

## 300 QUESTÕES DE CONHECIMENTOS ESPECÍFICOS PARA FARMACÊUTICO

**Caro Leitor,**

A equipe técnica do **Concurseiro da Saúde** empenha-se em desenvolver apostilas e materiais atualizados de acordo com as leis recentemente publicadas a fim de estar sempre em consonância com os editais dos diversos concursos realizados em todo o território brasileiro. Também tem o cuidado minucioso de compilar questões de concursos sempre com a referência da banca organizadora, o ano e o cargo referido a fim de demonstrar ao candidato quais são os assuntos e os tópicos mais frequentemente cobrados nos certames brasileiros e com a cautela redobrada na digitação e revisão dos gabaritos. No entanto, apesar de todo esse esmero, ainda assim erros eventuais podem ocorrer. Por isso, disponibilizamos o email [contato@concurseirodasaude.com.br](mailto:contato@concurseirodasaude.com.br) para que você, leitor, possa contactar nossa equipe caso tenha dúvidas ou identifique algum erro em determinado gabarito e receba as atualizações que se fizerem necessárias.

A equipe do **Concurseiro da Saúde** está em permanente trabalho de aprimoramento e sempre disponível para tentar atendê-lo em suas necessidades, sugestões, solicitações ou dúvidas.

**Que nossos materiais tenham papel relevante em seus estudos e no aprimoramento profissional e sejam parceiros nas suas aprovações nos concursos.**

# 300 QUESTÕES DE CONHECIMENTOS ESPECÍFICOS PARA FARMACÊUTICO

Atualmente, diversas bancas organizam seus cadernos de prova incluindo as questões de Saúde Pública (SUS, Epidemiologia e demais legislações) em Conhecimentos Específicos.

Algumas bancas, inclusive, sequer fazem mais a divisão das questões nas categorias Português, Saúde Pública e Conhecimentos Específicos mesclando todas elas e intercalando-as entre os diversos assuntos cobrados nos editais.

Sendo assim, nas questões de prova que seguem abaixo, você poderá encontrar algumas perguntas sobre Saúde Pública cobradas em concursos anteriores inseridas dentro da categoria de Conhecimentos Específicos.

## Gabarito no final da apostila

### PREFEITURA CONGONHAS/MG – FGR – FUNDAÇÃO GUIMARÃES ROSA

**1) Com relação à Política Nacional de Medicamentos, marque V para as afirmativas que forem verdadeiras e F para as que forem falsas. A seguir, marque a alternativa que corresponda à sequência CORRETA:**

( ) A Relação Nacional de Medicamentos Essenciais (RENAME) serve de instrumento básico para a elaboração das listas estaduais e municipais de medicamentos, segundo sua situação epidemiológica e contempla um elenco de produtos necessários ao controle preventivo da maioria das patologias prevalentes no país.

( ) As Políticas de Medicamentos estabelecem a atualização e a implementação da RENAME como instrumento racionalizador das ações no âmbito da Assistência Farmacêutica.

( ) A Política Nacional de Medicamentos prevê que deverá ser dada especial ênfase no processo educativo dos usuários ou consumidores, acerca dos riscos da automedicação, da interrupção e da troca da medicação prescrita.

( ) A seleção dos medicamentos da RENAME baseia-se nas prioridades nacionais de segurança pública, bem como na economia, biotecnologia, na eficácia terapêutica comprovada, na qualidade e na biodisponibilidade dos produtos.

(A) V, V, V, F.

(B) V, F, V, V.

(C) F, F, F, V.

(D) V, V, F, F.

**2) Conforme previsto na RESOLUÇÃO DA DIRETORIA COLEGIADA – RDC Nº 44, DE 17 DE AGOSTO DE 2009 - ANVISA, com relação às responsabilidades e atribuições nos estabelecimentos**

## 300 QUESTÕES DE CONHECIMENTOS ESPECÍFICOS PARA FARMACÊUTICO

***farmacêuticos, todas as afirmativas são corretas, EXCETO:***

(A) O farmacêutico responsável técnico pode delegar algumas das atribuições para outro farmacêutico, com exceção das relacionadas à supervisão e responsabilidade pela assistência técnica do estabelecimento, bem como daquelas consideradas indelegáveis pela legislação específica dos conselhos federal e regional de farmácia.

(B) As atribuições e responsabilidades individuais devem estar descritas no Manual de Boas Práticas Farmacêuticas do estabelecimento e ser compreensíveis a todos os funcionários.

(C) As atribuições do farmacêutico responsável técnico são aquelas estabelecidas pelos conselhos federal e regional de farmácia, observada a legislação sanitária vigente para farmácias e drogarias.

(D) Os técnicos auxiliares podem realizar as atividades privativas de farmacêutico, desde que respeitem os Procedimentos Operacionais Padrão (POPs) do estabelecimento e o limite de atribuições e competências estabelecidos pela legislação vigente, sob supervisão do farmacêutico responsável técnico ou do farmacêutico substituto.

**3) Com relação às condições gerais de infraestrutura física das farmácias e drogarias, é CORRETO afirmar:**

(A) Deve ser definido local específico para guarda dos pertences dos funcionários no ambiente destinado às atividades técnicas.

(B) O acesso às instalações das farmácias e drogarias deve ser independente de forma a não permitir a comunicação com residências ou qualquer outro local distinto do estabelecimento. Tal comunicação se torna ainda mais restrita quando a farmácia ou drogaria estiverem localizadas no interior de galerias de shoppings e supermercados.

(C) As farmácias magistrais devem observar as exigências relacionadas à infraestrutura física estabelecidas na legislação específica de Boas Práticas de Manipulação de Preparações Magistrais e Parenterais para Uso Humano.

(D) As farmácias e 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.

**4) Com relação à comercialização e dispensação de produtos farmacêuticos, marque a alternativa CORRETA:**

(A) Além de medicamentos, o comércio e dispensação de determinados correlatos poderão ser extensivos às farmácias e drogarias em todo território nacional, conforme relação, requisitos e condições

## 300 QUESTÕES DE CONHECIMENTOS ESPECÍFICOS PARA FARMACÊUTICO

estabelecidos em legislação sanitária específica.

(B) Os produtos de dispensação e comercialização restritos em farmácias edrogarias nos termos da legislação vigente devem ser organizados em área de circulação comum ou em área de circulação restrita aos funcionários, conforme o tipo e categoria do produto.

(C) Os medicamentos deverão permanecer em área de circulação restrita aos funcionários, sendo permitida sua exposição direta ao alcance dos usuários do estabelecimento, desde que devidamente organizados por categoria e fora do alcance de crianças.

(D) É vedada a captação, bem como a intermediação entre empresas, de receitas contendo prescrições magistrais e oficiais em drogarias, ervanárias e postos de medicamentos, exceto em filiais da mesma empresa.

**5) De acordo com a Resolução da Diretoria Colegiada – RDC N 84/ANVISA, que dispõe sobre a prescrição e dispensação de medicamentos genéricos, marque a alternativa CORRETA:**

(A) No caso de necessidade da substituição do medicamento prescrito e, estando o profissional farmacêutico licenciado, ausente ou dispensado, a substituição poderá ser realizada pelo gerente do estabelecimento

farmacêutico, desde que coloque seu carimbo e assinatura na receita, com respectiva retenção da mesma.

(B) Nos casos de prescrição utilizando o nome genérico, será permitida a dispensação do medicamento de referência, genérico ou similar correspondente.

(C) Será permitida ao profissional farmacêutico a substituição do medicamento prescrito, exclusivamente, pelo medicamento genérico correspondente, salvo restrições expressas pelo profissional prescritor.

(D) A substituição genérica deverá ser baseada na Relação Nacional de Medicamentos (RENAME), observando o princípio ativo, baseando-se na Denominação Comum Brasileira (DCB), a forma farmacêutica e a concentração do medicamento respectivo.

**6) A Resolução da Diretoria Colegiada – RDC N 13/ANVISA, de 26 de março de 2010, foi publicada no intuito de atualizar o ANEXO I, Listas de Substâncias Entorpecentes, Psicotrópicas, Precursoras e Outras sob Controle Especial, da Portaria SVS/MS N 344, de 12 de maio de 1998. Dentre as atualizações realizadas, marque a alternativa CORRETA:**

(A) Os medicamentos a base de sibutramina somente poderão ser

## 300 QUESTÕES DE CONHECIMENTOS ESPECÍFICOS PARA FARMACÊUTICO

comercializados e dispensados mediante prescrição do tipo “C1”.

(B) A venda de medicamentos contendo a substância sibutramina somente poderá ser efetuada mediante apresentação e retenção da notificação de receita “B2”.

(C) Para os casos de tratamento e prevenção da Obesidade Mórbida, os medicamentos a base de sibutramina somente poderão ser dispensados, desde que, juntamente com a prescrição, seja apresentado o relatório médico circunstanciado.

(D) Os medicamentos a base de sibutramina deixam de constar da Lista “C1” e somente poderão ser comercializados e dispensados mediante prescrição do tipo “B1”.

**7) Em Farmacoepidemiologia, os Ensaio Clínicos Randomizados são estudos experimentais utilizados para analisar uma nova forma terapêutica ou preventiva e são frequentemente utilizados pela Indústria Farmacêutica.**

**Com relação a estes ensaios,** todas as alternativas abaixo são corretas, **EXCETO:**

(A) Servem para convencer as agências reguladoras de que o medicamento desenvolvido pode ser comercializado e não possui efeitos colaterais.

(B) Servem para demonstrar a eficácia de um determinado medicamento.

(C) Tendem a ser desnecessários após a comercialização do medicamento, embora possam ser utilizados para estudos suplementares de eficácia de um medicamento.

(D) Servem para investigar novas indicações de medicamentos já comercializados.

**8) Na aquisição de medicamentos em instituições públicas é essencial a verificação de sua qualidade, o que faz com que o farmacêutico adote estratégias para assegurar a aquisição de produtos eficazes e seguros, de forma que a farmacoterapia desenvolvida na instituição atinja os objetivos esperados. Nesse contexto, são diretrizes para a aquisição de medicamentos de qualidade, EXCETO:**

(A) Análise das informações constantes dos laudos analíticos emitidos pelos laboratórios fabricantes.

(B) Quando se tratar de produtos importados de última geração, onde não exista tecnologia nacional para realização de controle de qualidade, poderá ser dispensado o laudo de análise do fabricante, uma vez que, no momento do desembargo alfandegário ou aduaneiro, é necessária a aprovação prévia de sua entrada e comercialização no país, pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA.

## 300 QUESTÕES DE CONHECIMENTOS ESPECÍFICOS PARA FARMACÊUTICO

(C) Consulta às farmacopeias para garantir uma avaliação mais exata dos certificados de análises.

(D) Atenção aos requisitos de qualidade a serem cumpridos pelos fabricantes e fornecedores de medicamentos, onde se incluem as especificações técnicas dos produtos, os protocolos dos métodos de controle de qualidade e os certificados de análise dos lotes dos produtos.

**9) Ao que se refere às vantagens potenciais das formas farmacêuticas de liberação controlada (modificada) sobre as formas farmacêuticas convencionais, marque V para as afirmativas que forem verdadeiras e F para as que forem falsas. A seguir, marque a alternativa que corresponda à sequência CORRETA:**

( ) Fatores fisiológicos variáveis, tais como pH gastrointestinal, atividades enzimáticas, velocidade de trânsito gastrointestinal, alimento e gravidade da doença não são fatores de limitações potenciais da absorção e distribuição do fármaco.

( ) Há uma redução na incidência e na gravidade dos efeitos adversos gastrintestinais locais.

( ) Produtos de liberação controlada, que tendem a permanecer intactos, podem ficar alojados em algum lugar no trato gastrointestinal e causar uma irritação local, por alta concentração localizada.

( ) Não há quaisquer restrições aos tipos de fármacos para a incorporação em formulações de liberação controlada.

(A) F, V, F, F.

(B) V, V, V, F.

(C) V, V, F, V.

(D) F, V, V, F.

**10) Marque a alternativa CORRETA.**

**Com relação aos testes físico-químicos de controle de qualidade de medicamentos, podemos afirmar que:**

(A) Os parâmetros técnicos de qualidade são definidos pelos Códigos Farmacêuticos.

(B) As análises de controle de qualidade de matérias-primas constam, principalmente, de Identificação, Doseamento e Ensaio de Pureza.

(C) As Características Organolépticas, por não serem caracterizadas como medidas analíticas, não devem ser utilizadas nos processos de garantia da qualidade.

(D) A cor, odor e sabor são fatores que exercem grande efeito psicológico no paciente. Portanto, devem ser utilizados com muita cautela e restrição como parâmetros técnicos de qualidade.



# 300 QUESTÕES DE CONHECIMENTOS ESPECÍFICOS PARA FARMACÊUTICO

## GABARITO:

1) A	6) B
2) D	7) A
3) D	8) B
4) A	9) C
5) C	10) B