo a 1ª (primeira) via ser devolvida ao paciente. As receitas somente poderão ser dispensadas pelo farmacêutico quando apresentadas de forma legível e sem rasuras.

( ) No ato da dispensação devem ser registrados nas duas vias da receita os seguintes dados: a data da dispensação; a quantidade aviada do antimicrobiano; o número do lote do medicamento dispensado; reações adversas potenciais do produto; e a rubrica do farmacêutico, atestando o atendimento, no verso da receita.

Pode-se afirmar que:

- (A) todas são verdadeiras.  
(B) somente uma é verdadeira.  
(C) somente duas são verdadeiras.  
(D) somente três são verdadeiras.  
(E) todas são falsas.

**QUESTÃO 26**

Segundo a Lei nº 13.021/14, no âmbito da assistência farmacêutica, as farmácias de qualquer natureza requerem, obrigatoriamente, para seu funcionamento, a responsabilidade e a assistência técnica de farmacêutico habilitado. Obriga-se o farmacêutico, no exercício de suas atividades, a:

- I. proceder ao acompanhamento farmacoterapêutico de pacientes, internados ou não, em estabelecimentos hospitalares ou ambulatoriais, de natureza pública ou privada;
- II. estabelecer o perfil farmacoterapêutico no acompanhamento sistemático do paciente, mediante elaboração, preenchimento e interpretação de fichas farmacoterapêuticas;
- III. prestar orientação farmacêutica, com vistas a esclarecer ao paciente a relação entre benefício e risco, a conservação e a utilização de fármacos e medicamentos inerentes à terapia, bem como suas interações medicamentosas e a importância de seu correto manuseio.

Está correto o que se afirma em:

- (A) I, somente.  
(B) II, somente.  
(C) III, somente.  
(D) I e III, somente.  
(E) todas.



**QUESTÃO 27**

A Lei nº 5.991/73 dispõe sobre o controle sanitário do comércio de drogas, medicamentos, insumos farmacêuticos e correlatos. Especificamente quanto ao receituário, assinale a alternativa incorreta.

- (A) A farmácia e a drogaria disporão de rótulos impressos para uso nas embalagens dos produtos aviados, deles constando o nome e o endereço do estabelecimento, o número da licença sanitária, o nome do responsável técnico e o número de seu registro no Conselho Regional de Farmácia. Além desses rótulos, a farmácia terá impressos com os dizeres: "Uso Externo", "Uso Interno", "Agite quando Usar", "Uso Veterinário" e "Veneno".
- (B) Os dizeres da receita serão transcritos integralmente no rótulo apostado ao continente o invólucro do medicamento aviado, com a data de sua manipulação, número de ordem do registro de receituário, nome do paciente e do profissional que a prescreveu. O responsável técnico pelo estabelecimento rubricará os rótulos das fórmulas aviadas, bem como a receita correspondente para devolução ao cliente ou arquivo, quando for o caso.
- (C) A receita em código, para aviamento na farmácia privativa da instituição, somente poderá ser prescrita por profissional vinculado à unidade hospitalar.
- (D) Quando a dosagem do medicamento prescrito ultrapassar os limites farmacológicos ou a prescrição apresentar incompatibilidades, o responsável técnico pelo estabelecimento solicitará confirmação expressa ao profissional que a prescreveu.
- (E) O registro do receituário e dos medicamentos sob regime de controle sanitário especial poderá conter rasuras, emendas ou irregularidades.

**QUESTÃO 28**

Considerando as diretrizes referentes à fiscalização, determinadas pela Lei nº 5.991/73, assinale a alternativa correta.

- (A) Compete aos órgãos de fiscalização sanitária dos Estados, do Distrito Federal e dos Territórios a fiscalização dos estabelecimentos de que trata essa Lei, para verificação das condições de licenciamento e funcionamento.
- (B) Na hipótese de ser apurada infração ao disposto nessa Lei e nas demais normas pertinentes, os responsáveis ficarão sujeitos às sanções previstas na legislação dos órgãos de classe (Conselhos) sem prejuízo da ação disciplinar decorrente do regime jurídico a que estejam submetidos.
- (C) A fiscalização sanitária de drogas, medicamentos, insumos farmacêuticos e correlatos será exercida nos estabelecimentos que os comerciem, pelos fiscais dos conselhos de classe (Conselhos Regionais de Farmácia) através de seus órgãos competentes.
- (D) A mercadoria interdita poderá ser dada para consumo, alterada ou substituída no todo ou em parte, independentemente da ação penal cabível.
- (E) O número de amostras será ilimitado e suficiente a análises e exames.

**QUESTÃO 29**

A Resolução nº 596/14, publicada pelo Conselho Federal de Farmácia, dispõe sobre o Código de Ética Farmacêutica, o Código de Processo Ético e estabelece as infrações e as regras de aplicação das sanções disciplinares. O anexo III estabelece as infrações e as regras de aplicação das sanções disciplinares. Considerando esse anexo, assinale a alternativa incorreta.

- (A) As sanções aplicadas serão objeto de registro na ficha individual do farmacêutico, devendo ainda ser comunicadas, no caso de suspensão, ao empregador e ao órgão sanitário competente, além da apreensão da cédula e da carteira profissional.
- (B) Desrespeitar o direito de decisão do usuário sobre seu tratamento, sua própria saúde e bem-estar, excetuando-se aquele que, mediante laudo médico ou determinação judicial, for considerado incapaz de discernir sobre opções de tratamento ou decidir sobre sua própria saúde e bem-estar, é considerado infração ética e disciplinar leve.
- (C) Assinar laudo ou qualquer outro documento farmacêutico em branco, de forma a possibilitar, ainda que por negligência, o uso indevido de seu nome ou atividade profissional é considerado infração ética e disciplinar grave.
- (D) A reincidência é verificada quando se comete outra infração ética durante o prazo de 1 (um) ano após o trânsito em julgado da decisão administrativa que tenha condenado o farmacêutico anteriormente.
- (E) Exercer simultaneamente a Medicina é considerado infração ética e disciplinar mediana.

**QUESTÃO 30**

Segundo a Lei nº 8.080/90, que define as diretrizes para organização e funcionamento do Sistema de Saúde brasileiro, constitui um critério para o estabelecimento de valores a serem transferidos a estados, Distrito Federal e municípios:

- (A) eficiência na arrecadação de impostos.
- (B) perfil epidemiológico da população a ser coberta.
- (C) desempenho técnico, econômico e financeiro no período atual.
- (D) participação paritária dos usuários no conselho de saúde.
- (E) prioridade para o atendimento hospitalar.

**QUESTÃO 31**

Pela Portaria nº 802/98, art. 18, “os produtos interditados, devolvidos ou recolhidos devem ser identificados e separados dos estoques comercializáveis para evitar a redistribuição até que seja adotada uma decisão quanto ao seu destino”. Os produtos que tenham sido devolvidos ao distribuidor poderão regressar aos estoques comercializáveis:

- (A) apenas se estiverem fora das respectivas embalagens originais e caso se encontrem em boas condições.
- (B) mesmo que não seja dada atenção especial aos produtos que requeiram condições especiais de experimentação e armazenamento.
- (C) só se o período remanescente até o fim do prazo de validade for curto para que o produto percorra as outras etapas da cadeia, até o consumo.
- (D) somente se forem experimentados pelo farmacêutico responsável, com avaliação que atenda à natureza do produto, às eventuais condições e gosto que deva ter e ao tempo decorrido desde que foi enviado.
- (E) apenas se tiverem sido armazenados ou manuseados de modo adequado, conforme suas especificações.

**QUESTÃO 32**

A Resolução da Diretoria Colegiada – RDC nº 44/09 dispõe sobre Boas Práticas Farmacêuticas para o controle sanitário do funcionamento, da dispensação e da comercialização de produtos e da prestação de serviços farmacêuticos em farmácias e drogarias. Sobre a solicitação remota para dispensação de medicamentos, assinale a alternativa correta.

- (A) O pedido pela internet deve ser feito por meio do sítio eletrônico do estabelecimento ou de qualquer rede de farmácia ou drogaria.
- (B) É imprescindível a avaliação da receita pelo farmacêutico para a dispensação de medicamentos sujeitos a prescrição, solicitados por meio remoto. Está dispensada a apresentação da receita.
- (C) Farmácias e drogarias abertas ao público, com farmacêutico responsável presente durante todo o horário de funcionamento, podem realizar a dispensação de medicamentos solicitados por meio remoto, como telefone, fac-símile (fax) e internet.
- (D) É vedada a comercialização de medicamentos sujeitos a controle especial, exceto antimicrobianos e retinoides, solicitados por meio remoto.
- (E) O local onde se encontram armazenados os estoques de medicamentos para dispensação solicitada por meio remoto deverá ser uma farmácia, drogaria ou distribuidoras segundo a legislação vigente.

**QUESTÃO 33**

A Resolução da Diretoria Colegiada – RDC nº 44/09 estabelece que a aferição de parâmetros fisiológicos ou bioquímicos oferecida na farmácia e drogaria deve ter como finalidade fornecer subsídios para a atenção farmacêutica e o monitoramento da terapia medicamentosa, visando à melhoria da sua qualidade de vida, não possuindo, em nenhuma hipótese, o objetivo de diagnóstico. Referente ao tema, assinale a alternativa correta.

- (A) O parâmetro bioquímico cuja aferição é permitida pela Resolução é a glicemia capilar.
- (B) Os parâmetros fisiológicos cuja aferição é permitida pela Resolução são pressão arterial, temperatura corporal e frequência cardíaca.
- (C) A aferição de glicemia capilar em farmácias e drogarias realizada por meio de equipamentos de autoteste no contexto da atenção farmacêutica é considerada Teste Laboratorial Remoto – TLR, nos termos da legislação específica.
- (D) Os Procedimentos Operacionais Padrão (POPs) necessários aos procedimentos de aferição de parâmetros fisiológicos e bioquímicos são aqueles relacionados a equipamentos de proteção individual (EPIs) a serem utilizados para a medição de parâmetros fisiológicos e bioquímicos.
- (E) O Procedimento Operacional Padrão (POP) deve incluir os equipamentos de proteção individual (EPIs) a serem utilizados para a medição de parâmetros fisiológicos e bioquímicos, assim como trazer orientações sobre seu uso e descarte.

ESPAÇO PARA RASCUNHO

**QUESTÃO 34**

Assinale a alternativa que contraria o disposto na Resolução do Conselho Federal de Farmácia nº 586/13, que regula a prescrição farmacêutica.

- (A) Prescrição farmacêutica é definida como o ato pelo qual o farmacêutico seleciona e documenta terapias farmacológicas e não farmacológicas, e outras intervenções relativas ao cuidado à saúde do paciente, visando a promoção, proteção e recuperação da saúde, e à prevenção de doenças e de outros problemas de saúde.
- (B) Para o exercício do ato da prescrição, será exigido, pelo Conselho Regional de Farmácia de sua jurisdição, o reconhecimento de título de especialista ou de especialista profissional farmacêutico na área clínica, com comprovação de formação que inclua conhecimentos e habilidades em boas práticas de prescrição, fisiopatologia, semiologia, comunicação interpessoal, farmacologia clínica e terapêutica.
- (C) O ato da prescrição farmacêutica poderá ocorrer em diferentes estabelecimentos farmacêuticos, consultórios, serviços e níveis de atenção à saúde, desde que respeitados o princípio da confidencialidade e a privacidade do paciente no atendimento.
- (D) A prescrição de medicamentos, no âmbito do Sistema Único de Saúde (SUS), estará necessariamente em conformidade com a Denominação Comum Brasileira (DCB) ou, em sua falta, com a Denominação Comum Internacional (DCI). A prescrição de medicamentos, no âmbito privado, estará necessariamente em conformidade com a DCB. O ato da prescrição farmacêutica poderá ocorrer em diferentes estabelecimentos farmacêuticos, consultórios, serviços e níveis de atenção à saúde, desde que respeitados o princípio da confidencialidade e a privacidade do paciente no atendimento.
- (E) É vedado ao farmacêutico modificar a prescrição de medicamentos do paciente, emitida por outro prescritor, salvo quando previsto em acordo de colaboração, sendo que, neste caso, a modificação, acompanhada da justificativa correspondente, deverá ser comunicada ao outro prescritor.

**QUESTÃO 35**

São listadas a seguir atribuições clínicas do farmacêutico, estabelecidas pela Resolução do Conselho Federal de Farmácia nº 585/13, com exceção de uma. Aponte qual.

- (A) Prover a consulta farmacêutica em consultório farmacêutico ou em outro ambiente adequado, que garanta a privacidade do atendimento.
- (B) Fazer a anamnese farmacêutica, bem como verificar sinais e sintomas, com o propósito de diagnóstico e cuidado ao paciente.
- (C) Solicitar exames laboratoriais, no âmbito de sua competência profissional, com a finalidade de monitorar os resultados da farmacoterapia.
- (D) Determinar parâmetros bioquímicos e fisiológicos do paciente, para fins de acompanhamento da farmacoterapia e rastreamento em saúde.
- (E) Prevenir, identificar, avaliar e intervir nos incidentes relacionados aos medicamentos e a outros problemas relacionados à farmacoterapia.

**QUESTÃO 36**

A Política Nacional de Medicamentos (Portaria nº 3.916/98) propõe a promoção do uso racional de medicamentos que envolve, além da implementação da RENAME, em especial, as ações a seguir indicadas, com exceção de uma. Qual?

- (A) Campanhas educativas.
- (B) Registro e uso de medicamentos similares.
- (C) Elaboração do Formulário Terapêutico Nacional.
- (D) Farmacoepidemiologia e farmacovigilância.
- (E) Recursos humanos.

**QUESTÃO 37**

Que diretriz da Portaria nº 3.916/98 trata dos temas descritos a seguir?

- I. Obrigatoriedade da adoção da denominação genérica nos editais, propostas, contratos e notas fiscais.
  - II. Obrigatoriedade da adoção da denominação genérica nas compras e licitações públicas de medicamentos realizadas pela administração pública.
  - III. Ações de vigilância sanitária serão gradualmente descentralizadas.
  - IV. Promoção do uso de medicamentos genéricos.
  - V. Restrições e eliminações de produtos que venham a revelar-se inadequados ao uso, em conformidade com informações decorrentes da farmacovigilância.
- (A) Desenvolvimento e Capacitação de Recursos Humanos.
  - (B) Incentivo a Patentes.
  - (C) Promoção da Produção de Medicamentos.
  - (D) Reorientação da Assistência Farmacêutica.
  - (E) Regulamentação Sanitária de Medicamentos.

**QUESTÃO 38**

São competências atribuídas aos serviços geradores de RSS, em conformidade com a Resolução ANVISA nº 306/04 (que dispõe sobre o Regulamento Técnico para o gerenciamento de resíduos de serviços de saúde), exceto:

- (A) prover a capacitação e o treinamento inicial e de forma continuada para o pessoal envolvido no gerenciamento de resíduos, objeto deste Regulamento.
- (B) designar um responsável pela coordenação da execução do PGRSS, excetuando-se os dirigentes técnicos.
- (C) fazer constar, nos termos de licitação e de contratação sobre os serviços referentes ao tema desta Resolução e seu Regulamento Técnico, as exigências de comprovação de capacitação e treinamento dos funcionários das firmas prestadoras de serviço de limpeza e conservação que pretendam atuar nos estabelecimentos de saúde, bem como no transporte, tratamento e disposição final destes resíduos.
- (D) requerer às empresas prestadoras de serviços terceirizados a apresentação de licença ambiental para o tratamento ou disposição final dos resíduos de serviços de saúde, e documento de cadastro emitido pelo órgão responsável de limpeza urbana para a coleta e o transporte dos resíduos.
- (E) manter cópia do Plano de Gerenciamento de Resíduos de Serviços de Saúde (PGRSS) disponível para consulta sob solicitação da autoridade sanitária ou ambiental competente, dos funcionários, dos pacientes e do público em geral.

**QUESTÃO 39**

De acordo com a Lei nº 13.021/14, que dispõe sobre o exercício e a fiscalização das atividades farmacêuticas, assinale a alternativa incorreta.

- (A) O farmacêutico e o proprietário dos estabelecimentos farmacêuticos agirão sempre solidariamente, realizando todos os esforços para promover o uso racional de medicamentos.
- (B) O proprietário da farmácia não poderá desautorizar ou desconsiderar as orientações técnicas emitidas pelo farmacêutico.
- (C) Ocorrendo a baixa do profissional farmacêutico obrigam-se os estabelecimentos à contratação de novo farmacêutico, no prazo máximo de 90 (noventa) dias, atendido o disposto nas Leis nºs 5.991/73 e 6.437/77.
- (D) Cabe ao farmacêutico, na dispensação de medicamentos, visando garantir a eficácia e a segurança da terapêutica, e cabe ao farmacêutico, na dispensação de medicamentos, visando garantir a eficácia e a segurança da terapêutica prescrita, observar os aspectos técnicos e legais do receituário.
- (E) É vedado ao fiscal farmacêutico exercer outras atividades profissionais de farmacêutico, ser responsável técnico ou proprietário ou participar da sociedade em estabelecimentos farmacêuticos.

**QUESTÃO 40**

A Lei nº 9.787/99 altera a Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, que dispõe sobre a vigilância sanitária, estabelece o medicamento genérico, dispõe sobre a utilização de nomes genéricos em produtos farmacêuticos e dá outras providências. Faça a correlação entre os itens enumerados de I a V e as definições apresentadas.

- I. Medicamento Similar.
- II. Medicamento Genérico.
- III. Medicamento de Referência.
- IV. Bioequivalência.
- V. Biodisponibilidade.

( ) Produto inovador registrado no órgão federal responsável pela vigilância sanitária e comercializado no País, cuja eficácia, segurança e qualidade foram comprovadas cientificamente junto ao órgão federal competente, por ocasião do registro.

( ) Medicamento similar a um produto de referência ou inovador, que se pretende ser com este intercambiável, geralmente produzido após a expiração ou renúncia da proteção patentária ou de outros direitos de exclusividade, comprovada a sua eficácia, segurança e qualidade, e designado pela DCB ou, na sua ausência, pela DCI.

( ) Aquele que contém o mesmo ou os mesmos princípios ativos, apresenta a mesma concentração, forma farmacêutica, via de administração, posologia e indicação terapêutica, preventiva ou diagnóstica, do medicamento de referência registrado no órgão federal responsável pela vigilância sanitária, podendo diferir somente em características relativas ao tamanho e à forma do produto, prazo de validade, embalagem, rotulagem, excipientes e veículos, devendo sempre ser identificado por nome comercial ou marca.

( ) Indica a velocidade e a extensão de absorção de um princípio ativo em uma forma de dosagem, a partir de sua curva concentração/tempo na circulação sistêmica ou sua excreção na urina."

( ) Consiste na demonstração de equivalência farmacêutica entre produtos apresentados sob a mesma forma farmacêutica, contendo idêntica composição qualitativa e quantitativa de princípio(s) ativo(s), e que tenham comparável biodisponibilidade, quando estudados sob um mesmo desenho experimental.

Assinale a alternativa com a correta e respectiva correlação quanto às definições.

- (A) II, V, I, IV, III.
- (B) III, II, V, I, IV.
- (C) III, IV, I, V, II.
- (D) II, III, IV, V, I.
- (E) III, II, I, V, IV.

**QUESTÃO 41**

A Lei nº 3.820/60 cria o Conselho Federal e os Conselhos Regionais de Farmácia. Assinale, a seguir, uma atribuição que não seja inerente aos Conselhos Regionais.

- (A) Registrar os profissionais de acordo com a presente lei e expedir a carteira profissional.
- (B) Examinar reclamações e representações escritas acerca dos serviços de registro e das infrações desta lei e decidir.
- (C) Fiscalizar o exercício da profissão, impedindo e punindo as infrações à lei, bem como enviando às autoridades competentes relatórios documentados sobre os fatos que apurarem e cuja solução não seja de sua alçada.
- (D) Providenciar, no sentido de notificar às autoridades competentes, o exercício ilegal da medicina.
- (E) Sugerir ao Conselho Federal as medidas necessárias à regularidade dos serviços e à fiscalização do exercício profissional.

**QUESTÃO 42**

A Lei nº 5.991/73 dispõe sobre o controle sanitário do comércio de drogas, medicamentos, insumos farmacêuticos e correlatos, e dá outras providências. Faça a correlação entre os itens e os conceitos apresentados.

- I. Drogas.
- II. Medicamentos.
- III. Insumos Farmacêuticos.
- IV. Correlatos.

( ) Produtos farmacêuticos, tecnicamente obtidos ou elaborados, com finalidade profilática, curativa, paliativa ou para fins de diagnósticos.

( ) Aparelhos, materiais ou acessórios cujo uso ou aplicação esteja ligado à defesa e proteção da saúde individual ou coletiva, à higiene pessoal ou de ambientes, ou afins diagnósticos e analíticos, ou, ainda, os cosméticos e os perfumes, os produtos dietéticos, óticos, de acústica médica, odontológicos e veterinários.

( ) Drogas ou matérias-primas aditivas ou complementares de qualquer natureza, destinadas a emprego em medicamentos, quando for o caso, e seus recipientes.

( ) Substâncias ou matérias-primas que tenham finalidade medicamentosa ou sanitária.

Assinale a alternativa com a correta e respectiva correlação quanto aos conceitos.

- (A) II, I, IV, III.
- (B) II, IV, III, I.
- (C) III, IV, I, II.
- (D) II, IV, I, III.
- (E) I, IV, II, III.

**QUESTÃO 43**

Considerando o Decreto nº 85.878/81, que dispõe sobre as atribuições privativas dos profissionais farmacêuticos no âmbito Profissional do Farmacêutico, assinale a alternativa incorreta.

- (A) Desempenho de funções de dispensação ou manipulação de fórmulas magistrais e farmacopeicas, quando a serviço do público em geral ou mesmo de natureza privada.
- (B) Fiscalização profissional sanitária e técnica de empresas, estabelecimentos, setores, fórmulas, produtos, processos e métodos farmacêuticos ou de natureza farmacêutica.
- (C) Elaboração de laudos técnicos e a realização de perícias técnico-legais relacionados com atividades, produtos, fórmulas, processos e métodos farmacêuticos ou de natureza farmacêutica.
- (D) Magistério superior das matérias privativas constantes do currículo próprio do curso de formação farmacêutica, obedecida a legislação do ensino.
- (E) Realização de perícia médica e exames médico-legais, excetuados os exames laboratoriais de análises clínicas, toxicológicas, genéticas e de biologia molecular.

ESPAÇO PARA RASCUNHO

**QUESTÃO 44**

A Deliberação do CRF/AL: 03/2016 (publicada no DOU nº 87 em 09/05/16) dispõe sobre o registro de Posto de Medicamentos no Conselho Regional de Farmácia do Estado de Alagoas e dá outras providências. Considerando a necessidade de estabelecer critérios mínimos para o registro de Postos de Medicamentos no Conselho Regional de Farmácia do Estado de Alagoas, analise as afirmativas seguintes.

- I. Somente será permitido o registro de Posto de medicamentos em localidades em que: não exista farmácia ou drogaria registrada; a farmácia ou drogaria registrada esteja distante, no mínimo, 3 (três) Km da localidade.
- II. Instituir novo Requerimento de Registro de Posto de Medicamento, conforme Anexo I desta Deliberação, com firma reconhecida em Cartório, no qual o proprietário declara estar ciente de que, caso seja instalada farmácia ou drogaria na localidade, deverá promover imediatamente a contratação de farmacêutico e a consequente homologação da Responsabilidade Técnica junto ao CRF/AL e autoridades sanitárias.
- III. Instituir a Declaração do Farmacêutico, conforme Anexo II desta Deliberação, com firma reconhecida em Cartório, na qual o farmacêutico, nos termos do art. 154 da Lei Estadual nº 4.406/82, declara que o proprietário do Posto de Medicamentos é pessoa idônea e possui capacidade necessária à dispensação dos produtos farmacêuticos. Serão exigidas Declarações de 1 (um) farmacêutico regular com inscrição definitiva e em pleno gozo de suas prerrogativas legais para cada estabelecimento requerente.
- IV. Somente serão aceitas Declarações de Farmacêuticos que: possuam inscrição Definitiva há pelo menos 2 (dois) anos; estejam com sua anuidade em dia; não estejam respondendo ou tenham respondido a processo ético-disciplinar nos últimos 5 (cinco) anos; possuam Perfil de Assistência Farmacêutica tipo 01 (presença em pelo menos 70% das inspeções realizadas no seu horário de assistência farmacêutica – Resolução 579/13 do CFF).
- V. Os interessados no registro de Posto de Medicamentos deverão apresentar: certificado ou declaração de conclusão do ensino médio com fotocópia autenticada; comprovação de experiência mínima de 1 (um) ano em farmácias ou drogarias, com registro na Carteira de Trabalho e Previdência Social (CTPS).

Está correto o que se afirma somente em:

- (A) I, II e III.
- (B) II e III.
- (C) I, II e IV.
- (D) III, IV e V.
- (E) I, III, IV e V.

**QUESTÃO 45**

A Resolução nº 577/13 dispõe sobre a direção técnica ou responsabilidade técnica de empresas ou estabelecimentos que dispensam, comercializam, fornecem e distribuem produtos farmacêuticos, cosméticos e produtos para a saúde. Sobre o assunto, assinale a alternativa correta.

- (A) Fica sob a responsabilidade do farmacêutico a apresentação da certidão de regularidade técnica que designa o farmacêutico substituto, se no momento da fiscalização não estiver presente o farmacêutico diretor técnico, farmacêutico responsável técnico ou farmacêutico assistente técnico
- (B) O início do prazo se dará a contar da data da rescisão contratual, declaração do profissional, ou da data de comunicação de baixa definitiva protocolizada pelo farmacêutico no CRF ou, ainda, da data de outro fator gerador de afastamento constatado pelo serviço de fiscalização, sob pena de incorrer em infração ao artigo 24 da Lei Federal nº 3.820/60, além das demais sanções previstas na legislação vigente.
- (C) Somente será permitido o funcionamento de farmácia e drogaria sem a assistência do farmacêutico em até 90 (noventa) dias.
- (D) Nos casos de cursos, congressos ou outras atividades profissionais, o farmacêutico deverá protocolizar com antecedência mínima de 24 (vinte e quatro) horas úteis.
- (E) Em se tratando de doenças, óbitos familiares, acidentes pessoais, cirurgias de urgência ou outras situações similares, o farmacêutico deverá comunicar o CRF no prazo máximo de 30 (dias) dias, após o fato.

**QUESTÃO 46**

A Resolução nº 600/14 regulamenta o procedimento de fiscalização dos Conselhos Regionais de Farmácia e dá outras providências. Compete aos farmacêuticos fiscais as seguintes competências, com exceção de uma. Qual?

- (A) Participar da elaboração do plano anual de fiscalização, que deverá ser aprovado pelo Plenário do Conselho Regional de Farmácia, fornecendo dados estatísticos e geográficos do estado.
- (B) Participar da formulação estratégica de fiscalização, considerando a situação geopolítica e profissional do Estado.
- (C) Participar da elaboração de documentos semestrais com base nos dados de fiscalização.
- (D) Fiscalizar a área de jurisdição do órgão regional, cumprindo a legislação profissional, lavrando termo de inspeção em todas as empresas ou estabelecimentos inspecionados, sendo que o termo de intimação ou auto de infração, ambos precedidos do termo de inspeção, deverão ser lavrados nos casos previstos na legislação vigente.
- (E) Na atividade fiscalizadora, o farmacêutico fiscal deverá orientar os farmacêuticos e, se necessário, aqueles presentes nas empresas ou estabelecimentos no momento da fiscalização.

**QUESTÃO 47**

A Resolução nº 98/16 dispõe sobre os critérios e procedimentos para o enquadramento de medicamentos como isentos de prescrição e o reenquadramento como medicamentos sob prescrição, e dá outras providências. Para um medicamento ser enquadrado como isento de prescrição, é necessário que comprove os critérios estabelecidos a seguir, exceto um. Aponte qual.

- (A) Tempo mínimo de comercialização do princípio ativo ou da associação de princípios ativos, com as mesmas indicações, via de administração e faixa terapêutica de:
- a) 20 (vinte) anos sendo, no mínimo, 10 (dez) anos no Brasil como medicamento sob prescrição; ou b) 10 (dez) anos no exterior como medicamento isento de prescrição cujos critérios para enquadramento sejam compatíveis com os estabelecidos nesta Resolução.
- (B) Segurança, segundo avaliação da causalidade, gravidade e frequência de eventos adversos e intoxicação, baixo potencial de causar danos à saúde quando obtido sem orientação de um prescritor, considerando sua forma farmacêutica, princípio ativo, concentração do princípio ativo, via de administração e posologia, devendo o produto apresentar: reações adversas com causalidades conhecidas e reversíveis após suspensão de uso do medicamento; baixo potencial de toxicidade, quando reações graves ocorrem apenas com a administração de grande quantidade do produto, além de apresentar janela terapêutica segura; baixo potencial de interação medicamentosa e alimentar, clinicamente significativa.
- (C) Indicação para o tratamento, prevenção ou alívio de sinais e sintomas de doenças não graves e com evolução inexistente ou muito lenta, sendo que os sinais e sintomas devem ser facilmente detectáveis pelo paciente, seu cuidador ou pelo farmacêutico, sem necessidade de monitoramento laboratorial ou consulta com o prescritor.
- (D) Utilização por curto período de tempo ou por tempo previsto em bula, exceto para os de uso preventivo, bem como para os medicamentos específicos e fitoterápicos indicados para doenças de baixa gravidade.
- (E) Baixo potencial de risco ao paciente, nas seguintes condições: a) mau uso com a utilização do medicamento para finalidade diferente da preconizada em bula; b) abuso com a utilização do medicamento em quantidade superior ao preconizado ou por período superior ao recomendado; e c) intoxicação.

**QUESTÃO 48**

De acordo com a Resolução nº 539/10, que dispõe sobre o exercício profissional e as atribuições privativas e afins do farmacêutico nos Órgãos de Vigilância Sanitária, não compete ao farmacêutico exercer a fiscalização profissional, técnica e sanitária em:

- (A) órgãos, empresas, estabelecimentos, laboratórios ou setores em que se preparem ou fabriquem produtos biológicos, imunoterápicos, soros, vacinas, alérgenos, opoterápicos para uso humano e veterinário, bem como de derivados do sangue.
- (B) órgãos ou laboratórios de análises clínicas ou de saúde pública ou seus departamentos especializados.
- (C) estabelecimentos industriais em que se fabriquem produtos farmacêuticos para uso veterinário.
- (D) estabelecimentos industriais em que se fabriquem alimentos.
- (E) estabelecimentos industriais em que se fabriquem produtos saneantes, inseticidas, raticidas, antissépticos e desinfetantes.

**QUESTÃO 49**

Qual, dos princípios a seguir, não contempla os princípios do Sistema Único de Saúde, estabelecidos na Lei nº 8.080/90?

- (A) Integralidade.
- (B) Universalidade.
- (C) Centralização.
- (D) Direitos à informação, das pessoas assistidas, sobre sua saúde.
- (E) Igualdade.

**QUESTÃO 50**

Segundo a RDC nº 306/04/Anvisa, que regula o gerenciamento de resíduos provenientes de serviços de saúde, os órgãos, tecidos, fluidos orgânicos, materiais perfurocortantes ou escarificantes e demais materiais resultantes da atenção à saúde de indivíduos ou animais, com suspeita ou certeza de contaminação por príons, pertencem a qual grupo de resíduos?

- (A) Grupo B.
- (B) Grupo C.
- (C) Grupo A5.
- (D) Grupo E4.
- (E) Grupo D.