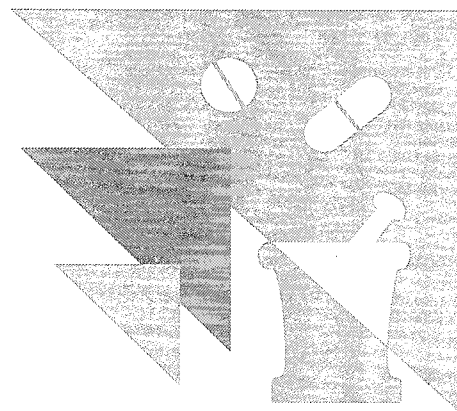


NÍVEL SUPERIOR COMPLETO

CARGO 04:

FARMACÊUTICO FISCAL



FUNDAÇÃO
CETAP

**CONSELHO REGIONAL DE FARMÁCIA
DO ESTADO DO PARÁ**

INSTRUÇÕES ESPECIAIS

- 01** Você está recebendo o seu Caderno de Questões, contendo 50 (cinquenta) questões objetivas de múltipla escolha, numeradas de 01 a 50, em ordem sequencial. Confira a sequência numérica de seu Caderno de Questões antes de iniciar a resolução, assim como o número de páginas, comunicando, imediatamente, ao Fiscal de Sala, em caso de repetição ou ausência de questão ou página.
- 02** Você deve conferir, na capa do Caderno de Questões e no rodapé das páginas internas, o nível e o cargo a que este Caderno de Questões se refere. Caso você tenha recebido um Caderno de Questões que não corresponda ao mesmo nível e cargo descritos no seu Cartão Resposta, comunique imediatamente ao Fiscal de Sala e exija o Caderno de Questões correto.
- 03** As respostas das questões objetivas de múltipla escolha do Caderno de Questões deverão ser transcritas para o Cartão Resposta com caneta esferográfica de tinta azul ou preta fabricada em material transparente.
- 04** Para cada questão da Prova Objetiva de Múltipla Escolha existirão 04 (quatro) alternativas de resposta (A, B, C e D), das quais apenas uma será correta, de acordo com o comando da questão. A marcação de mais de uma no Cartão Resposta anula, automaticamente, a resposta da questão.
- 05** O tempo máximo disponível para realização da prova é de 3h30 (três horas e trinta minutos), já incluído o tempo destinado à identificação e ao preenchimento do Cartão Resposta.
- 06** Somente depois de decorridos 120 minutos do início da prova, o candidato poderá entregar o seu Caderno de Questões e o seu Cartão Resposta, e retirar-se da sala de prova.
- 07** Os 3 (três) últimos candidatos só poderão sair da sala de prova juntos.
- 08** Será permitido ao candidato levar consigo o Caderno de Questões e o Gabarito desde que nos últimos 30 (trinta) minutos antes do término da prova.

! ATENÇÃO

Escreva no espaço apropriado do **Cartão Resposta**, com a sua caligrafia usual, a seguinte "frase mestra" de Albert Einstein:

"Uma pessoa que nunca cometeu um erro, nunca tentou nada de novo."

A transcrição da "frase mestra" é obrigatória e servirá para identificar o Cartão Resposta do candidato, bem como possibilitar o Exame Pericial Grafotécnico, quando for o caso. A falta da transcrição poderá ocasionar a eliminação do candidato no presente concurso público.

**CONSELHO REGIONAL
DE FARMÁCIA
DO ESTADO DO PARÁ**

CONCURSO PÚBLICO N.º 01/2019



Leia o texto e responda o que se pede no comando das questões.

Uma borboleta bate asas na China...

...e a situação fica como a teoria do caos gosta: imprevisível

Estaria um inimigo invisível e incontrolável perto de retirar o "mandato do céu" de Xi Jinping? Nas entranhas da web, apesar de todos os mecanismos de censura, isso já não é um tabu. O mandato celestial é o milenar conjunto de crenças e tradições filosóficas que sustentava a legitimidade do imperador. Tipo uma pesquisa de opinião: o governante justo podia perder a proteção divina se pisasse na bola. E lá se ia junto o trono do dragão.

O efeito coronavírus, como o bater das asas da borboleta que provoca um tufão do outro lado do mundo, segundo a teoria do caos, está derrubando muitas ideias preconcebidas. Uma das mais arraigadas é que o infinito mar humano da maior população mundial aceita passivamente tudo o que emana de uma liderança que parece inabalável, contanto que o contrato social de melhoria coletiva do padrão de vida seja mantido. Para a eventualidade de não aceitar, a "ditadura perfeita" tem o maior arsenal de controle social de todos os tempos. Inteligência artificial, reconhecimento facial, comando total sobre os megadados. Nos casos específicos, os drones que sobrevoam casas de confinados pela epidemia e avisam que não podem sair, precisam usar máscaras e respeitar as regras. Falhando tudo isso, aparecem policiais que dão umas varadas nos recalcitrantes.

As cenas que rodam a internet são extraordinariamente parecidas, exceto pelos recursos da alta tecnologia, com as da Campanha contra as Quatro Pragas. O imperador era Mao Tsé-tung, a China de 1958 era um desastre de saúde pública e os objetivos eram elevados: eliminar as pragas que espalhavam doenças infecciosas ou comiam os grãos de arroz que mal davam para encher uma pequena tigela, alimentação-padrão da grande maioria na época. O resultado foi orgulhosamente contabilizado: eliminaram-se 1 bilhão de pardais, 1,5 bilhão de ratos, 100 milhões de quilos de moscas e 11 milhões de quilos de pernilongos. Os pardais morriam por exaustão, obrigados a voar, sem parar, por massas incansáveis que batiam panelas e agitavam varas de bambu. Deu em desastre. Outros insetos proliferaram, sem seus predadores naturais. Combinada com o Grande Salto Adiante, o toско e alucinante plano de coletivização e industrialização do campo, a Campanha contra as Quatro Pragas provocou fome em escala inimaginável. Agricultores eram obrigados, sob tortura, a trabalhar até a morte. Se demorassem, eram enterrados vivos.

A China de hoje é paradisíaca comparada a esse passado nem tão distante. Xi Jinping comanda a arrancada para o posto de superpotência dominante e faz tudo para parecer um "bom imperador". A demora em reconhecer a gravidade da epidemia já está sendo punida no nível regional. Ele tem a situação sob controle, talvez sua palavra predileta? Impossível responder. A peste negra, que consumiu um terço da população da Europa no século XIV, começou na China, onde são endêmicos os ratos e outros roedores portadores da pulga que transmite a bactéria *Yersinia pestis*. A epidemia pode ter devorado quase metade da população de 120 milhões de chineses da época, precipitando a queda da dinastia Yuan, fruto do domínio mongol na China. Uma bactéria que derruba impérios é uma metáfora perfeita para a teoria do caos. Quem melhor do que Xi Jinping, o imperador que aposta tudo na estabilidade, para saber disso?

(GRYZINSKI, Vilma. Revista Veja. 19.02.2020. p.75)

Questão 01

Sobre o primeiro parágrafo do texto, é inadequado afirmar:
A) que "Estaria", futuro do pretérito, indica um fato vindouro em relação ao presente.
B) que "invisível" e "incontrolável" seguem a mesma regra de acentuação gráfica.
C) que "mandato" e "mandado" são parônimos, significando ordem judicial e delegação, respectivamente.
D) que o anafórico "isso" se refere à possibilidade de Xi Jinping perder o poder.

Questão 02

"O efeito coronavírus, como o bater das asas da borboleta que provoca um tufão do outro lado do mundo, segundo a teoria do caos, está derrubando muitas ideias preconcebidas.". Falhou a análise do período em:
A) "O efeito coronavírus" é o sujeito de "está derrubando".
B) O conectivo "como" introduz uma ideia comparativa.
C) "segundo" pode ser substituído, sem alteração semântica, por "apesar de".
D) O antecedente do relativo "que" é "o bater das asas".

Questão 03

Segundo o quarto parágrafo, a palavra preferida do imperador chinês é:
A) controle.
B) superpotência.
C) paradisíaca.
D) dominante.

Questão 04

No segundo e no quarto parágrafos, as aspas objetivam:
A) indicar citação.
B) destacar estrangeirismos.
C) dar ênfase ao discurso direto.
D) sinalizar ironias.

Questão 05

A classificação da regência verbal está correta em:
A) "(...) comiam os grãos de arroz (...)" - verbo transitivo indireto.
B) "(...) que consumiu um terço da população (...)" - verbo transitivo direto e indireto.
C) "(...) se pisasse na bola." - verbo transitivo indireto.
D) "(...) Começou na China (...)" - intransitivo.



NOÇÕES DE INFORMÁTICA

Questão 06

No sítio de busca google para que serve o botão "Estou com sorte"?
A) Para que o usuário indique qual a seu sítio preferido para novas buscas.
B) Para reencaminhar o usuário para site de prêmios.
C) Para "ler" a sorte do usuário em um processo semelhante a um biscoito da sorte japonês.
D) Para abrir automaticamente a página mais relevante, considerando os termos de pesquisa, sem passar pelos resultados de pesquisa.

Questão 07

O termo "mainframe" se refere a:

- A) computadores de grande porte normalmente com grande capacidade de processamento.
- B) computadores de médio porte que tem capacidade pouco superior aos notebooks e desktops.
- C) sistema operacional para celulares da Apple.
- D) computadores para uso na palma da mão.

Questão 08

Qual das alternativas seguintes contém somente caracteres que podem ser usados para dar nomes para pastas ou arquivos em um ambiente Windows?

- A) ? e @
- B) / e #
- C) @ e #
- D) / e \

Questão 09

A Internet se baseia no conceito de cliente-servidor e também se apoia na pilha de protocolos TCP/IP. Para acessar páginas web, o protocolo, da camada de aplicação, usado por padrão pelos navegadores para acessar um site sem suporte à criptografia é o:

- A) HTML
- B) HTTP
- C) IMAP
- D) SMTP

Questão 10

Um computador ou máquina conectada em uma rede com capacidade de oferecer recursos, informações ou serviços para outros usuários conectados a esta rede é conhecido como:

- A) Host (ou hospedeiro).
- B) URL (ou nome de um endereço da rede).
- C) Link (ou ligação ou ainda ponteiro).
- D) Hub (ou concentrador).



LEGISLAÇÃO

Questão 11

O Decreto n.º 85.878/1981 estabelece em seu art. 2º que são atribuições dos profissionais farmacêuticos, as seguintes atividades afins, respeitadas as modalidades profissionais, ainda que não privativas ou exclusivas a direção, o assessoramento, a responsabilidade técnica e o desempenho de funções especializadas exercidas em, exceto:

- A) órgãos ou laboratórios de análises clínicas ou de saúde pública ou seus departamentos especializados.
- B) estabelecimentos industriais em que não se fabriquem produtos farmacêuticos para uso veterinário.
- C) estabelecimentos industriais em que se fabriquem produtos saneantes, inseticidas, raticidas, antissépticos e desinfetantes.
- D) controle, pesquisa e perícia da poluição atmosférica e tratamento dos despejos industriais.

Questão 12

As atribuições dos Conselhos Regionais são, segundo a Lei n.º 3.820/1960, as seguintes:

- I- registrar os profissionais de acordo com a presente lei e expedir a carteira profissional.
- II- examinar reclamações e representações escritas acerca dos serviços de registro e das infrações desta lei e decidir.

III- organizar o seu regimento interno, submetendo-o à aprovação do Conselho Regional.

IV- sugerir ao Conselho Federal as medidas necessárias à regularidade dos serviços e à fiscalização do exercício profissional.

Após a análise das afirmações, marque a alternativa correta:

- A) Todas as afirmações estão corretas.
- B) Apenas as afirmações I, II e IV estão corretas.
- C) Apenas as afirmações II e IV estão erradas.
- D) Apenas as afirmações I, II e III estão corretas.

Questão 13

Sobre a Assistência e Responsabilidades Técnicas previstas na Lei n.º 5.991/1973, apenas não se pode afirmar:

- A) A cada farmacêutico será permitido exercer a direção técnica de, no máximo, cinco farmácias, sendo todas hospitalares.
- B) A farmácia e a drogaria terão, obrigatoriamente, a assistência de técnico responsável, inscrito no Conselho Regional de Farmácia, na forma da lei.
- C) A responsabilidade técnica do estabelecimento será comprovada por declaração de firma individual, pelos estatutos ou contrato social, ou pelo contrato de trabalho do profissional responsável.
- D) Somente será permitido o funcionamento de farmácia e drogaria sem a assistência do técnico responsável, ou do seu substituto, pelo prazo de até trinta dias, período em que não serão aviadas fórmulas magistrais ou oficiais nem vendidos medicamentos sujeitos a regime especial de controle.

As questões 14 e 15 deverão ser resolvidas de acordo com o previsto na Lei n.º 13.021/2014.

Questão 14

Análise as alternativas seguintes que tratam sobre as Responsabilidades e marque a única afirmativa equivocada.

- A) O proprietário da farmácia não poderá desautorizar ou desconsiderar as orientações técnicas emitidas pelo farmacêutico.
- B) Cabe ao farmacêutico, na dispensação de medicamentos, visando a garantir a eficácia e a segurança da terapêutica prescrita, observar os aspectos técnicos e legais do receituário.
- C) O farmacêutico e o proprietário dos estabelecimentos farmacêuticos agirão sempre subsidiariamente, realizando todos os esforços para promover o uso racional de medicamentos.
- D) É responsabilidade do estabelecimento farmacêutico fornecer condições adequadas ao perfeito desenvolvimento das atividades profissionais do farmacêutico.

Questão 15

Análise as assertivas a seguir e marque a única alternativa correta:

- I- Farmácia é uma unidade de prestação de serviços destinada a prestar assistência farmacêutica, assistência à saúde e orientação sanitária individual e coletiva, na qual se processe a manipulação e/ou dispensação de medicamentos magistrais, oficinais, farmacopeicos ou industrializados, cosméticos, insumos farmacêuticos, produtos farmacêuticos e correlatos.
- II- As farmácias classificadas segundo sua natureza como farmácia com manipulação consiste em um estabelecimento de manipulação de fórmulas magistrais e oficinais, de comércio de drogas, medicamentos, insumos farmacêuticos e correlatos, compreendendo o de dispensação e o de atendimento privativo de unidade hospitalar ou de qualquer outra equivalente de assistência médica.

- A) A assertiva I está correta e a II está errada.
 B) A assertiva I está errada e a II está correta.
 C) Ambas as assertivas estão corretas.
 D) Ambas as assertivas estão erradas.

Questão 16

O farmacêutico é responsável pela avaliação farmacêutica do receituário e somente será aviada/dispensada a receita que:

- I- estiver escrita a tinta, em português, em letra de forma, clara e legível, observada a nomenclatura oficial dos medicamentos e o sistema de pesos e medidas oficiais do Brasil. A datilografia ou impressão por computador não é aceitável.
 II- conter o nome e o endereço residencial do paciente.
 III- conter a forma farmacêutica, posologia, apresentação, método de administração e duração do tratamento.
 IV- conter a data e a assinatura do profissional, endereço do consultório e o número de inscrição no respectivo Conselho Profissional. A prescrição deve ser assinada claramente e acompanhada do carimbo, permitindo identificar o profissional em caso de necessidade.

V- a prescrição não deve conter rasuras e emendas.
 São itens indispensáveis da receita nos termos da Resolução CFF n.º 357/2001:

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

Questão 17

Em atenção aos Medicamentos Genéricos, a Resolução CFF n.º 357/2001 não determina que é dever dos farmacêuticos responsáveis técnicos por farmácia e drogaria:

- A) informar ao paciente e ao prescritor sobre a existência ou não de medicamentos genérico, diferenciando-os dos similares.
 B) no ato da dispensação explicar detalhadamente ao paciente sobre a utilização do medicamento, fornecendo toda a orientação necessária ao seu consumo racional.
 C) indicar, no verso da prescrição a substituição realizada, citando o nome genérico do medicamento e a indústria produtora, apondo o carimbo que conste seu nome e número de inscrição no CRF, local e data, assinando a declaração.
 D) esclarecer ao usuário sobre a existência do medicamento genérico, substituindo, se for o caso, o medicamento prescrito exclusivamente pelo medicamento genérico correspondente, mesmo com restrições expressas de próprio punho consignadas no documento pelo profissional prescritor.

Questão 18

A Resolução CFF n.º 566/2012 estabelece que transitada em julgado a decisão mediante certidão atestada no processo, a Secretaria do Conselho Regional de Farmácia expedirá notificação ao autuado, juntamente com a guia de recolhimento de multa para que, no prazo de 15 (quinze) dias, a partir do recebimento, efetue o pagamento. O que ocorrerá se decorrido o prazo de 15 (quinze) dias não houver o cumprimento da obrigação?

- A) A perda do registro no CRF.
 B) A multiplicação da multa por 2.
 C) O registro no Cadastro de Inadimplentes.
 D) O crédito será inscrito em dívida ativa.

Questão 19

Nos termos da Resolução CFF n.º 585/2013, são atribuições do farmacêutico relacionadas à gestão da prática, produção e aplicação do conhecimento, exceto:

- A) Participar da coordenação, supervisão, auditoria, acreditação e certificação de ações e serviços no âmbito das atividades clínicas do farmacêutico.
 B) Realizar a gestão de processos e projetos, por meio de ferramentas e indicadores de qualidade dos serviços clínicos prestados.
 C) Participar da elaboração de protocolos de serviços e demais normativas que envolvam as atividades normativas e patrimoniais.
 D) Participar do planejamento, coordenação e execução de estudos epidemiológicos e demais investigações de caráter técnico-científico na área da saúde.

Questão 20

Nos termos do art. 17 da Resolução CFF n. 711/2021, é proibido ao Farmacêutico, exceto:

- A) exercer separadamente a Medicina.
 B) delegar ou permitir que outros profissionais pratiquem atos ou atribuições privativas da profissão farmacêutica.
 C) intitular-se responsável técnico por qualquer estabelecimento sem a autorização prévia do CRF, comprovada mediante a Certidão de Regularidade correspondente.
 D) exercer o magistério, coordenar, supervisionar ou ser preceptor de estágio em cursos de graduação e/ou de pós-graduação na área da Farmácia que descumpram a legislação vigente.



CONHECIMENTOS ESPECÍFICOS

Questão 21

"A dispensação ou a venda de medicamentos do grupo terapêutico dos esteróides ou peptídeos anabolizantes para uso humano estarão restritas à apresentação e retenção, pela farmácia ou drogaria, da cópia carbonada de receita emitida por médico ou dentista devidamente registrados nos respectivos conselhos profissionais." (Art. 1 da Lei n. 9.965/2000). A receita de que trata este artigo 1º deverá conter:

- I- a identificação do profissional;
 II- o número de registro no respectivo conselho profissional (CRM ou CRO);
 III- o número do Cadastro da Pessoa Física (CPF);
 IV- o endereço e telefone profissionais;
 V- do nome, do endereço do paciente;
 VI- número do Código Internacional de Doenças (CID).
 Pode-se afirmar que:
 A) Os itens I, II e VI estão corretos.
 B) Os itens II, III e V estão errados.
 C) Apenas os itens I, II, III e IV estão corretos.
 D) Apenas os itens IV e V estão errados.

Questão 22

De acordo com a Lei n. 13.021/2014 e alterações posteriores, analise as afirmações seguintes e marque a única equivocada:

- A) A farmácia privativa de unidade hospitalar ou similar destina-se exclusivamente ao atendimento de seus usuários.
 B) Poderão as farmácias de qualquer natureza dispor, para atendimento imediato à população, de medicamentos, vacinas e soros que atendam o perfil epidemiológico de sua região demográfica.
 C) No âmbito da assistência farmacêutica, as farmácias de qualquer natureza requerem, obrigatoriamente, para seu funcionamento, a responsabilidade e a assistência técnica de farmacêutico habilitado na forma da lei.
 D) É permitido ao fiscal farmacêutico exercer outras atividades profissionais de farmacêutico, ser responsável técnico ou proprietário ou participar da sociedade em estabelecimentos farmacêuticos.

Questão 23

Nos termos da Lei n. 11.903/2009 e alterações posteriores, foi criado o Sistema Nacional de Controle de Medicamentos, visando a controlar a produção, a distribuição, a comercialização, a dispensação e a prescrição médica, odontológica e, caso contenha medicamento de uso humano, veterinária, assim como os demais tipos de movimentação previstos pelos controles sanitários. As embalagens de todos os medicamentos registrados receberão identificação específica baseada em sistema de captura, armazenamento e transmissão eletrônica de dados, contendo minimamente as seguintes informações, exceto:

- A) número de série único do medicamento.
- B) número do lote ou da partida do medicamento.
- C) data de validade do medicamento.
- D) número de registro do medicamento no órgão de vigilância sanitária estadual competente.

Questão 24

A Lei n. 11.343/2006 (e alterações posteriores) determina que quem importar, exportar, remeter, preparar, produzir, fabricar, adquirir, vender, expor à venda, oferecer, ter em depósito, transportar, trazer consigo, guardar, prescrever, ministrar, entregar a consumo ou fornecer drogas, ainda que gratuitamente, sem autorização ou em desacordo com determinação legal ou regulamentar, incorrerá em pena de:

- A) detenção de 5 (cinco) a 10 (dez) anos e pagamento de 1500 (mil e quinhentos) a 2.500 (dois mil e quinhentos) dias-multa.
- B) reclusão de 5 (cinco) a 15 (quinze) anos e pagamento de 500 (quinhentos) a 1.500 (mil e quinhentos) dias-multa.
- C) multa de 500 (quinhentos) a 2.500 (dois mil e quinhentos) dias-multa.
- D) restrição dos direitos de exercer a profissão.

Questão 25

Sobre a indenização prevista no Código Civil Brasileiro, apenas não se pode afirmar:

- A) Se a vítima tiver concorrido dolosamente para o evento danoso, a sua indenização será fixada tendo-se em conta a gravidade de sua culpa em confronto com a do autor do dano.
- B) Se a obrigação for indeterminada, e não houver na lei ou no contrato disposição fixando a indenização devida pelo inadimplente, apurar-se-á o valor das perdas e danos na forma que a lei processual determinar.
- C) No caso de lesão ou outra ofensa à saúde, o ofensor indenizará o ofendido das despesas do tratamento e dos lucros cessantes até ao fim da convalescença, além de algum outro prejuízo que o ofendido prove haver sofrido.
- D) Se da ofensa resultar defeito pelo qual o ofendido não possa exercer o seu ofício ou profissão, ou se lhe diminua a capacidade de trabalho, a indenização, além das despesas do tratamento e lucros cessantes até ao fim da convalescença, incluirá pensão correspondente à importância do trabalho para que se inabilitou, ou da depreciação que ele sofreu.

Questão 26

São isentos do pagamento da Taxa de Controle e Fiscalização de Produtos Químicos, sem prejuízo das demais obrigações previstas na Lei n. 10.357/2001 (e alterações posteriores):

- I- os órgãos da Administração Pública direta federal, estadual e municipal;
- II- as instituições privadas de ensino, pesquisa e saúde;
- III- as entidades particulares de caráter assistencial, filantrópico e sem fins lucrativos que comprovem essa condição na forma da lei específica em vigor.

Estão corretos:

- A) apenas os itens I e II.
- B) apenas os itens II e III.
- C) apenas os itens I e III.
- D) todos os itens.

Questão 27

Nos termos do art. 3 da Lei n. 9.787/99 (e alterações posteriores), 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) a Denominação Comum Brasileira (DCB).
- B) a Denominação Comum Nacional (DCN).
- C) o Código Internacional de Doenças (CID).
- D) o Código Nacional de Doenças (CND).

Questão 28

Qual a pena aplicável a quem falsificar, corromper, adulterar ou alterar produto destinado a fins terapêuticos ou medicinais?

- A) Pena de detenção, de 05 (cinco) a 10 (dez) anos, e multa.
- B) Pena restritiva de direitos e multa.
- C) Pena de reclusão, de 10 (dez) a 15 (quinze) anos, e multa.
- D) Pena de reclusão, de 05 (cinco) a 10 (dez) anos.

Questão 29

É vedada, em todo o território nacional, a propaganda comercial de cigarros, cigarrilhas, charutos, cachimbos ou qualquer outro produto fumígeno, derivado ou não do tabaco, com exceção apenas da exposição dos referidos produtos nos locais de vendas, desde que acompanhada das cláusulas de advertência previstas na Lei n. 9.294/96 e alterações e da respectiva tabela de preços, que deve incluir o preço mínimo de venda no varejo de cigarros classificados no código 2402.20.00 da Tipi, vigente à época, conforme estabelecido pelo Poder Executivo. A propaganda comercial desses produtos deverá ajustar-se aos seguintes princípios, exceto:

- A) empregar imperativos que induzam diretamente ao consumo.
- B) não incluir a participação de crianças ou adolescentes.
- C) não sugerir o consumo exagerado ou irresponsável, nem a indução ao bem-estar ou saúde, ou fazer associação a celebrações cívicas ou religiosas.
- D) não associar ideias ou imagens de maior êxito na sexualidade das pessoas, insinuando o aumento de virilidade ou feminilidade de pessoas fumantes.

Questão 30

Nos termos do Código de Defesa do Consumidor, é vedado ao fornecedor de produtos ou serviços, dentre outras práticas abusivas:

- I- prevalecer-se da fraqueza ou ignorância do consumidor, tendo em vista sua idade, saúde, conhecimento ou condição social, para impingir-lhe seus produtos ou serviços;
- II- exigir do consumidor vantagem manifestamente excessiva;
- III- executar serviços sem a prévia elaboração de orçamento e autorização expressa do consumidor, ressalvadas as decorrentes de práticas anteriores entre as partes.

Após a análise das afirmativas, marque a alternativa correta:

- A) Apenas a afirmativa I está correta.
- B) Apenas a afirmativa II está correta.
- C) Apenas as afirmativas I e III estão corretas.
- D) Todas as afirmativas estão corretas.

Em atenção aos preceitos da Lei n. 6.360/1976 e alterações posteriores, responda as questões 31, 32 e 33 a seguir:

Questão 31

Nos termos do art. 75, o Ministério da Saúde baixará normas e aperfeiçoará mecanismos destinados a garantir ao consumidor a qualidade dos medicamentos, tendo em conta, exceto:

- A) a identidade dos produtos.
- B) o preço dos produtos.
- C) a pureza dos produtos.
- D) a eficácia dos produtos.

Questão 32

A inspeção da produção de medicamentos terá em vista, prioritariamente, os seguintes aspectos:

- I- a fabricação, tendo em conta os fatores intrínsecos e extrínsecos desfavoráveis, inclusive a possibilidade de contaminação das matérias-primas, dos produtos semi-elaborados e do produto acabado;
- II- o produto acabado, a fim de verificar o atendimento dos requisitos pertinentes aos responsáveis técnicos pela fabricação e inspeção dos produtos, aos locais e equipamentos, ao saneamento do meio, às matérias-primas e aos sistemas de inspeção e auto-inspeção e registro de medicamentos.

Pode-se afirmar que:

- A) Apenas o item I está correto.
- B) Apenas o item II está correto.
- C) Ambos os itens estão corretos.
- D) Ambos os itens estão errados.

Questão 33

Sem prejuízo do controle e da fiscalização a cargo dos Poderes Públicos, todo estabelecimento destinado à produção de medicamentos deverá possuir departamento técnico de inspeção de qualidade, que funcione de forma autônoma em sua esfera de competência, com a finalidade de verificar a qualidade das matérias-primas ou substâncias, vigiar os aspectos qualitativos das operações dos medicamentos produzidos e realizar os demais testes necessários. Sobre o assunto, apenas não se pode afirmar:

- A) É obrigatório aos laboratórios industriais farmacêuticos realizar esses controles, em institutos ou laboratórios oficiais, mediante convênio ou contrato.
- B) Todos os informes sobre acidentes ou reações nocivas causadas por medicamentos serão transmitidos à autoridade sanitária competente.
- C) As mudanças operadas na qualidade dos medicamentos e qualquer alteração de suas características físicas serão investigadas com todos os detalhes.
- D) Uma vez comprovadas mudanças operadas na qualidade dos medicamentos, estas serão objeto das medidas corretivas cabíveis.

Utilize as regras da Lei n. 5.991/1973 (e alterações posteriores) para analisar e responder as questões 34, 35 e 36:

Questão 34

Sobre a Fiscalização, apenas não se pode afirmar:

- A) A fiscalização nos estabelecimentos que comerciem medicamentos obedecerá a outros preceitos fixados para o controle sanitário.
- B) Compete aos órgãos de fiscalização sanitária dos Estados, do Distrito Federal e dos Territórios a fiscalização dos estabelecimentos de que trata esta Lei, para a verificação das condições de licenciamento e funcionamento.
- C) A fiscalização sanitária das drogas, medicamentos, insumos farmacêuticos e correlatos será exercida nos estabelecimentos que os comerciem, pelos Estados, Distrito Federal e Territórios, através de seus órgãos competentes.
- D) Na hipótese de ser apurada infração ao disposto nesta Lei e demais normas pertinentes, os responsáveis ficarão sujeitos às sanções previstas na legislação penal e administrativa, sem prejuízo da ação disciplinar decorrente do regime jurídico a que estejam submetidos.

Questão 35

A mercadoria interdita não poderá ser dada a, exceto:

- A) consumo.
- B) desviada.
- C) análise.
- D) substituída.

Questão 36

Concluída a análise fiscal, o laboratório oficial remeterá imediatamente o laudo respectivo à autoridade fiscalizadora competente, que procederá de acordo com a conclusão do mesmo. Sobre o assunto, analise as assertivas seguintes e marque a alternativa correta:

- I- Se o resultado da análise fiscal não comprovar alteração do produto, este será desde logo liberado.
 - II- Comprovada a alteração, falsificação, adulteração ou fraude, será lavrado, de imediato, auto de infração e notificada a empresa para início do processo.
 - III- O indiciado terá o prazo de dez dias, contados da notificação, para apresentar defesa escrita ou contestar o resultado da análise, requerendo, na seguinte hipótese, perícia de contraprova.
- A) Todas as assertivas estão corretas.
 - B) Apenas as assertivas I e II estão corretas.
 - C) Apenas as assertivas II e III estão corretas.
 - D) Apenas as assertivas I e III estão corretas.

Questão 37

Sobre as penalidades e sua aplicação previstas na Lei n. 3820/1960 e alterações posteriores, apenas não se pode afirmar:

- A) O poder de punir disciplinarmente compete, com exclusividade, ao Conselho Regional em que o faltoso estiver inscrito ao tempo do fato punível em que incorreu.
- B) A suspensão de 3 (três) meses a um ano, que serão impostas por motivo de falta grave, de pronúncia criminal ou de prisão em virtude de sentença, aplicáveis pelo Conselho Regional em que estiver inscrito o faltoso é uma das penalidades disciplinares.
- C) A deliberação do Conselho procederá, sempre audiência do acusado, sendo-lhe dado defensor, se não for encontrado ou se deixar o processo à revelia.
- D) A advertência ou censura, aplicada com publicidade, verbalmente ou por ofício do Presidente do Conselho Regional, chamando a atenção do culpado para o fato brandamente no primeiro caso, energicamente e com emprego da palavra "censura" no segundo, é uma das penalidades disciplinares.

Questão 38

Conforme previsto pelo Decreto Federal 20.377/1931 (e alterações posteriores), a indústria farmacêutica propriamente dita compreende a manipulação e o fabrico dos agentes medicamentosos de qualquer espécie, químicos, galênicos, biológicos etc., formando duas classes, são elas:

- A) produtos químicos e biológicos.
- B) produtos licenciados e sanitários.
- C) produtos oficiais e especialidades farmacêuticas.
- D) licença especial e produtos industriais.

Responda as questões 39 e 40 com fulcro nos dispositivos previstos na Portaria Ministerial da Saúde 802/1998.

Questão 39

O Sistema de Controle e Fiscalização em toda a cadeia dos produtos farmacêuticos será operacionalizado pelas Vigilâncias Sanitárias Federal, Estaduais e Municipais sob a coordenação:

- A) do Órgão de Vigilância Sanitária do Ministério da Saúde.
- B) do Conselho Federal de Farmácia.
- C) do Conselho Regional de Farmácia.
- D) da Vigilância Sanitária Estadual.

Questão 40

As empresas autorizadas como distribuidoras tem o dever de:

- I- somente distribuir produtos farmacêuticos legalmente registrados no País;
- II- abastecer-se sempre que possível em empresas titulares do registro dos produtos;
- III- utilizar serviços de transporte legalmente autorizados pela autoridade sanitária.

Estão corretos:

- A) os itens I e II.
- B) os itens II e III.
- C) os itens I e III.
- D) todos os itens.

Questão 41

De acordo com a Portaria do Ministério da Saúde n. 06/1999, são considerados isentos de Autorização Especial os seguintes estabelecimentos que dispensem medicamentos em suas embalagens originais adquiridos no comércio nacional:

- I- drogaria;
- II- farmácia;
- III- unidade de saúde.

Estão corretos:

- A) apenas os itens I e II.
- B) apenas o item I.
- C) apenas os itens II e III.
- D) todos os itens

Questão 42

Para assegurar o acesso da população a serviços farmacêuticos de qualidade em hospitais, a Portaria do Ministério da Saúde n. 4.283/2010 estabelece algumas diretrizes, dentre elas, a de Gestão. Para o adequado desempenho das atividades da farmácia hospitalar, sugere-se aos hospitais que:

- I- incluam a farmácia hospitalar no plano de contas do estabelecimento;
- II- promovam programa de educação permanente para farmacêuticos e auxiliares;

III- considerem a Relação Nacional de Medicamentos Essenciais (RENAME) vigente, bem como os Protocolos Clínicos e Diretrizes Terapêuticas do Ministério da Saúde como referência, para a seleção de medicamentos.

Estão corretos:

- A) apenas os itens I e II.
- B) apenas os itens II e III.
- C) apenas os itens I e III.
- D) todos os itens.

Questão 43

Os Serviços de Atenção às Doenças Sexualmente Transmissíveis, Vírus da Imunodeficiência Humana, Síndrome da Imunodeficiência Adquirida (DST/HIV/AIDS) são compostos pelas classificações estipuladas pelo Anexo II da Portaria Conjunta n. 1/2013. Relacione a Coluna 01 com a Coluna 02 e marque a alternativa com a sequência correta:

Coluna 01	Coluna 02
I- Centro de Testagem e Aconselhamento (CTA).	Coluna 02 (...) unidade ambulatorial voltada a atenção integral às pessoas com DST/HIV/Aids. (...) serviços de saúde que realizam ações de testagem e prevenção das DST, Aids e hepatites virais, destinadas, prioritariamente, a segmentos populacionais considerados em situação de maior vulnerabilidade e à população em geral. (...) unidade de referência na atenção integral às pessoas com DST/HIV/Aids e Hepatites Virais, na multiplicação dos conhecimentos, informações técnicas, capacitação das equipes de saúde e assistência em diversas subespecialidades composta por equipe multiprofissional expandida.
II- Serviço de Atenção Especializada (SAE).	
III- Centro de Referência e Treinamento (CRT).	

- A) II, I, III.
- B) I, II, III.
- C) III, I, II.
- D) I, III, II.

Questão 44

A respeito das Boas Práticas de Preparação de terapia Antineoplásica - BPPTA previstas na Resolução - RDC nº 220, de 21 de setembro de 2004, marque a única alternativa incorreta:

- A) As atribuições e responsabilidades individuais devem estar formalmente descritas e disponíveis a todos os envolvidos no processo.
- B) O profissional envolvido no preparo da TA deve receber treinamento inicial e continuado, garantindo a sua capacitação e atualização, independente de documentação comprobatória.
- C) A CSB deve estar em funcionamento no mínimo por 30 minutos antes do início do trabalho de manipulação e permanecer ligada por 30 minutos após a conclusão do trabalho.
- D) A paramentação, quando reutilizável, deve ser guardada separadamente, em ambiente fechado, até que seja lavada. O processo de lavagem deve ser exclusivo a este vestuário.

Questão 45

O Sistema Único de Saúde previsto na Lei n. 8.080/1990 trata dos recursos humanos. Sobre o assunto responda a seguinte questão: Como será o regime de trabalho dos profissionais que ocuparem cargos e funções de chefia, direção e assessoramento, no âmbito do Sistema Único de Saúde (SUS)?

- A) Dedicção exclusiva.
- B) Regime de tempo integral.
- C) Regime de tempo parcial.
- D) Celestista.

De acordo com a Resolução CFF n. 711/2021, responda as questões 46 e 47.

Questão 46

É direito do farmacêutico, exceto:

- A) ser fiscalizado no âmbito profissional e sanitário, facultativamente por farmacêutico.
- B) recusar o fornecimento de medicamentos a estabelecimentos que não cumpram os requisitos legais para aquisição.
- C) estabelecer e perceber honorários para os serviços prestados, de forma justa e digna.
- D) realizar a intercambialidade de medicamentos, respeitando a decisão do usuário, dentro dos limites legais, e documentando o ato.

Questão 47

É proibido a todos os inscritos no CRF, salvo:

- A) realizar ou participar de atos fraudulentos em qualquer área da profissão ou usar desta para favorecer ou facilitar a ação criminosa.
- B) dificultar a ação fiscalizadora ou desacatar as autoridades sanitárias ou profissionais, quando no exercício das suas funções.
- C) declarar possuir títulos científicos ou de especialização que não possa comprovar, nos termos da lei.
- D) exercer a profissão farmacêutica quando não estiver sob a sanção disciplinar de suspensão.

Utilize os preceitos da Resolução CFF n. 700/2021 para responder as questões 48 e 49.

Questão 48

Marque a única alternativa que não defina corretamente os termos seguintes:

- A) Termo de Ciência e Notificação do Auto de Infração: é o documento oficial emitido pela autarquia para registro e conhecimento da autuação do estabelecimento.
- B) Termo de Inspeção: documento preenchido manual ou eletronicamente pelo farmacêutico fiscal, quando constatado o não cumprimento das determinações do artigo 24 da Lei Federal nº 3.820/60.
- C) Termo de Notificação: documento preenchido manual ou eletronicamente pelo farmacêutico fiscal, destinado a determinar a adoção de providências imediatas aos representantes legais referente à documentação e registros, no prazo de 5 (cinco) dias úteis.
- D) Termo de Intimação: documento preenchido manual ou eletronicamente pelo farmacêutico fiscal, destinado a determinar a adoção de providências imprescindíveis ao farmacêutico e/ou estabelecimento, referente às atividades farmacêuticas.

Questão 49

Define-se como Perfil de Assistência Farmacêutica do Estabelecimento, o percentual obtido de presença em relação ao número total de inspeções constatadas pela fiscalização em um período de:

- A) 2 (dois) anos posteriores à análise.
- B) 12 (doze) meses durante a análise.
- C) 24 (vinte e quatro) meses anteriores à análise.
- D) 1 (um) ano durante a análise.

Questão 50

Para efeito da RDC n. 157/2017, no que consiste o Dispensador?

- A) Armazenamento da instância de evento no banco de dados do próprio membro da cadeia de movimentação de medicamentos.
- B) Uma série de caracteres numéricos, alfanuméricos, ou especiais, criada através de padrões de identificação e codificação, que permita a identificação individualizada, exclusiva e inequívoca de cada embalagem comercial do medicamento.
- C) Estabelecimento responsável pelo fornecimento, remunerado ou gratuito, de medicamentos ao consumidor ou paciente, os quais sejam: farmácia, drogaria, hospital, unidade de saúde e estabelecimento de saúde.
- D) Conjunto de mecanismos e procedimentos que permitem traçar o histórico, a custódia atual ou a última destinação conhecida de medicamentos.