



GOVERNO DO ESTADO DE MINAS GERAIS

EDITAL Nº 04/2013 - SECRETARIA DE ESTADO DE PLANEJAMENTO E GESTÃO - SEPLAG

NÍVEL SUPERIOR

FARMÁCIA

NOME DO CANDIDATO

ASSINATURA DO CANDIDATO

RG DO CANDIDATO

LEIA COM ATENÇÃO AS INSTRUÇÕES ABAIXO

INSTRUÇÕES GERAIS

- I. Nesta prova, você encontrará 06 (seis) páginas numeradas sequencialmente, contendo 50 (cinquenta) questões correspondentes às seguintes disciplinas: Língua Portuguesa (08 questões) e Raciocínio Lógico (05 questões), Gestão Pública (03 questões), Noções de Direitos Humanos (02 questões), Código de Ética e Estatuto do Servidor Público do Estado de Minas Gerais (02 questões), Conhecimentos Específicos (30 questões) e um tema para redação.
II. Verifique se seu nome e número de inscrição estão corretos no cartão de respostas. Se houver erro, notifique o fiscal.
III. Assine e preencha o cartão de respostas nos locais indicados, com caneta azul ou preta.
IV. Verifique se a impressão, a paginação e a numeração das questões estão corretas. Caso observe qualquer erro, notifique o fiscal.
V. Você dispõe de 5 (cinco) horas para fazer esta prova. Reserve os 20 (vinte) minutos finais para marcar o cartão de respostas.
VI. O candidato só poderá retirar-se do setor de prova 1 (uma) hora após seu início.
VII. O candidato não poderá levar o caderno de questões. O caderno de questões será publicado no site do IBFC, no prazo recursal contra gabarito.
VIII. Marque o cartão de respostas cobrindo fortemente o espaço correspondente à letra a ser assinalada, conforme o exemplo no próprio cartão de respostas.
IX. A leitora óptica não registrará as respostas em que houver falta de nitidez e/ou marcação de mais de uma alternativa.
X. O cartão de respostas não pode ser dobrado, amassado, rasurado ou manchado. Exceto sua assinatura, nada deve ser escrito ou registrado fora dos locais destinados às respostas.
XI. Ao terminar a prova, entregue ao fiscal o cartão de respostas e este caderno. As observações ou marcações registradas no caderno não serão levadas em consideração.
XII. É terminantemente proibido o uso de telefone celular, pager ou similares.

Boa Prova!



DESTAQUE AQUI



GABARITO DO CANDIDATO - RASCUNHO



Form fields for Name, Assinatura do Candidato, and Inscrição.

Grid of 50 numbered boxes for marking answers.

RASCUNHO

- 1) Assinale abaixo a alternativa em cuja frase a palavra “bastante” possa ser corretamente classificada como um advérbio.
 - a) Há bastante comida para o jantar.
 - b) O vinho não é bastante.
 - c) Ele já foi bastante rico.
 - d) Chega, você já falou o bastante!
- 2) Quanto à colocação pronominal, assinale abaixo a alternativa que apresenta erro, de acordo com a norma culta da língua portuguesa.
 - a) Matá-lo-ei ou não terei paz novamente.
 - b) Matá-lo eu irei ou não terei paz novamente.
 - c) Eu o matarei ou não terei paz novamente.
 - d) Matarei-o ou não terei paz novamente.
- 3) Na frase “Ele deve passar fome, pois está muito magro”, a palavra “pois” funciona como um articulador das orações e estabelece entre elas a relação de:
 - a) soma.
 - b) oposição.
 - c) explicação.
 - d) conclusão.
- 4) Com base no exercício anterior, é possível classificar a conjunção “pois”. A partir disso, poderíamos substituí-la adequadamente pelo conectivo:
 - a) por que.
 - b) porquê.
 - c) por quê.
 - d) porque.

Leia as afirmativas abaixo para responder as questões 5 e 6:

- I. Sua decisão implicará grandes perdas.
- II. Amor implica em sacrifício.
- III. Os funcionários devem obedecer o regimento.

- 5) As frases que apresentam erro quanto à regência verbal são:
 - a) I e II, apenas.
 - b) II e III, apenas.
 - c) I e III, apenas.
 - d) I, II e III.
- 6) Interpretando as afirmativas I e II, assinale abaixo a alternativa que apresenta – correta e respectivamente, sem alterar o sentido original das frases – sinônimos para o verbo “implicar”.
 - a) originar/rechaçar.
 - b) acarretar/requerer.
 - c) rechaçar/acarretar.
 - d) requerer/recusar.
- 7) Assinale abaixo a alternativa cujas palavras são acentuadas pela mesma regra de “abóbora”, “bobó” e “míssil”, respectivamente.
 - a) música/cipó/terrível.
 - b) cérebro/mó/difícil.
 - c) necrotério/ebó/pênsil.
 - d) titânico/pó/fácil.


- 8) Veja as três palavras que seguem. Complete as lacunas com o artigo.

___ púbis; ___ cal; ___ mascote.

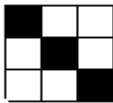
Em concordância com o gênero das palavras apresentadas, assinale abaixo a alternativa que completa, correta e respectivamente, as lacunas.

- a) o/a/a.
- b) a/a/o.
- c) o/o/a.
- d) a/o/o.

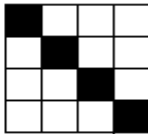
- 9) Em uma entrevista para saber se as pessoas utilizariam os produtos A, B ou C, chegou-se a seguinte conclusão: 229 pessoas utilizariam o produto A, 223 utilizariam o produto B, 196 utilizariam o produto C, 79 utilizariam os produtos A e B, 89 os produtos A e C, 69 os produtos B e C, 37 os três produtos e 53 nenhum dos três. Nessas condições, é correto afirmar que:
 - a) 275 pessoas utilizariam somente um dos produtos.
 - b) 112 pessoas utilizariam somente o produto C.
 - c) 225 pessoas utilizariam os produtos A e C, mas não utilizariam o produto B.
 - d) 500 pessoas foram entrevistadas.
- 10) O serviço de obras de uma prefeitura pavimentou um quinto de uma avenida num primeiro dia de trabalho, pavimentou um quarto do restante num segundo dia de trabalho e ainda faltam pavimentar 13500 metros da avenida. Se o custo por metro de pavimentação custa R\$ 72,00, então o custo para pavimentar toda a avenida é igual a :
 - a) R\$ 162.000,00
 - b) R\$ 2.160.000,00
 - c) R\$ 216.000,00
 - d) R\$ 1.620.000,00
- 11) Observando o 1º, 2º e 3º quadrados abaixo, tem-se 2 quadradinhos brancos no 1º; 6 quadradinhos brancos no 2º e 12 quadradinhos brancos no 3º. Se continuarmos a formar quadrados até a 7ª posição então a soma de todos os quadradinhos brancos até a 7ª posição será igual a:



1º



2º



3º

- a) 168
- b) 126
- c) 240
- d) 112

- 12) Se o valor lógico de uma proposição P é verdadeiro e o valor lógico de uma proposição Q é falso, então é correto afirmar que:
 - a) o condicional entre P e Q, nessa ordem, é verdade.
 - b) a disjunção entre P e Q é verdade.
 - c) a conjunção entre P e Q, nessa ordem, é verdade.
 - d) o bicondicional entre P e Q, nessa ordem, é verdade.
- 13) A frase “Se Carlos trabalha, então ganha dinheiro” é equivalente a frase:
 - a) Carlos não trabalha e ganha dinheiro.
 - b) Carlos trabalha ou ganha dinheiro.
 - c) Carlos não trabalha ou ganha dinheiro.
 - d) Se Carlos não trabalha, então não ganha dinheiro.

- 14) Para fins de monitoramento do Plano Plurianual de Ação Governamental (PPAG - 2012/2015), serão elaborados:
 - a) Relatórios Estatísticos de Resultados.
 - b) Relatórios de Acompanhamento e de Resultados.
 - c) Relatórios de Gestão Fiscal.
 - d) Relatórios Institucionais de Monitoramento.

15) Analise as seguintes afirmativas, referentes à disciplina constitucional dos servidores públicos.

- I. A Constituição reserva o percentual de 5% (cinco por cento) dos cargos e empregos públicos para as pessoas portadoras de deficiência.
- II. O direito de greve será exercido nos termos e nos limites definidos em lei complementar.
- III. É garantido ao servidor público civil o direito à livre associação sindical.

Está correto o que se afirma em:

- a) I, apenas.
- b) III, apenas.
- c) I e II, apenas.
- d) II e III, apenas.

16) Com relação à Lei Federal nº 12.527, de 18 de novembro de 2011 (Lei da Transparência), assinale a alternativa CORRETA:

- a) O recurso da decisão que indeferir o pedido de acesso à informação, poderá ser interposto no prazo de 10 (dez) dias. A autoridade hierarquicamente superior àquela que exarou a decisão recorrida, terá o prazo de 10 (dez) dias para se manifestar.
- b) O recurso da decisão que indeferir o pedido de acesso à informação, poderá ser interposto no prazo de 15 (quinze) dias. A autoridade hierarquicamente superior àquela que exarou a decisão recorrida, terá o prazo de 5 (cinco) dias para se manifestar.
- c) O recurso da decisão que indeferir o pedido de acesso à informação, poderá ser interposto no prazo de 10 (dez) dias. A autoridade hierarquicamente superior àquela que exarou a decisão recorrida, terá o prazo de 5 (cinco) dias para se manifestar.
- d) O recurso da decisão que indeferir o pedido de acesso à informação, poderá ser interposto no prazo de 15 (quinze) dias. A autoridade hierarquicamente superior àquela que exarou a decisão recorrida, terá o prazo de 10 (dez) dias para se manifestar.

NOÇÕES DE DIREITOS HUMANOS

17) Com relação ao direito à instrução previsto na Declaração Universal dos Direitos Humanos, assinale a alternativa INCORRETA:

- a) O Estado tem prioridade em relação aos pais na escolha do gênero de instrução que será ministrada às crianças e aos adolescentes.
- b) A instrução técnico-profissional será acessível a todos, bem como a instrução superior, esta baseada no mérito.
- c) A instrução será gratuita, pelo menos nos graus elementares e fundamentais.
- d) A instrução elementar será obrigatória.

18) Com relação aos direitos previstos pela Declaração Universal dos Direitos Humanos, assinale a alternativa CORRETA:

- a) Toda pessoa tem direito a uma nacionalidade, mas não lhe é assegurado o direito de mudar de nacionalidade.
- b) Toda pessoa tem o direito de ser, dentro de seu país, reconhecida como pessoa.
- c) Toda pessoa tem o direito de deixar qualquer país, mas não poderá regressar ao seu próprio país.
- d) Toda pessoa tem o direito de não ser perseguida, salvo em caso de perseguição legitimamente motivada por crimes de direito comum.

CÓDIGO DE ÉTICA DO ESTATUTO DO SERVIDOR PÚBLICO DO ESTADO DE MINAS GERAIS

19) Analise as seguintes afirmativas:

- I. A violação ao Código de Conduta Ética praticada por servidor público poderá ensejar a aplicação da censura ética, no caso de grave lesividade ou se verificada a reincidência na prática de ato cuja sanção aplicada tenha sido a suspensão.
- II. A autoridade que violar o Código de Conduta Ética fica sujeita à sanção de advertência. Cessado o vínculo com a Administração Pública, será aplicável a sanção de censura ética.
- III. A Comissão de Ética, após o devido processo legal, decidiu que José Paulo, servidor público do Estado de Minas Gerais, cometeu infração cuja sanção aplicável é a advertência verbal. Nessa hipótese, a decisão poderá ser aplicada imediatamente pela própria Comissão de Ética.

Está correto o que se afirma em:

- a) I, apenas.
- b) II, apenas.
- c) I e III, apenas.
- d) II e III, apenas.

20) Indique a alternativa CORRETA:

- a) Os atos praticados sob domínio de assédio moral deverão ser mantidos a fim de se garantir a segurança jurídica das relações entre a Administração Pública e os administrados.
- b) Na aplicação das penas previstas em lei, no caso de assédio moral, serão consideradas a extensão do dano, as atenuantes, as agravantes e as reincidências.
- c) A pretensão punitiva administrativa do assédio moral prescreve em um ano para a pena de censura.
- d) Poderá ser responsabilizado administrativamente o agente público, pela prática de assédio moral, independentemente da sentença prolatada em ação cível que julgou indevida a reparação pelos danos causados à vítima.

CONHECIMENTOS ESPECÍFICOS

21) Um farmacêutico diretor técnico de uma farmácia hospitalar, participará da 21ª Feira Internacional de Produtos, Equipamentos, Serviços e Tecnologia para Hospitais, Laboratórios, Farmácias, Clínicas e Consultórios, que acontecerá de 20 a 23 de maio de 2014, em São Paulo. De acordo com o Código de Ética da Profissão Farmacêutica, assinale a alternativa que apresenta a data de antecedência mínima para que ele faça a comunicação de seu afastamento ao seu respectivo Conselho Regional de Farmácia:

- a) 10 de maio de 2014.
- b) 15 de maio de 2014.
- c) 17 de maio de 2014.
- d) 19 de maio de 2014.

22) Em 26 de setembro de 2013 foi publicada no Diário Oficial da União a Resolução Nº. 586 do Conselho Federal de Farmácia, que regula a prescrição farmacêutica e dá outras providências. A conduta ética dos profissionais farmacêuticos a respeito dessa resolução, de acordo com o Código de Ética da Profissão Farmacêutica, deve ser:

- a) Se discordarem, podem expressar publicamente sua opinião sobre a não competência da classe farmacêutica para o exercício da prescrição farmacêutica, conforme legislação vigente, uma vez que no Brasil é livre a manifestação de pensamento.
- b) Acatar e respeitar os Acórdãos e Resoluções do Conselho Federal e os Acórdãos e Deliberações dos Conselhos Regionais de Farmácia.
- c) Prescrever e delegar a seus auxiliares, sob sua supervisão, a prescrição dos medicamentos isentos de prescrição médica.
- d) Acatar e estabelecer acordos vantajosos com outros profissionais que também possam prescrever medicamentos, ampliando sua possibilidade de rendimentos.

23) Considerando o respeito pela dignidade humana e pela especial proteção devida aos participantes das pesquisas científicas envolvendo seres humanos, o Conselho Nacional de Saúde publicou a Resolução nº 466, de 12 de dezembro de 2012, que aprova as diretrizes e normas regulamentadoras de pesquisas envolvendo seres humanos. Em conformidade com essa resolução, a correta definição para “pesquisa envolvendo seres humanos” está apresentada na alternativa:

- Pesquisa que se ocupa com o funcionamento do aparelho reprodutor, procriação e fatores que afetam a saúde reprodutiva de humanos, sendo que nesses estudos serão considerados “participantes da pesquisa” todos os que forem afetados pelos procedimentos dela.
- Conjunto de documentos contemplando a descrição da pesquisa em seus aspectos fundamentais e as informações relativas ao participante da pesquisa, à qualificação dos pesquisadores e a todas as instâncias responsáveis.
- Pesquisa que, individual ou coletivamente, tenha como participante o ser humano, em sua totalidade ou partes dele, e o envolva de forma direta ou indireta, incluindo o manejo de seus dados, informações ou materiais biológicos.
- Pesquisa que, somente de forma individual, tenha como participante o ser humano, exclusivamente em sua totalidade, e o envolva de forma direta, incluindo o manejo de seus dados, informações ou materiais biológicos.

24) As pesquisas envolvendo seres humanos devem atender aos fundamentos éticos e científicos pertinentes. A eticidade em pesquisa implica em várias considerações que são apresentadas abaixo. Assinale a única alternativa que não se enquadra nessas implicações éticas:

- Exigência do participante da pesquisa, sob qualquer argumento, de renúncia ao direito à indenização por dano.
- Ponderação entre riscos e benefícios, tanto conhecidos como potenciais, individuais ou coletivos, comprometendo-se com o máximo de benefícios e o mínimo de danos e riscos.
- Garantia de que danos previsíveis serão evitados.
- Relevância social da pesquisa, o que garante a igual consideração dos interesses envolvidos, não perdendo o sentido de sua destinação sócio-humanitária.

25) O Conselho Nacional de Saúde aprovou em 06 de maio de 2004 a Política Nacional de Assistência Farmacêutica. A respeito dessa política, considere as afirmativas abaixo:

- A Assistência Farmacêutica é definida como um modelo de prática farmacêutica, que compreende atitudes, valores éticos, comportamentos, habilidades, compromissos e responsabilidades na prevenção de doenças, promoção e recuperação da saúde, de forma integrada à equipe de saúde.
- Um dos princípios da Política Nacional de Assistência Farmacêutica é que ela seja parte integrante da Política Nacional de Saúde, envolvendo um conjunto de ações voltadas à promoção, proteção e recuperação da saúde e garantindo os princípios da universalidade, integralidade e equidade.
- A qualificação dos serviços de assistência farmacêutica existentes, em articulação com os gestores estaduais e municipais, nos diferentes níveis de atenção, não é um dos eixos estratégicos da Política Nacional de Assistência Farmacêutica, porque é uma das diretrizes da Política Nacional de Medicamentos.

Assinale a alternativa correta em relação às afirmativas acima:

- Somente as afirmativas I e III são corretas.
- Somente a afirmativa I é correta.
- Somente a afirmativa II é correta.
- Somente a afirmativa III é correta.

26) A Política Nacional de Assistência Farmacêutica foi considerada como mecanismo de efetivar o acesso, a qualidade e a humanização na Assistência Farmacêutica, com controle social. Dentro dessa política, alguns pontos são aqui destacados:

- ... “utilização da Relação Nacional de Medicamentos Essenciais (RENAME), atualizada periodicamente, como instrumento racionalizador das ações no âmbito da assistência farmacêutica”.
- ... “definição e pactuação de ações intersetoriais que visem à utilização das plantas medicinais e medicamentos fitoterápicos no processo de atenção à saúde, com respeito aos conhecimentos tradicionais incorporados, com embasamento científico, com adoção de políticas de geração de emprego e renda, com qualificação e fixação de produtores, envolvimento dos trabalhadores em saúde no processo de incorporação desta opção terapêutica e baseado no incentivo à produção nacional, com a utilização da biodiversidade existente no País”.

De acordo com a Política Nacional de Assistência Farmacêutica, esses dois pontos são:

- Diretrizes.
- Princípios norteadores.
- Objetivos específicos.
- Eixos estratégicos.

27) A adoção da Relação de Medicamentos Essenciais (RENAME) é uma das diretrizes da Política Nacional de Medicamentos (Portaria 3916/1998). Assinale a alternativa que apresenta a correta definição de medicamento essencial:

- Medicamento 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 forma do produto, prazo de validade, embalagem, rotulagem, excipientes e veículos, devendo sempre ser identificado por nome comercial ou marca.
- Medicamentos considerados básicos ou indispensáveis para atender a maioria dos problemas de saúde da população.
- 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.
- Medicamento biológico já registrado na Anvisa com base na submissão de um dossiê completo e, que já tenha sido comercializado no país.

28) Sobre a promoção do uso racional de medicamentos, uma das prioridades da Política Nacional de Medicamentos, são feitas as afirmativas abaixo:

- O registro e o uso de medicamentos genéricos foi uma das medidas implantadas para a promoção do uso racional de medicamentos.
- As campanhas educativas, desencadeadas desde então, tem por finalidade buscar a participação das entidades representativas dos profissionais de saúde, com vista a estimular o uso racional de medicamentos.
- A elaboração do Formulário Terapêutico Nacional foi prevista pela Política Nacional de Medicamentos como um instrumento importante para a orientação da prescrição e dispensação dos medicamentos.

Assinale a alternativa correta em relação às afirmativas acima:

- As afirmativas I, II e III são corretas.
- Somente as afirmativas I e II são corretas.
- Somente as afirmativas I e III são corretas.
- Somente as afirmativas II e III são corretas.

29) A definição: “processo de escolha de medicamentos, baseada em critérios epidemiológicos, técnicos e econômicos, estabelecidos por uma Comissão de Farmácia e Terapêutica (CFT), visando assegurar medicamentos seguros, eficazes e custos-efetivos com a finalidade de racionalizar seu uso, harmonizar condutas terapêuticas, direcionar o processo de aquisição produção e políticas farmacêuticas”, dentro do ciclo logístico farmacêutico, é a definição correta para:

- a) Farmacoeconomia.
- b) Relação Custo-Benefício.
- c) Farmacoepidemiologia.
- d) Seleção de medicamentos.

30) A Comissão de Farmácia e Terapêutica deve ser constituída com a finalidade de elaborar e/ou atualizar a relação de medicamentos e o formulário terapêutico, além de realizar ações de promoção do uso racional de medicamentos. Sobre a Comissão de Farmácia e Terapêutica, dentro do contexto do ciclo logístico farmacêutico, assinale a alternativa incorreta:

- a) Atua como órgão de apoio técnico e assessoramento à Gerência de Assistência Farmacêutica nos assuntos referentes a medicamentos.
- b) Elabora e incentiva a adoção de protocolos e diretrizes terapêuticas.
- c) Tem unicamente caráter consultivo já que promove estudos de utilização de medicamentos (consumo, perfil de utilização, reações adversas, impacto econômico, etc.).
- d) Elabora e divulga informações sobre os medicamentos (problemas no uso de medicamentos, perguntas e respostas sobre medicamentos, revisão bibliográfica de artigos, estudos estatísticos, dados sobre consumos, estudos clínicos, etc.) para profissionais da saúde e usuários por meio da Internet, boletins eletrônicos e/ou outros meios.

31) A identificação de quantidades necessárias de medicamentos para o atendimento às demandas da população pode ser feita através do Consumo Histórico, método que consiste na análise do comportamento do consumo de medicamentos, em uma série histórica no tempo, possibilitando estimar as necessidades. Assinale a alternativa que apresenta a etapa do ciclo logístico farmacêutico à qual pertence esse método:

- a) Seleção.
- b) Programação.
- c) Dispensação.
- d) Distribuição.

32) A aquisição consiste num conjunto de procedimentos pelos quais se efetiva o processo de compra dos medicamentos de acordo com uma programação estabelecida, com o objetivo de suprir necessidades de medicamentos em quantidade, qualidade e menor custo-efetividade e manter a regularidade do sistema de abastecimento. O edital é a lei interna da Licitação. A vinculação ao Edital é princípio básico de toda Licitação. Nenhuma exigência que não conste no Edital poderá ser solicitada ao fornecedor. Considere a afirmativa: “para a aquisição de medicamentos, o Edital deve ser diferenciado dos demais tipos de aquisição”. Assinale a alternativa que apresenta a correta justificativa para essa afirmação:

- a) Porque é preciso adequar requisitos e critérios específicos de ordem técnica e administrativa, que garantam a qualidade do processo de compra e dos produtos a serem adquiridos.
- b) Porque as compras só poderão ser feitas de fornecedores que constem na lista de cadastro do município, estado ou federação.
- c) Porque as compras somente poderão ser feitas de forma centralizada já que possibilitam maior economia de escala, asseguram maior cumprimento de normas legais e sanitárias; exigem recursos humanos com conhecimentos mais especializados e evita-se comprar medicamentos não incluídos na relação de medicamentos essenciais.
- d) Porque as compras somente poderão ser feitas de forma descentralizada, já que apresentam as vantagens de serem adquiridas quantidades segmentadas.

33) Sobre a Central de Abastecimento Farmacêutico (CAF), as alternativas abaixo, apresentam condições ideais de conservação e contribuem para a manutenção da estabilidade dos medicamentos, com uma única exceção. Assinale a alternativa que contém essa exceção:

- a) A localização da CAF deve ser de fácil acesso para o recebimento e distribuição dos produtos, com espaço suficiente para a circulação e movimentação de veículos.
- b) A CAF deve possuir uma identificação externa que será visível por meio de nome e logotipo.
- c) Dentro da CAF não há a necessidade de sinalização interna nas estantes, porque normalmente os medicamentos já estão organizados em ordem alfabética.
- d) A CAF deve possuir condições adequadas de temperatura, ventilação, luminosidade e umidade.

34) Monitoramento é um processo sistemático de registro e armazenamento das informações, que consiste no acompanhamento, para verificação da evolução físico-financeira de determinado programa ou projeto, além de sua coerência com as políticas públicas. A respeito do monitoramento são feitas as afirmativas abaixo:

- I. Um sistema de monitoramento deve ser capaz de identificar informações relevantes, precisas, sintéticas, que alimentam o processo de avaliação, por meio de condições favoráveis, instrumentos técnicos e informacionais, para se estabelecer a obrigatoriedade de se registrar o processamento de informações relevantes.
- II. A avaliação envolve todas as atividades relacionadas às fases de um programa: concepção, monitoramento da sua implementação, verificação de sua efetividade e eficiência.
- III. A avaliação é um processo independente do monitoramento, porque quantifica e qualifica os dados de desempenho, identifica somente os resultados, compara, analisa, informa e propõe.

Assinale a alternativa correta em relação às afirmativas acima:

- a) As afirmativas I, II e III são corretas.
- b) Somente as afirmativas I e II são corretas.
- c) Somente as afirmativas I e III são corretas.
- d) Somente as afirmativas II e III são corretas.

- 35) Os estudos de avaliação farmacoeconômica medem e comparam alternativas farmacológicas/farmacêuticas em função de seus custos e benefícios, com o intuito de selecionar a mais eficiente para a sociedade. A avaliação econômica em que se comparam os efeitos de duas ou mais opções farmacológicas, expressando os custos em unidades monetárias e os benefícios em unidades físicas ou naturais de efetividade, é a análise:
- Minimização de custos.
 - Custo-benefício.
 - Custo-utilidade.
 - Custo-efetividade.
- 36) As principais vias de administração de fármacos parenterais são as vias intravenosa, subcutânea e intramuscular. A água utilizada como excipiente na preparação de produtos farmacêuticos parenterais de pequeno e grande volume, na fabricação de princípios ativos de uso parenteral é classificada como Água para Injetáveis. Assinale alternativa que apresenta alguns dos parâmetros críticos sugeridos para essa água, de acordo com a Farmacopeia Brasileira 5ª ed. (2010):
- Condutividade de 1 a 5,0 $\mu\text{S}/\text{cm}$ a 25 °C \pm 0,5°C (resistividade > 0,2 M Ω -cm).
 - Condutividade de 0,1 a 0,5 $\mu\text{S}/\text{cm}$ a 25 °C \pm 0,5°C (resistividade > 0,02 M Ω -cm).
 - Condutividade de 0,1 a 1,3 $\mu\text{S}/\text{cm}$ a 25 °C \pm 0,5°C (resistividade > 1 M Ω -cm); contagem total de bactérias < 100UFC/mL; ausência de pseudomonas e outros patogênicos; controle de endotoxina, partículas e esterilidade.
 - Condutividade de 0,1 a 5,0 $\mu\text{S}/\text{cm}$ a 25 °C \pm 0,5°C (resistividade > 1 M Ω -cm); contagem total de bactérias < 100UFC/mL; ausência de pseudomonas e outros patogênicos.
- 37) As alternativas abaixo apresentam considerações verdadeiras sobre a via de administração subcutânea. Assinale a única alternativa que apresenta um informação incorreta sobre essa via:
- O acréscimo de um vasoconstritor à solução de um fármaco a ser injetado por via subcutânea acelera a absorção.
 - A via subcutânea pode ser utilizada apenas para fármacos que não irrite o tecido; senão, podem ocorrer dor intensa, necrose e descamação tecidual.
 - A taxa de absorção de um fármaco após injeção subcutânea costuma ser suficientemente constante e lenta para oferecer um efeito mantido.
 - Alguns hormônios são administrados de modo eficaz pela via subcutânea.
- 38) A Nutrição Parenteral no Brasil é aprovada pelo Regulamento Técnico que fixa os requisitos mínimos exigidos para a Terapia de Nutrição Parenteral, constantes do Anexo da Portaria 272/1998. De acordo, com essa portaria, os produtos farmacêuticos são definidos como:
- Solução ou emulsão, composta basicamente de carboidratos, aminoácidos, lipídios, vitaminas e minerais, estéril e apirrogênica, acondicionada em recipiente de vidro ou plástico, destinada à administração intravenosa em pacientes desnutridos ou não, em regime hospitalar, ambulatorial ou domiciliar, visando a síntese ou manutenção dos tecidos, órgãos ou sistemas.
 - Soluções parenterais de grande volume (SPGV) e soluções parenterais de pequeno volume (SPPV), empregadas como componentes para a manipulação da nutrição parenteral.
 - Conjunto de procedimentos terapêuticos para manutenção ou recuperação do estado nutricional do paciente por meio da nutrição parenteral.
 - Conjunto de procedimentos terapêuticos para manutenção ou recuperação do estado nutricional do paciente por meio da nutrição parenteral e/ou enteral.
- 39) Considere a prescrição de uma formulação para o tratamento de vasculite purpúrica:
- | | |
|----------------------|------------|
| Digitoxina | 0,03 % |
| Vitamina A Palmitato | 100.000 UI |
| Vitamina E Acetato | 1 % |
| Creme hidratante qps | 50 g |
- (Vitamina A Palmitato: 400 mcg = 1300 UI e Vitamina E a 50% como acetato de DL tocoferol)
- Assinale a alternativa que contém as quantidades em gramas a serem pesadas para essa formulação:
- Digitoxina - 0,015g; Vitamina A palmitato - 0,0308g; Vitamina E Acetato - 0,5 g e creme hidratante - 49,4542g.
 - Digitoxina - 0,015g; Vitamina A palmitato - 0,3080g; Vitamina E Acetato - 0,5 g e creme hidratante - 49,177g.
 - Digitoxina - 0,015g; Vitamina A palmitato - 0,3080g; Vitamina E Acetato - 1 g e creme hidratante - 48,677g.
 - Digitoxina - 0,015g; Vitamina A palmitato - 0,0308g; Vitamina E Acetato - 1g e creme hidratante - 48,9542g.
- 40) As isoflavonas são compostos difenólicos com o núcleo semelhante à flavona. São obtidas da soja, que apresenta uma grande concentração de isoflavonas na forma de glicosídeos, os quais são hidrolisados por ação de bactérias intestinais em gliconas e açúcares. Os extratos secos contendo isoflavonas são encontrados no mercado com uma porcentagem mínima de 40% de teor de isoflavonas. Assinale a alternativa que contenha o fator de correção (FC) que deverá ser adotado para o preparo de cápsulas contendo isoflavonas, considerando que o extrato disponível possui o teor mínimo de 40%:
- FC = 1.
 - FC = 1,5.
 - FC = 2.
 - FC = 2,5.
- 41) De acordo com a Portaria n ° 344, de 12 de maio de 1998, que aprova o Regulamento Técnico sobre substâncias e medicamentos sujeitos a controle especial, para extrair, produzir, fabricar, beneficiar, distribuir, transportar, preparar, manipular, fracionar, importar, exportar, transformar, embalar, reembalar, para qualquer fim, as substâncias constantes das listas de seu Regulamento Técnico (Anexo I) e de suas atualizações, ou os medicamentos que as contenham, é obrigatória a obtenção de:
- Certificado de Autorização Especial.
 - Autorização Especial.
 - Certificado de Não Objeção.
 - Licença de Funcionamento.
- 42) O metilfenidato é um fármaco que aumenta os níveis dopaminérgicos cerebrais e os níveis de norepinefrina por bloquear os transportadores da recaptação pré-sináptica. Ele é um medicamento sujeito à controle especial, por constar das listagens da portaria n ° 344, de 12 de maio de 1998, que aprova o Regulamento Técnico sobre substâncias e medicamentos sujeitos a controle especial. Assinale a alternativa que apresenta a correta listagem de classificação do metilfenidato:
- Listagem A3.
 - Listagem A2.
 - Listagem A1.
 - Listagem B2.
- 43) Considerando a resolução do Ministério da Saúde, RDC n°. 50, de 21 de fevereiro de 2002, que dispõe sobre o regulamento técnico para planejamento, programação, elaboração e avaliação de projetos físicos de estabelecimentos assistenciais de saúde, dentro da farmácia, a sala de preparação de quimioterápicos deve dispor de uma área dimensional mínima de:
- 1 m² por capela de fluxo laminar.
 - 4 m² por capela de fluxo laminar.
 - 5 m² por capela de fluxo laminar.
 - 2 m² por capela de fluxo laminar.

44) A Biodisponibilidade (BD) é definida como a velocidade e a extensão da absorção de um fármaco, a partir de uma forma farmacêutica que se torna disponível, para exercer o efeito farmacológico pretendido. Sobre a biodisponibilidade são feitas as afirmativas abaixo:

- I. O termo Biodisponibilidade Relativa (BDR) aplica-se aos medicamentos inovadores que são desenvolvidos como formas farmacêuticas para administração por vias extravasculares.
- II. O cálculo da biodisponibilidade é realizado utilizando-se como um dos parâmetros farmacocinéticos: a área sob a curva de concentrações do fármaco no líquido biológico *versus* tempo que expressa a quantidade de fármaco absorvido, ou seja, a extensão da absorção.
- III. No caso de um medicamento genérico ou de um medicamento similar em adequação, emprega-se um estudo de Biodisponibilidade Absoluta (BDA) adequadamente planejado e um critério de aceitação aplicável.

Assinale a alternativa correta em relação às afirmativas acima:

- a) Somente as afirmativas I e III são corretas.
- b) Somente a afirmativa I é correta.
- c) Somente a afirmativa II é correta.
- d) Somente a afirmativa III é correta.

45) A farmacocinética pode ser definida como o estudo da movimentação/disposição do fármaco no organismo, ou seja, a interrelação dos processos de absorção, distribuição, biotransformação e eliminação do fármaco. A respeito da eliminação dos fármacos, considere as afirmativas abaixo:

- I. As características hidrofílicas dos fármacos, que permitem sua passagem através das membranas biológicas e, subsequentemente, seu acesso ao local de ação, dificultam sua eliminação do organismo.
- II. A biotransformação dos fármacos em metabólitos mais lipofílicos é essencial para encerrar sua atividade biológica e para sua eliminação do organismo.
- III. As substâncias excretadas nas fezes são principalmente fármacos não absorvidos, ingeridos por via oral ou metabólitos excretados na bile ou secretados diretamente para o trato intestinal e, subsequentemente, não reabsorvidos.

Assinale a alternativa correta em relação às afirmativas acima:

- a) Somente as afirmativas I e II são corretas.
- b) Somente a afirmativa I é correta.
- c) Somente a afirmativa II é correta.
- d) Somente a afirmativa III é correta.

46) A criação da Comissão de Farmácia e Terapêutica (CFT) é fundamental para estruturação, organização e condução do processo de seleção de medicamentos. Sobre a Comissão de Farmácia e Terapêutica, assinale a alternativa **incorreta**:

- a) Dentre os critérios a serem observados pela CFT na seleção de medicamentos, deve-se escolher, preferencialmente, substâncias com um único princípio ativo.
- b) A CFT é a instância colegiada, exclusivamente com caráter consultivo, que atua como órgão de apoio técnico e assessoramento à Gerência de Assistência Farmacêutica.
- c) A CFT deve ser constituída com a finalidade de elaborar e/ou atualizar a relação de medicamentos e o formulário terapêutico, além de realizar ações de promoção do uso racional de medicamentos.
- d) A CFT contribui com as ações de farmacovigilância.

47) As interações medicamentosas são situações passíveis de ocorrer com diversos fármacos. Dentre elas, podemos considerar que a sensibilidade do miocárdio aos glicosídeos digitálicos pode aumentar, resultando em aumento da toxicidade dos glicosídeos pela redução nas concentrações plasmáticas de potássio, causada por diuréticos como a furosemida. Essa interação medicamentosa é classificada como:

- a) Alterações no equilíbrio hidroeletrólítico.
- b) Sinergismo.
- c) Antagonismo.
- d) Inativação química.

48) A função dos receptores fisiológicos consiste em unir-se com o ligando apropriado e, em resposta, propagar seu sinal regulador na célula-alvo. Sobre os receptores fisiológicos, assinale a alternativa correta:

- a) Como resultado da resposta no receptor fisiológico, a molécula celular intermediária, pode ser designada como proteína efetora.
- b) O conjunto do receptor - seu alvo celular e as moléculas intermediárias - é designado de *sistema receptor-mensageiro*.
- c) Uma característica importante dos receptores fisiológicos, que os tornam excelentes alvos para fármacos, é que atuam cataliticamente e, conseqüentemente, são amplificadores dos sinais biológicos.
- d) As proteínas que servem de receptores para ligantes endógenos são especializadas em estruturação da membrana, e por esse motivo, possuem pequena seletividade.

49) A gentamicina é um agente importante para o tratamento de muitas infecções graves por bacilos Gram-negativos. Trata-se de um aminoglicosídeo de baixo custo e atividade confiável contra todos os aeróbios Gram-negativos, salvo pelos mais resistentes. Assinale a alternativa que apresenta o mecanismo de ação primário dos aminoglicosídeos:

- a) O local de ação intracelular primário dos aminoglicosídeos é a inibição da síntese da parede celular bacteriana.
- b) O local de ação intracelular primário dos aminoglicosídeos é a inibição da síntese proteica através da ligação reversível com as subunidades ribossômicas 50 S de micro-organismos sensíveis.
- c) O local de ação intracelular primário dos aminoglicosídeos é a inibição da esterol 14- α -desmetilase, um sistema enzimático microsossomal dependente do citocromo P450.
- d) O local de ação intracelular primário dos aminoglicosídeos é a subunidade direcional 30 S, que consiste em 21 proteínas e em uma única molécula 16 S de RNA.

50) As ações e serviços públicos de saúde e os serviços privados contratados ou conveniados que integram o Sistema Único de Saúde – SUS, são desenvolvidos de acordo com as diretrizes previstas no Art.198 da Constituição Federal, obedecendo ainda aos seguintes princípios, à exceção de:

- a) Exclusão do dever das pessoas, da família, das empresas e da sociedade, uma vez que é dever do Estado garantir a saúde, formulando e executando políticas econômicas e sociais visando à redução de riscos de doenças e de outros agravos.
- b) Preservação da autonomia das pessoas na defesa de sua integridade física e moral.
- c) Direito à informação, às pessoas assistidas, sobre sua saúde.
- d) Igualdade da assistência à saúde, sem preconceitos ou privilégios de qualquer espécie.

REDAÇÃO

Transcreva a redação de 15 a 30 linhas, com caneta azul ou preta, para o cartão de respostas.

Na sociedade atual, estar na moda é quase uma obrigação. Adultos, jovens e até crianças buscam uma imagem ideal. Muitas vezes, pressionados pela mídia, e vivendo numa sociedade que estimula o consumo, é difícil libertar-se.

Considerando as ideias acima, busque elaborar um texto dissertativo-argumentativo com a seguinte proposição: **Escravos da moda: como libertar-se?**

5

10

15

20

25

30

