



**PROCESSO SELETIVO SIMPLIFICADO PARA CONTRATAÇÃO EMERGENCIAL  
EDITAL 01/2021**

**NOME:**  
**CRF:**

**DATA: 26/06/2021**

**PROVA B - FARMACEUTICO**

**1)** A Lei Nº 8.142 de 28 de dezembro de 1990, dispõe sobre a participação da comunidade na gestão do Sistema Único de Saúde – SUS. Em relação a essa determinação é correto afirmar que:

A) O Sistema Único de Saúde - SUS contará, apenas na esfera municipal de governo, sem prejuízo das funções do Poder Legislativo, com as instâncias colegiadas.

B) A Conferência de Saúde reunir-se-á anualmente com a representação dos vários segmentos sociais, para avaliar a situação de saúde e propor as diretrizes para a formulação da política de saúde nos níveis correspondentes, convocada pelo Poder Legislativo ou, extraordinariamente, por este ou pelo Conselho de Saúde.

C) O Conselho de Saúde, que funciona em caráter permanente e deliberativo, é um órgão colegiado composto exclusivamente por representantes do governo, profissionais de saúde e usuários.

D) O Conselho de Saúde atua na formulação de estratégias e no controle da execução da política de saúde na instância correspondente, inclusive nos aspectos econômicos e financeiros, cujas decisões serão homologadas pelo chefe do poder legalmente constituído em cada esfera do governo

**2)** São características do Componente Especializado da Assistência Farmacêutica (Ceaf), EXCETO:

A) Prevê medicamentos para doenças com potencial impacto endêmico, muitas vezes relacionadas a situações de vulnerabilidade social e pobreza.

B) É uma das estratégias de acesso aos medicamentos no âmbito do SUS que busca garantir a integralidade do tratamento medicamentoso, em nível ambulatorial.

C) Prevê medicamentos para algumas situações clínicas, principalmente agravos crônicos, com custos de tratamento mais elevados ou de maior complexidade.

D) O acesso aos medicamentos ocorre de acordo com critérios definidos em protocolos clínicos e diretrizes terapêuticas (PCDTs) publicados pelo Ministério da Saúde.

**3)** Na Relação Municipal de Medicamentos de uma cidade de 9 mil habitantes com programa de atenção à saúde da mulher, para tratamento da hipertensão na gravidez, deve constar o medicamento:

A) atenolol.



- B) metildopa.
- C) succinato de metoprolol.
- D) tartarato de metoprolol.

**4)** A quantidade, em ml de uma solução de aminofilina a 2,5% que deve ser usada para administrar 150mg para um paciente é:

- A ) 0,4ml
- B ) 0,6ml
- C ) 6ml
- D ) 8ml

**5)** O farmacêutico recebeu a seguinte prescrição: Acetilcisteína 100mg xarope, duas vezes ao dia. Sabendo que o frasco disponível no hospital é de 600mg/15ml, frasco com 120ml, devem ser administrado no paciente por dia:

- A ) 5ml
- B ) 2,5ml
- C ) 10ml
- D ) 3ml

**6)** De acordo com estudos do Instituto Trata Brasil, 55% do esgoto doméstico originado no Brasil são despejados diretamente na natureza, o que equivale a 5,2 bilhões de metros cúbicos por ano ou quase 6 mil piscinas olímpicas de esgoto por dia. No esgoto doméstico se encontram diversos microorganismos, sendo que os principais são as bactérias, os fungos, os protozoários, os vírus e as algas. Deste grupo, os microrganismos que são responsáveis pela decomposição e estabilização da matéria orgânica, tanto na natureza como nas estações de tratamento, são:

- (A) os vírus.
- (B) as algas.
- (C) as bactérias.
- (D) os fungos.

**7)** De acordo com a RDC nº 60 de 2014, os testes que devem, obrigatoriamente, ser realizados no medicamento a ser registrado como medicamento genérico, são:

- A) Estudo de estabilidade, estudos clínicos desenvolvidos em pacientes e testes de biodisponibilidade relativa/bioequivalência.



B) Estudos de estabilidade, testes de equivalência farmacêutica e testes de biodisponibilidade relativa/bioequivalência.

C) estudos pré-clínicos desenvolvidos em animais, testes de equivalência farmacêutica e estudos de estabilidade.

D) Estudos pré-clínicos desenvolvidos em animais, estudos clínicos desenvolvidos em pacientes e testes de biodisponibilidade relativa/bioequivalência.

**8)** A Portaria n.º 344, de 12 de maio de 1998, aprova o regulamento técnico sobre substâncias e medicamentos sujeitos a controle especial, os quais são organizados em listas específicas. Considere a prescrição de mazindol 1 mg, dois comprimidos diários para um paciente maior de idade. De acordo com a portaria citada, a lista, a quantidade de comprimidos dispensados e a cor da notificação de receita do mazindol devem ser, respectivamente:

A) A2, 120 comprimidos e cor azul.

B) B2, 60 comprimidos e cor azul

C) B2, 60 comprimidos e cor branca

D) A2, 120 comprimidos e cor branca

**9)** De acordo com o plano de melhoria contínua e atualizações das legislações vigentes, periodicamente há alterações das Resoluções da Diretoria Colegiada (RDC's), de acordo com a afirmação, a RDC nº 17, de 2010, que Dispõe sobre as Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Foi atualizada para:

A) RDC Nº 166, DE 24 DE JULHO DE 2017

B) RDC Nº 222, DE 28 DE MARÇO DE 2018

C) RDC Nº 357, DE 24 DE MARÇO DE 2020

D) RDC Nº 301, DE 21 DE AGOSTO DE 2019

**10)** Em relação a intercambialidade de medicamentos podemos afirmar que:

A) Todo medicamento genérico é intercambiável com o medicamento referência.

B) O medicamento similar é intercambiável com o medicamento genérico.

C) Pode haver intercambialidade entre os medicamentos similares.

D) Todo medicamento similar é intercambiável com o medicamento referência.

**11)** Considerando os medicamentos utilizados no tratamento da hipertensão e seus mecanismos de ação, analise as assertivas e assinale a alternativa que aponta as corretas;

I. Diltiazem e verapamil são antihipertensivos antagonistas do cálcio.



- II. O alisquireno age inibindo a enzima conversora de angiotensina II.
- III. A espironolactona é um exemplo de medicamento que age inibindo a renina.
- IV. A furosemida é um diurético de alça muito utilizado no tratamento da hipertensão.

- (A) Apenas I e II.
- (B) Apenas I e III.
- (C) Apenas II e III.
- (D) Apenas I e IV.

**12)** Além das reações adversas a medicamentos, são questões relevantes para a farmacovigilância, EXCETO:

- (A) acidentes com animais peçonhentos.
- (B) abuso e uso errôneo de produtos como medicamentos.
- (C) notificações de perda da eficácia de medicamentos.
- (D) interações, com efeitos adversos, de fármacos com substâncias químicas, outros fármacos e alimentos.

**13)** De acordo com o Decreto Presidencial nº 7.508/2011 que dispõe sobre a organização do Sistema Único de Saúde (SUS), entre outras atribuições, sobre a Relação Nacional de Medicamentos Essenciais (RENAME), assinale a alternativa correta.

- (A) A atualização dos chamados Protocolos Clínicos e Diretrizes Terapêuticas, relacionados à RENAME, é de competência municipal, devendo ocorrer a cada dois anos.
- (B) Não há qualquer impedimento das relações estaduais e municipais conterem medicamentos ainda sem registro perante a ANVISA (Agência Nacional de Vigilância Sanitária), havendo apenas necessidade de comunicação à mencionada agência.
- (C) O RENAME é de competência do Ministério da Saúde, no entanto, o Formulário Terapêutico a ser adotado é de competência estadual.
- (D) O chamado Formulário Terapêutico Nacional (FTN) acompanha a RENAME, tendo, por intuito, subsidiar a prescrição, dispensação e uso dos medicamentos indicados nessa última.

**14)** São substâncias antirretrovirais sujeitas ao receituário do programa HIV/AIDS, citadas na Portaria nº 344/1998, EXCETO:

- (A) Indinavir.
- (B) Nelfinavir.



(C) Tretinoína.

(D) Saquinavir.

**15)** Referente aos direitos dos usuários do SUS, assinale a alternativa correta.

(A) O direito ao atendimento humanizado no SUS compreende a escolha do local de morte.

(B) O direito ao sigilo e à confidencialidade de todas as informações pessoais do paciente extingue-se com a sua morte.

(C) A responsabilidade para que o tratamento e recuperação sejam adequados e sem interrupção recai tão somente sobre o órgão público de saúde.

(D) O direito constitucional à liberdade, no âmbito do SUS, permite ao paciente dificultar a aplicação de medidas sanitárias, bem como as ações de fiscalização sanitária.

**16)** É(são) papel(is) do Farmacêutico junto ao controle das infecções hospitalares:

- I. participar das reuniões da Comissão de Controle de Infecção Hospitalar.
- II. participar da elaboração de protocolos de tratamentos com antimicrobianos.
- III. prescrever antimicrobianos em todos os âmbitos.

É correto o que está contido em

(A) I, II e III.

(B) I e III, apenas.

(C) I e II, apenas.

(D) III, apenas.

**17)** São infecções virais sexualmente transmissíveis as seguintes condições, EXCETO:

(A) HIV.

(B) herpes simples.

(C) sífilis.

(D) hepatite C.

**18)** A Notificação de Receita é o documento que, acompanhado de receita, autoriza a dispensação de medicamentos à base de substâncias constantes das listas A1 e A2 (entorpecentes), A3, B1 e B2 (psicotrópicas), C2 (retinoicas para uso sistêmico) e C3



(imunossupressoras). A Notificação de Receita é personalizada e intransferível, devendo conter:

(A) somente uma substância ou medicamentos que a contenham, de uma das listas acima referidas.

(B) somente uma substância ou medicamentos que a contenham, das listas A1, A2, A3, mas podendo conter 2 ou mais substâncias das outras listas acima referidas.

(C) somente uma substância ou medicamentos que a contenham, das listas A1, A2, A3, B1 e B2, mas podendo conter 2 ou mais substâncias das listas C acima referidas.

(D) somente uma substância ou medicamentos que a contenham, das listas A1, A2, A3, C2 e C3, mas podendo conter 2 ou mais substâncias das listas B acima referidas.

**19)** Uma injeção de cloridrato de diltiazem contém 125 mg do fármaco em 5 mL.

É possível afirmar que a porcentagem p/v do cloridrato de diltiazem nessa injeção é de:

(A) 2,0.

(B) 2,5.

(C) 1,5.

(D) 1,0.

**20)** A promoção do uso de medicamentos genéricos é objeto de atenção especial do Ministério da Saúde. Nesse sentido, um dos aspectos essenciais que favorecem a consolidação do uso de genéricos é a obrigatoriedade da adoção da denominação genérica (ou DCB):

(A) nas prescrições médicas realizadas em ambulatórios da rede pública e particular.

(B) nas prescrições odontológicas realizadas na rede pública e particular.

(C) nos artigos científicos.

(D) nas compras e licitações públicas de medicamentos realizadas pela Administração Pública.

Boa prova!!!