



Fundação de Apoio ao Desenvolvimento
da Universidade Estadual de Londrina

PREFEITURA MUNICIPAL DE MARINGÁ

CONCURSO PÚBLICO EDITAL Nº 002/2024-SEGEP

CARGO: AUXILIAR DE FARMÁCIA

(ENSINO MÉDIO COMPLETO)

Língua Portuguesa: 01 a 05; Matemática: 06 a 10;
Informática: 11 a 15; Conhecimentos Específicos: 16 a 50.

LEIA AS INSTRUÇÕES ABAIXO ANTES DE INICIAR A PROVA

1	Identifique-se na parte inferior da capa deste caderno de questões.
2	A prova terá duração de 4 (quatro) horas, incluindo o tempo de preenchimento do cartão-resposta
3	Utilize caneta esferográfica azul ou preta no preenchimento do cartão-resposta.
4	O candidato só poderá retirar-se da sala após 1 (uma) hora do início das provas, tanto para ir embora quanto para utilizar os sanitários.
5	Este caderno de provas contém 50 (cinquenta) questões de múltipla escolha (a, b, c, d).
6	Cada questão de múltipla escolha apresenta uma única resposta correta.
7	Verifique se o caderno está completo e sem imperfeições gráficas. Se houver algum problema, comunique imediatamente ao fiscal.
8	Durante a aplicação da prova é proibido qualquer tipo de consulta.
9	Este caderno de provas pode ser usado como rascunho, sendo a correção da prova feita única e exclusivamente pela leitura eletrônica dos cartões-respostas.
10	Assine o cartão-resposta no local indicado.
11	Não serão computadas questões não assinaladas no cartão-resposta ou que contenham mais de uma resposta, emenda ou rasura.
12	Ao término da prova, o cartão-resposta deverá ser devolvido ao fiscal de sala.
13	Depois de entregue o cartão-resposta, não será permitido ao candidato utilizar os sanitários do local de prova.
14	O caderno de prova poderá ser levado somente pelo candidato que se retirar da sala de aplicação de provas no decurso da última hora da realização da prova.
15	É obrigatória a saída simultânea dos 3 (três) últimos candidatos, que assinarão a ata de encerramento da aplicação da prova e acompanharão os fiscais à coordenação para o lacre do envelope de cartões-respostas.

Identificação do candidato

Nome	Nº do documento

GABARITO

Preencha suas respostas no quadro abaixo e destaque-o na linha pontilhada.

01	02	03	04	05	06	07	08	09	10	11	12	13	14	15
16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30
31	32	33	34	35	36	37	38	39	40	41	42	43	44	45
46	47	48	49	50										

Divulgação do Gabarito Preliminar 1 dia útil após a aplicação da prova.

QUESTÕES DE 01 A 05 – LÍNGUA PORTUGUESA

Leia o texto a seguir para responder às questões de 01 a 05.

Os riscos dos ultraprocessados

Devido às grandes quantidades de ingredientes como sal, açúcar, gorduras e ingredientes de uso industrial (corantes, aromatizantes, etc.), alimentos ultraprocessados são nutricionalmente desbalanceados.

Segundo o coordenador do Nupens (Núcleo de Pesquisas Epidemiológicas em Nutrição e Saúde da Universidade de São Paulo), Carlos Augusto Monteiro, na última década, diversos estudos epidemiológicos mostraram que o consumo desses produtos causa deterioração generalizada na qualidade da dieta e o aumento sistemático do risco de diabetes, obesidade, doenças cardiovasculares, alguns tipos de câncer, depressão, doenças gastrointestinais, doenças renais, entre outras doenças crônicas. “Além disso, esses alimentos enfraquecem padrões e culturas alimentares saudáveis, visto que substituem preparações culinárias, e comprometem o meio ambiente e a biodiversidade”, afirma o especialista.

Outro problema apontado pelo Guia Alimentar para a População Brasileira é justamente o da substituição: a grande maioria dos ultraprocessados é consumida, em geral, substituindo alimentos como frutas, leite ou água, e nas refeições principais, no lugar de comida caseira. Portanto, os alimentos ultraprocessados tendem a limitar o consumo de alimentos in natura ou minimamente processados que, por sua vez, são a base de uma alimentação balanceada.

A recomendação do Guia é que os ingredientes culinários (óleos, gorduras, sal e açúcar) sejam usados em pequenas quantidades para preparações culinárias; já os alimentos processados devem ser consumidos com moderação, enquanto os ultraprocessados devem ser evitados.

“Não existe um nível seguro para o consumo de ultraprocessados. Em geral, esses alimentos são feitos para que sejam consumidos em excesso. Na epidemiologia nutricional, desponta uma área de pesquisa que investiga a relação entre ultraprocessados e vício. Alguns artifícios, como o estabelecimento de quantidades específicas de sal, gordura e açúcar, são utilizados pela indústria de alimentos para gerar o que chamamos de “hiperpalatabilidade” – um sabor extremamente agradável, que não é encontrado na natureza. Isso pode, inclusive, impactar nossos sistemas cerebrais de recompensa. Por isso, a recomendação do Guia Alimentar para a População Brasileira é evitar o consumo desses alimentos”.

“Não temos uma quantidade exata recomendada, mas a orientação é que os processados não substituam refeições como almoço e jantar. Já o ultraprocessado deve aparecer de maneira bem pontual na alimentação”, afirma a nutricionista Joseane Bessa.

(Texto adaptado. Disponível em: <https://drauziovarella.uol.com.br/alimentacao/entenda-o-perigo-de-consumir-alimentos-ultraprocessados>)

01. Considerando as informações do texto, analise as afirmações a seguir e, depois, assinale a alternativa CORRETA.

- I – Por serem elaborados pela indústria, os ultraprocessados contêm um melhor equilíbrio nutricional.
- II – O consumo excessivo de ultraprocessados prejudica tanto a saúde do indivíduo quanto a cultura alimentar da sociedade.
- III – Os alimentos minimamente processados compõem a base da alimentação saudável dos brasileiros.

- a) Apenas as afirmativas I e II estão corretas.
- b) Apenas as afirmativas I e III estão corretas.
- c) Apenas as afirmativas II e III estão corretas.
- d) Todas as afirmativas estão corretas.

02. De forma geral, qual é o objetivo desse texto?

- a) Descrever as diferenças dos tipos de alimentos.
- b) Convencer dos perigos dos alimentos ultraprocessados.
- c) Instruir a respeito de uma alimentação saudável.
- d) Divulgar o Guia Alimentar para a População Brasileira.

03. “Cabe ____ sociedade compreender os riscos referentes ____ uma má alimentação e mudar suas atitudes sobre ____ escolhas dos alimentos”.

Assinale a alternativa que preenche respectivamente e de forma CORRETA as lacunas da afirmação acima.

- a) à – à – às.
- b) a – à – às.
- c) à – a – às.
- d) à – a – as.

04. “O _____ perigo à saúde deveria ajudar no _____ de responsabilidade das pessoas com a própria alimentação e levá-las ao _____ das orientações do Guia Alimentar para a População Brasileira”. Assinale a alternativa que preenche CORRETAMENTE as lacunas acima.

- a) eminente – censo – cumprimento.
- b) iminente – senso – cumprimento.
- c) eminente – senso – comprimento.
- d) iminente – censo – comprimento.

05. “Alguns artifícios, como o estabelecimento de quantidades específicas de sal, gordura e açúcar, são utilizados pela indústria de alimentos para gerar o que chamamos de ‘hiperpalatabilidade’ – um sabor EXTREMAMENTE agradável, que não é encontrado na natureza”.

Assinale a alternativa que indica o valor que o advérbio destacado no texto acima atribui ao adjetivo que ele acompanha.

- a) Intensidade.
- b) Ordem.
- c) Dúvida.
- d) Afirmação.

QUESTÕES DE 06 A 10 – MATEMÁTICA

06. Qual é o resultado CORRETO da soma $\sqrt{245} + \sqrt{80}$?

- a) $5\sqrt{5}$.
- b) $7\sqrt{5}$.
- c) $9\sqrt{5}$.
- d) $11\sqrt{5}$.

07. Em 450 mL de um produto, há 7,5 g de sal. Quantos gramas de sal há em 300 mL desse produto?

- a) 4 g.
- b) 5 g.
- c) 6 g.
- d) 7 g.

08. Assinale a alternativa que apresenta um número igual a 3 mm.

- a) 0,3 m.
- b) 0,03 m.
- c) 0,003 m.
- d) 0,0003 m.

09. Dois potes, um verde e um vermelho, medem juntos 45 cm de altura. O pote vermelho é 3 cm maior que o pote verde. Qual é a medida do pote verde?

- a) 21 cm.
- b) 22 cm.
- c) 23 cm.
- d) 24 cm.

10. Qual alternativa apresenta um número menor que $\frac{1}{3}$?

- a) $\frac{2}{5}$
- b) $\frac{3}{7}$
- c) $\frac{2}{9}$
- d) $\frac{5}{6}$

QUESTÕES DE 11 A 15 – INFORMÁTICA

11. Quais atalhos de teclado do Google Chrome, quando utilizado o sistema operacional Windows, servem respectivamente para “salvar todas as guias abertas como favoritos em uma nova pasta” e “salvar a página da Web atual como um favorito”?

- a) “Ctrl + Shift + d” e “Ctrl + d”.
- b) “Ctrl + Shift + a” e “Ctrl + a”.
- c) “Ctrl + Shift + a” e “Ctrl + d”.
- d) “Alt + Shift + d” e “Alt + d”.

12. No Microsoft PowerPoint 2016, qual das opções a seguir NÃO corresponde a uma guia no menu principal?

- a) Animações.
- b) Dados.
- c) Inserir.
- d) *Design*.

13. No contexto do Windows 10, qual das alternativas a seguir representa um nome válido para uma pasta?

- a) |Arquivos
- b) ?Arquivos
- c) :Arquivos
- d) (Arquivos)

14. Qual é o dispositivo de segurança de rede que monitora o tráfego de rede de entrada e saída e que decide permitir ou bloquear tráfegos específicos de acordo com um conjunto definido de regras de segurança?

- a) *Firewall*.
- b) *Honeypots*.
- c) Tokenização.
- d) *Phishing*.

15. No contexto dos navegadores para acesso à internet, qual alternativa apresenta dois aplicativos específicos para essa finalidade?

- a) Autodesk AutoCAD e Tor Browser.
- b) Opera e Spotify.
- c) Safari e Mozilla Firefox.
- d) Mozilla Firefox e VLC Media Player.

QUESTÕES DE 16 A 50 – CONHECIMENTOS ESPECÍFICOS

16. No sistema de Classificação Anatomical Therapeutic Chemical (ATC), os medicamentos são divididos em diferentes grupos de acordo com o órgão ou sistema sobre o qual atuam e suas propriedades terapêuticas, farmacológicas e químicas. Das alternativas apresentadas a seguir, assinale a CORRETA sobre o assunto.

- a) Os medicamentos são classificados em 10 (dez) níveis diferentes. O primeiro nível permite que as substâncias ativas sejam classificadas em 20 (vinte) grupos anatômicos principais.
- b) Os medicamentos são classificados em 5 (cinco) níveis diferentes. O primeiro nível permite que as substâncias ativas sejam classificadas em grupos primários e em subgrupos terapêuticos ou farmacológicos com 10 (dez) grupos anatômicos principais.
- c) Os medicamentos são classificados em 5 (cinco) níveis diferentes. O primeiro nível permite que as substâncias ativas sejam classificadas em 14 (quatorze) grupos anatômicos principais.
- d) Os medicamentos são classificados em 10 (dez) níveis diferentes. O segundo nível permite que as substâncias ativas sejam classificadas em 20 (vinte) grupos anatômicos principais e subgrupo da substância química.

17. A disponibilidade ambulatorial de medicamentos no Sistema Único de Saúde (SUS) ocorre por meio dos Componentes da Assistência Farmacêutica, sendo: Componente Básico, Componente Estratégico e Componente Especializado. Das substâncias ativas classificadas nos grupos anatômicos principais (Aparelho digestivo e metabolismo), o comprimido ácido ursodesoxicólico de 50 mg é um componente:

- a) básico.
- b) hospitalar.
- c) especializado.
- d) estratégico.

18. Qual é o produto farmacêutico, tecnicamente obtido ou elaborado, que tem finalidade profilática, curativa ou paliativa, de venda isenta de prescrição médica, para o qual existe baixo risco de que seu uso ou exposição possa causar consequências ou agravos à saúde quando observadas todas as características de uso e de qualidade estabelecidas para ele?

- a) Medicamento de baixo risco.
- b) Medicamento dinamizado.
- c) Medicamento específico.
- d) Medicamento antroposófico.

19. A classificação AWaRe (Access, Watch, Reserve) descreve os antibióticos com base em seu potencial de tratamento e possível impacto na terapia e resistência antimicrobiana. Das alternativas apresentadas a seguir, assinale a CORRETA com relação às categorias principais dos antibióticos.

- a) No grupo 1 (“alerta”), estão aqueles antibióticos que devem ser utilizados como último recurso para tratar infecções bacterianas resistentes a múltiplos medicamentos.
- b) No grupo 2 (“reservado”), estão medicamentos descritos como de primeira ou segunda linha na escolha de pacientes com doenças e síndromes bem definidas e resistentes.
- c) No grupo 2 (“alerta”), estão aqueles antibióticos que devem ser utilizados como último recurso para tratar infecções bacterianas resistentes, devendo sua utilização ser monitorada continuamente.
- d) No grupo 1 (“acesso”), estão medicamentos descritos como de primeira ou segunda linha na escolha de tratamentos para infecções comuns, apresentando a característica de serem amplamente acessíveis.

20. O Componente Especializado da Assistência Farmacêutica atende atualmente a 102 condições clínicas preconizadas em 93 Protocolos Clínicos e Diretrizes Terapêuticas. Dos medicamentos listados a seguir, assinale qual NÃO faz parte do componente Especializado da Assistência Farmacêutica.

- a) Acetato de ciproterona 50 mg, comprimidos.
- b) Azitromicina 500 mg, comprimidos.
- c) Acetato de desmopressina 0,2 mg, comprimidos.
- d) Budesonida 200 mcg, cápsula para inalação.

21. A instalação de uma farmácia em determinado local ou área requer autorização de órgãos responsáveis pela fiscalização, além de todas as documentações. Das alternativas apresentadas a seguir, assinale a que NÃO está em conformidade com os órgãos fiscalizadores para esse tipo de instalação.

- a) Autorização Especial de Funcionamento (AE) para farmácias, quando aplicável, emitida pela Anvisa (Agência Nacional de Vigilância Sanitária).
- b) Autorização de Funcionamento de Empresa (AFE) expedida pelo Mapa (Ministério da Agricultura, Pecuária e Abastecimento).
- c) Licença Sanitária expedida pelo órgão Estadual ou Municipal de Vigilância Sanitária.
- d) Certidão de Regularidade Técnica, emitida pelo Conselho Regional de Farmácia da respectiva jurisdição.

22. Uma vez que o auxiliar de farmácia presta assistência ao farmacêutico, é preciso ter entendimento sobre as Condições Gerais de farmácias e drogarias. Diante disso, das alternativas apresentadas a seguir, assinale a CORRETA.

- a) As farmácias e as drogarias localizadas no interior de galerias de *shoppings* e supermercados podem compartilhar as áreas comuns destes estabelecimentos destinadas para sanitário, depósito de material de limpeza e local para guarda dos pertences dos funcionários.
- b) A comunicação somente é permitida quando a farmácia ou a drogaria estiverem localizadas no interior de galerias de *shoppings* e supermercados. Realizado de forma privativa e sem compartilhamento de depósito de material de limpeza, local de guarda dos pertences de funcionários e sanitários.
- c) O acesso às instalações das farmácias e drogarias deve ser independente, sendo permitido a comunicação com residências ou qualquer outro local distinto do estabelecimento desde que não haja contato com animais domésticos.
- d) O estabelecimento deve ter 1 (um) equipamento de combate a incêndio, conforme legislação específica.

23. Os imunobiológicos são produtos farmacológicos produzidos a partir de microrganismos vivos, subprodutos ou componentes, capazes de imunizar de forma ativa ou passiva. Eles são produtos termolábeis, sensíveis a calor, frio e luz. Leia as alternativas apresentadas a seguir sobre as condições adequadas de armazenamento desses produtos e assinale a CORRETA.

- a) A temperatura recomendada para a manutenção dos imunobiológicos nas câmaras refrigeradas é entre -2° C e -8° C.
- b) É necessário manter a estabilidade da temperatura das vacinas no armazenamento visando preservar o congelamento dos imunobiológicos em -2° C, 0° C e +15° C, pois representa uma etapa crítica para assegurar a qualidade dos produtos.
- c) A vacina adsorvida covid-19 (inativada) CoronaVac/ Butantan de usos pediátrico e adulto deve ser armazenada sob refrigeração (2 a 8° C), não ser congelada e ser protegida da luz.
- d) As vacinas que contêm adjuvante de alumínio devem ser armazenadas em temperatura abaixo de +2° C para manter sua potência e estabilidade.

24. As farmácias e drogarias devem ser localizadas, projetadas, dimensionadas, construídas ou adaptadas com infraestrutura compatível com as atividades a serem desenvolvidas. O que é CORRETO afirmar sobre o ambiente destinado aos serviços farmacêuticos?

- a) O ambiente destinado aos serviços farmacêuticos deve ser adequado para que as pessoas possam circular livremente sem causar acidentes e o farmacêutico possa dispensar os medicamentos e cosméticos sem causar danos.
- b) Deve ter acesso apropriado e direto ao sanitário, sendo um banheiro masculino e outro feminino.
- c) O procedimento de limpeza do espaço para a prestação de serviços farmacêuticos deve ser registrado e realizado diariamente no início e ao término do horário de funcionamento.
- d) O ambiente deve ser provido de lenços umedecidos de uso individual e descartável para a higienização das mãos.

25. Com base na Lei nº 9.787/99, assinale a alternativa CORRETA sobre os medicamentos genéricos.

- a) Medicamento genérico é 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.
- b) Medicamento genérico é um produto inovador registrado no órgão federal responsável pela vigilância sanitária e comercializado no país, cujas eficácia, segurança e qualidade foram comprovadas cientificamente junto ao órgão federal competente, por ocasião do registro.
- c) Medicamento genérico é um 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, comprovadas a sua eficácia, segurança e qualidade, e é designado pela DCB ou, na sua ausência, pela DCI.
- d) Medicamento genérico é uma substância introduzida na formulação de uma forma farmacêutica que, quando administrada em um paciente, atua como ingrediente ativo e pode exercer atividade farmacológica ou outro efeito direto no diagnóstico, cura, tratamento ou prevenção de uma doença, podendo, ainda, afetar a estrutura e o funcionamento do organismo humano.

26. Marque a alternativa que apresenta uma forma farmacêutica sólida, na qual o princípio ativo e os excipientes estão contidos em um invólucro solúvel, duro ou mole, de formatos e tamanhos variados, usualmente contendo uma dose única do princípio ativo, com invólucro normalmente constituído de gelatina, mas podendo também ser de amido ou de outras substâncias.

- a) Comprimido.
- b) Cápsula.
- c) Glóbulo.
- d) Pastilha.

27. Qual forma farmacêutica semissólida é indicada para a aplicação na pele ou nas membranas mucosas e consiste na solução ou dispersão de um ou mais princípios ativos em baixas proporções em uma base adequada?

- a) Pomada.
- b) Emplasto.
- c) Creme.
- d) Gel.

28. As formas farmacêuticas são as formas físicas de apresentação do medicamento e podem ser classificadas em sólidas, líquidas, semissólidas e gasosas. Das alternativas apresentadas a seguir, assinale a CORRETA com relação às formas farmacêuticas.

- a) Supositório: forma farmacêutica sólida com forma variável dependendo do molde de obtenção, derivada da ação de uma solução de álcali em gorduras ou óleos de origem animal ou vegetal.
- b) Sabonete: forma farmacêutica sólida contendo um ou mais princípios ativos secos e com tamanho de partícula reduzido ou não, com ou sem excipientes.
- c) Implante: forma farmacêutica sólida estéril contendo um ou mais princípios ativos e de tamanho e formato adequados para ser inserido em um tecido do corpo, a fim de liberar o(s) princípio(s) ativo(s) por um período prolongado de tempo.
- d) Glóbulo: forma farmacêutica sólida de dose única contendo um ou mais princípios ativos, produzida em material plástico insolúvel, doce e saboroso. Quando mastigada, libera o princípio ativo na cavidade oral.

29. Com relação às vias de administração de um fármaco, assinale a alternativa CORRETA.

- a) A administração oral é a mais comum, segura, conveniente e econômica. Suas principais vantagens são a alta absorção dos fármacos devido a sua elevada hidrossolubilidade e alta permeabilidade de entrada nas membranas.
- b) A absorção pela mucosa oral tem importância especial para alguns fármacos, apesar do fato de a superfície disponível para a absorção ser pequena. A drenagem venosa da boca é realizada pela veia cava superior, que, desse modo, faz um *bypass* da circulação porta. Por essa razão, um fármaco administrado por via sublingual e absorvido nesse local é protegido do metabolismo rápido no intestino e na primeira passagem pelo fígado.
- c) Os fatores que limitam a absorção de um fármaco podem ser anulados pela injeção intradérmica, administrada dentro de uma articulação, e promove a biodisponibilidade total ($F=1,0$) e a distribuição é rápida.
- d) A injeção intramuscular deve ser administrada dentro da artéria, de modo que ocorra a absorção dos fármacos em solução aquosa sem interferentes, sendo independente da taxa de fluxo sanguíneo no local da injeção e podendo ser relativamente lenta.

30. A via de administração tem grande importância na relação efeito da droga/benefício para o paciente. Das alternativas apresentadas a seguir, assinale a CORRETA com relação às vias de administração.

- a) A via de administração bucal é destinada à administração na cavidade bucal ou em uma parte específica da cavidade bucal, como a gengiva, o palato, a língua e os dentes.
- b) A via intramuscular é indicada principalmente para medicamentos de absorção lenta, com acesso direto à veia, entre os mais conhecidos, estão a heparina, a insulina e as vacinas.
- c) A via subcutânea é indicada para testes de hipersensibilidade e para medicamentos que necessitam de absorção lenta, como coccidiodina, ou rápida, como histoplasmina.
- d) A via intradérmica é indicada para medicamentos que necessitam de absorção mais rápida, como tricofitina, epinefrina e também medicamentos mais viscosos.

31. Marque a alternativa CORRETA com relação ao exercício da atividade de armazenagem de medicamentos.

- a) Haver áreas comuns de administrativo, recebimento, armazenamento e expedição, corretamente identificadas.
- b) Os medicamentos reprovados, vencidos, recolhidos, suspeitos de falsificação ou falsificados devem ser armazenados em área ou local de armazenagem junto aos materiais de limpeza.
- c) A área ou o local de armazenagem dos medicamentos em quarentena denominados radionuclídeos deve ser refrigerada de -2°C a -15°C .
- d) As áreas de cantinas ou refeitórios, quando existentes, e de vestiários, sanitários e lavatórios não devem ter comunicação direta com as áreas de armazenagem.

32. As Boas Práticas de Armazenagem (BPA) são um conjunto de ações que asseguram a qualidade de um medicamento por meio do controle adequado durante o processo de armazenagem. Das alternativas apresentadas a seguir, assinale a que NÃO está em conformidade com a BPA.

- a) Os medicamentos avariados devem ser retirados dos estoques utilizáveis e vendidos por um valor menor antes de seu vencimento.
- b) As instalações devem apresentar superfícies lisas, sem rachaduras e sem desprendimento de pó, para facilitar a limpeza e evitar contaminantes.
- c) Os medicamentos não devem ser posicionados diretamente no chão ou encostados nas paredes, devem guardar distância mínima do telhado e não devem estar em locais de incidência direta da luz solar.
- d) A armazenagem deve obedecer a um endereçamento lógico, que evite trocas e forneça a localização inequívoca dos quantitativos armazenados.

33. A distribuição, a armazenagem e o transporte de medicamentos exigem pessoas preparadas e a administração e a estrutura organizacional adequadas. Qual das alternativas a seguir NÃO está em conformidade com a organização, a administração e o pessoal adequados para esse fim?

- a) Do pessoal: os requisitos de treinamento relevantes a cada posição de trabalho, expressos por políticas, programas, procedimentos e formulários, devem estar definidos.
- b) Do pessoal: é correto afirmar que a estrutura organizacional da empresa deve estar descrita em organograma.
- c) Do pessoal: é correto afirmar que devem ser estabelecidos requisitos relacionados à saúde, higiene e vestuário do pessoal, conforme as atividades a serem realizadas.
- d) Da organização e administração: é correto afirmar que as responsabilidades de todo o pessoal devem estar indicadas nas descrições dos cargos.

34. Os técnicos auxiliares devem realizar as atividades que não são privativas do farmacêutico respeitando os Procedimentos Operacionais Padrão (POPs). Quanto à capacitação dos funcionários, qual alternativa a seguir NÃO está em conformidade com a legislação?

- a) Deve ser fornecido treinamento inicial e contínuo quanto ao uso e ao descarte de EPIs, de acordo com o Plano de Gerenciamento de Resíduos de Serviços de Saúde – PGRSS, conforme legislação específica.
- b) Nos treinamentos, os funcionários devem ser instruídos sobre procedimentos a serem adotados em caso de acidente e episódios envolvendo riscos à saúde dos funcionários ou dos usuários das farmácias e drogarias.
- c) Todos os funcionários devem ser capacitados quanto ao cumprimento da legislação sanitária vigente e aplicável às farmácias e drogarias, bem como dos Procedimentos Operacionais Padrão (POPs) do estabelecimento.
- d) Com exceção dos funcionários da limpeza e da manutenção, todo o pessoal deve receber treinamento inicial e continuado com relação à importância do autocuidado, incluídas instruções de higiene pessoal e de ambiente, saúde, conduta e elementos básicos em microbiologia, relevantes para a qualidade dos produtos e serviços oferecidos aos usuários.

35. Das alternativas apresentadas a seguir, qual NÃO está em conformidade com a solicitação remota para a dispensação de medicamentos?

- a) É vedada a comercialização de medicamentos sujeitos a controle especial solicitados por meio remoto.
- b) É imprescindível a apresentação e a avaliação da receita pelo farmacêutico para a dispensação de medicamentos sujeitos à prescrição, solicitados por meio remoto.
- c) O pedido pela internet deve ser feito por meio do sítio eletrônico do estabelecimento ou da respectiva rede de farmácia ou drogaria.
- d) É vedada a oferta de medicamentos na internet em sítio eletrônico que não pertença a farmácias ou drogarias autorizadas e licenciadas pelos órgãos de vigilância sanitária competentes.

36. A dispensação de medicamentos é uma prática que exige conhecimentos técnico-científicos do auxiliar de farmácia que apoiará o farmacêutico. Qual das alternativas a seguir NÃO está em conformidade com as Boas Práticas de Dispensação de medicamentos?

- a) O auxiliar poderá avaliar a prescrição, verificando o nome correto do fármaco, dosagem, posologia e em caso de dúvidas ou incompatibilidades, acionar o farmacêutico responsável para que registre a ocorrência e converse com o médico.
- b) O auxiliar poderá separar o medicamento, confrontando-o com a receita, no ato da entrega.
- c) O auxiliar poderá contribuir para o cumprimento da prescrição médica e garantir o fornecimento do medicamento correto e na quantidade adequada.
- d) O auxiliar poderá substituir o medicamento prescrito pelo similar correspondente quando solicitado pelo paciente.

37. Conservar os medicamentos e manter os produtos em condições satisfatórias de estocagem para a manutenção de sua estabilidade e a integridade durante o período de vida útil fazem parte do dia a dia da farmácia. Quanto aos fatores que afetam a estabilidade dos medicamentos, assinale a alternativa CORRETA.

- a) Fatores intrínsecos estão relacionados às condições ambientais, como temperatura, ventilação, luminosidade e umidade.
- b) Fatores extrínsecos estão relacionados ao processo de fabricação do medicamento, como procedimentos, métodos, técnicas, equipamentos, envase, embalagens, princípios ativos e inativos.
- c) Dependendo da forma farmacêutica do medicamento, o fator intrínseco atrelado à alta umidade pode afetar a estabilidade do medicamento, favorecendo o crescimento de fungos e bactérias e podendo desencadear algumas reações químicas.
- d) O fator extrínseco temperatura é uma condição ambiental diretamente responsável por grande parte de alterações e deteriorações nos medicamentos. Elevadas temperaturas são contraindicadas para medicamentos porque podem acelerar a indução de reações químicas, ocasionando a decomposição dos produtos e alterando a sua eficácia.

38. O auxiliar de farmácia precisa ter noções de matemática básica para promover o uso racional de medicamentos e a correta dispensação de medicamentos. Analise a situação a seguir e assinale a alternativa que identifica qual volume do medicamento deve ser administrado e quantos frascos são necessários.

Prescrição médica: Amoxicilina 500 mg de 8/8 horas por 7 dias.

Na farmácia, tem a apresentação de Amoxicilina 250 mg/5 mL, frasco de 120 mL.

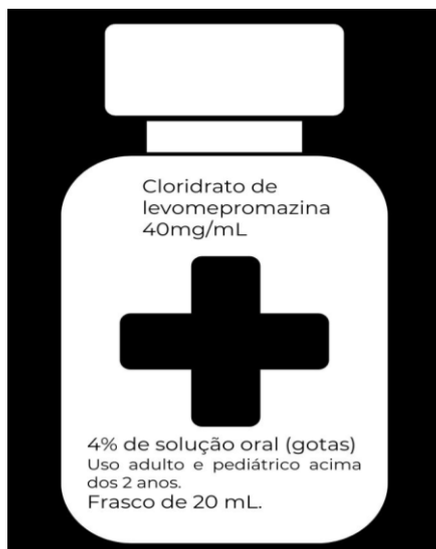
- a) Tomar 10 mL a cada 8 horas por 7 dias - dispensar 02 frascos.
- b) Tomar 10 mL a cada 8 horas por 7 dias - dispensar 01 frascos.
- c) Tomar 20 mL a cada 8 horas por 7 dias - dispensar 03 frascos.
- d) Tomar 10 mL a cada 8 horas por 7 dias - dispensar 03 frascos.

39. Qual atividade tem como objetivo garantir a disponibilidade dos medicamentos previamente selecionados nas quantidades adequadas e no tempo oportuno para atender às necessidades da população?

- a) Aquisição de medicamentos.
- b) Programação de medicamentos.
- c) Armazenamento de medicamentos.
- d) Seleção de medicamentos.

40. A levomepromazina apresenta um vasto campo de aplicação terapêutica e está indicada nos casos em que haja necessidade de uma ação sedativa.

Prescrição médica: Cloridrato de levomepromazina 40mg/mL (4%) – Tomar 60 mg de 6/6 horas por 30 dias.



Considerando a forma de apresentação (Figura ilustrativa): Cloridrato de levomepromazina 40mg/mL (4%) – solução oral (gotas) – frasco de 20 mL.

*cada mL contém 20 gotas.

Quantas gotas devem ser administradas e quantos frascos devem ser dispensados?

- a) Administrar 15 gotas a cada 6 horas por 30 dias – Dispensar 5 frascos.
- b) Administrar 40 gotas a cada 6 horas por 30 dias – Dispensar 10 frascos.
- c) Administrar 20 gotas a cada 6 horas por 30 dias – Dispensar 6 frascos.
- d) Administrar 30 gotas a cada 6 horas por 30 dias – Dispensar 9 frascos.

41. Quanto aos critérios para a utilização de medicamentos à base de substâncias classificadas como antimicrobianos, é CORRETO afirmar que:

- a) a receita poderá conter a prescrição de outras categorias de medicamentos, inclusive medicamentos sujeitos ao controle especial.
- b) a dispensação em farmácias e drogarias públicas e privadas dar-se-á mediante a retenção da 1ª (primeira) via da receita, devendo a 2ª (segunda) via ser devolvida ao paciente.
- c) a dispensação em farmácias e drogarias públicas e privadas dar-se-á mediante a retenção da 2ª (segunda) via da receita, devendo a 1ª (primeira) via ser devolvida ao paciente.
- d) a receita de antimicrobianos é válida em todo o território nacional, podendo conter somente 1 classe de medicamentos antimicrobianos prescritos por receita.

42. O Código de Ética contém as normas que devem ser observadas pelos inscritos nos conselhos regionais de farmácia no exercício do âmbito profissional respectivo, inclusive nas atividades relativas ao ensino, à pesquisa e à administração/gestão de serviços de saúde, bem como em quaisquer outras atividades em que se utilize o conhecimento advindo do estudo da Farmácia, em prol do zelo pela saúde. Qual das alternativas a seguir NÃO está em conformidade com os Princípios Fundamentais da profissão farmacêutica?

- a) Todos os inscritos devem exercer a profissão com honra e dignidade, devendo dispor de condições de trabalho e receber justa remuneração por seu desempenho.
- b) Todos os inscritos devem zelar pelo desempenho ético, mantendo o prestígio e o elevado conceito de sua profissão.
- c) Todos os inscritos devem cumprir as disposições legais e regulamentares que regem a prática profissional no país, inclusive aquelas previstas em normas sanitárias, sob pena de aplicação de sanções disciplinares e éticas.
- d) Todos os inscritos devem exercer a responsabilidade técnica, a assistência técnica ou a substituição nos estabelecimentos e, em caso de transgressões individuais ou coletivas, responderão a processo ético.

43. Marque a alternativa que cita um direito de todos os inscritos no Conselho Regional de Farmácia (CRF).

- a) Exercer a profissão sem qualquer discriminação, seja por motivo de religião, etnia, identidade de gênero, raça, nacionalidade, idade, condição social, opinião política, deficiência ou de qualquer outra natureza vedada por lei.
- b) Aceitar exercer a profissão em instituição pública ou privada sem condições dignas de trabalho ou que possam prejudicar o usuário, com direito à representação às autoridades sanitárias e profissionais.
- c) Ser filmado, fotografado e exposto em mídias sociais, durante o desempenho de suas atividades profissionais.
- d) Divulgar informações sigilosas de que tenha conhecimento, quando em participação de comissões, reuniões, auditoria interna ou externa, ou em qualquer outro tipo de processo avaliativo ou investigativo.

44. Assinale a alternativa que apresenta um dever de todos os inscritos em um Conselho Regional de Farmácia (CRF), independentemente de estar ou não no exercício efetivo da profissão.

- a) Aceitar o recebimento de medicamentos ou outros produtos para a saúde sem registro/notificação na Anvisa, quando aplicável, sem rastreabilidade de sua origem, mas que tenha documento fiscal ou equivalente.
- b) Dispor seus serviços profissionais às autoridades constituídas, ainda que sem remuneração ou qualquer outra vantagem pessoal, em caso de conflito social interno, catástrofe, epidemia, pandemia ou qualquer tipo de desastre natural decretado por autoridades legalmente competentes.
- c) Sem exceções, respeitar o direito de decisão do usuário sobre o tratamento, a própria saúde e seu bem-estar.
- d) Comunicar ao farmacêutico competente a recusa em se submeter à prática de atividade contrária à lei ou regulamento, bem como a desvinculação do cargo, função ou emprego, motivada pela necessidade de preservar os legítimos interesses da profissão e da saúde.

45. Qual das alternativas a seguir NÃO está em conformidade com as Boas Práticas para Fracionamento de Medicamentos?

- a) O procedimento de fracionamento de medicamentos é privativo de farmácias e drogarias devidamente regularizadas junto aos órgãos de vigilância sanitária competentes, segundo a legislação vigente.
- b) O fracionamento deve ser realizado sob a supervisão e a responsabilidade do farmacêutico tecnicamente responsável pelo estabelecimento, observando-se as Boas Práticas para Fracionamento de Medicamentos.
- c) Após o fracionamento, a embalagem primária fracionada deve ser acondicionada na embalagem secundária para fracionados, adequada à manutenção de suas características específicas, na qual deve conter rótulo referente ao medicamento fracionado.
- d) É permitido dispensar medicamentos diferentes, para cada item da prescrição, desde que seja do mesmo princípio ativo, tenha a mesma dosagem, a mesma apresentação e não necessariamente o mesmo fabricante.

46. De acordo com as definições previstas na Lei nº 966/2013, que dispõe sobre o plano de cargos, carreira e remuneração dos servidores públicos efetivos do quadro geral da administração direta e indireta do poder executivo do município de Maringá, o que é CORRETO afirmar?

- a) Cargo Público: é o lugar instituído na organização do serviço público, com denominação própria, atribuições e responsabilidades específicas e vencimentos correspondentes, para ser provido e exercido por um titular, na forma estabelecida em lei.
- b) Cargo Efetivo: é aquele que se reveste de caráter transitório, previsto na estrutura organizacional do órgão ou entidade, de livre nomeação e exoneração, cujo exercício deverá ser atribuído, preferencialmente, a ocupante de cargo de provimento efetivo, e destina-se apenas às atribuições de direção, chefia e assessoramento superior.
- c) Cargo em Comissão: é aquele que se reveste de caráter de permanência, com denominação própria e ingresso mediante aprovação em concurso público.
- d) Cargo Público: é aquele que se reveste de caráter de permanência, com denominação própria e ingresso mediante aprovação em concurso público.

47. De acordo com a Lei nº 966/2013, das alternativas apresentadas a seguir, qual NÃO é uma atribuição do auxiliar de farmácia?

- a) Executar tarefas de controle e manutenção dos produtos farmacêuticos conforme orientação superior.
- b) Receber, conferir e classificar produtos farmacêuticos, efetuando controle físico e estatístico, dispondo-os nas prateleiras da farmácia, para manter o controle e facilitar o manuseio dos mesmos.
- c) Opinar e/ou solicitar compra de medicamentos para manter o nível de estoque adequado.
- d) Efetuar o controle de entorpecentes e produtos equiparados, anotando em mapas, guias, livros, segundo receituários devidamente preenchidos para atender dispositivos legais.

48. A descrição de um cargo consiste na formalização das atribuições e das responsabilidades do profissional em questão. Das atribuições citadas a seguir, qual NÃO é pertinente ao cargo de auxiliar de farmácia?

- a) Executar atividades básicas de saúde, tais como: pré-consulta, pós-consulta, inaloterapia, curativos, controlar sinais vitais, verificando a temperatura, pulso e respiração e pressão arterial.
- b) Auxiliar o farmacêutico na manipulação de produtos químicos e outros preparados farmacêuticos, bem como embalar e rotular as embalagens.
- c) Lavar, limpar e esterilizar quando necessário a vidraria utilizada em manipulação, antes e depois do manuseio, bem como aparelhos e materiais existentes no laboratório.
- d) Zelar pela limpeza e manutenção das prateleiras, balcões, aparelhos existentes no laboratório de manipulação e outras áreas de trabalho, mantendo-os em boas condições de aparência e uso.

49. Posse é a aceitação expressa das atribuições, deveres e responsabilidades inerentes ao cargo público, conforme a Lei nº 239/1998. Qual das alternativas apresentadas a seguir NÃO está em conformidade com a referida lei ao tratar da Seção IV – Da Posse e do Exercício?

- a) O funcionário pode desempenhar atribuições diferentes das atribuídas ao cargo a que pertence, desde que tenha as habilidades necessárias.
- b) A promoção ou a progressão não interrompem o tempo de exercício, que é contado no novo posicionamento na carreira a partir da data da publicação do ato que promover ou progredir o funcionário.
- c) No ato da posse, o funcionário apresentará, obrigatoriamente, a declaração de bens e valores que constituem seu patrimônio e declaração quanto ao exercício ou não de outro cargo, emprego ou função pública.
- d) Em se tratando de funcionário em licença, ou afastado por qualquer outro motivo legal, à exceção da licença para trato de assunto particular, o prazo será contado do término do impedimento.

50. Conforme a Lei nº 966/2013, qual das alternativas apresentadas a seguir NÃO está em conformidade com o estágio probatório?

- a) Será considerado, para efeitos de estágio probatório, o tempo em que o funcionário usufruir as seguintes licenças ou afastamentos, consecutivos ou não, sempre que somados atingirem mais de 60 (sessenta) dias no período de cada avaliação, como por exemplo, por tratamento de saúde ou por motivo de doença em pessoa da família.
 - b) A cessão, mediante anuência do servidor, para outros órgãos públicos ou nomeação para ocupar cargo em comissão ou função gratificada de servidor em estágio probatório implicará na suspensão da avaliação do estágio probatório até o seu retorno ao exercício das funções do cargo efetivo.
 - c) A nomeação de servidor em estágio probatório para ocupar função gratificada cujas atribuições tenham correlação com as atribuições do cargo efetivo não interromperá o estágio probatório.
 - d) Na hipótese de acumulação legal de cargos, o estágio probatório será cumprido com relação a cada cargo para o qual o servidor for nomeado individualmente.
-