

**HOSPITAL DAS CLÍNICAS DA FACULDADE DE MEDICINA DE BOTUCATU
HCFMB – UNESP**

CONCURSO PÚBLICO - EDITAL 01/2013

**Cód. 01 - Agente Técnico de Assistência à Saúde:
FARMACÊUTICO**

1. A Portaria nº344, de 12 de maio de 1998, trata do Regulamento Técnico sobre substâncias e medicamentos sujeitos a controle especial. As substâncias abaixo estão contidas na Lista A1 - Lista das substâncias entorpecentes sujeitas a Notificação da Receita "A", EXCETO:
 - A) Bupremorfina.
 - B) Alfentanil.
 - C) Terlipressina.
 - D) Metadona.

2. De acordo com a Portaria nº344 de 12 de maio de 1998 que aprova o Regulamento Técnico sobre substância e medicamentos sujeitos a controle especial, é FALSO afirmar que:
 - A) A Notificação de Receita "A" poderá conter mais de 5 (cinco) ampolas e para as demais formas farmacêuticas de apresentação, poderá conter no máximo 1(uma) semana de tratamento.
 - B) As prescrições por cirurgiões dentistas e médicos veterinários só poderão ser feitas quando para uso odontológico e veterinário respectivamente.
 - C) A Notificação de Receita Especial da Talidomida terá validade de 15(quinze) dias, contados a partir de sua emissão e somente dentro da Unidade Federativa que concedeu a numeração.
 - D) A Notificação de Receita "A" será válida por 30(trinta) dias a contar da data de sua emissão em todo Território Nacional, sendo necessário que seja acompanhada da receita médica com justificativa do uso, quando para aquisição em outra Unidade Federativa.

3. De acordo com a Resolução do Conselho Federal de Farmácia nº 357/2001 que aprova o regulamento técnico das Boas Práticas de Farmácia, podemos AFIRMAR que:
 - A) Fórmulas Magistrais são fórmulas constantes das Farmacopeias Brasileiras ou de outros compêndios oficiais reconhecidos pelo Ministério da Saúde.
 - B) Assistência Farmacêutica é o conjunto de ações e serviços que visam assegurar a assistência integral, a promoção, a proteção e a recuperação da saúde nos estabelecimentos públicos ou privados desempenhados pelo Farmacêutico ou sob sua supervisão.
 - C) Medicamento Genérico é um produto inovador, registrado no órgão federal responsável pela vigilância sanitária e comercializado no país, cuja eficácia, segurança e qualidade foram comprovados cientificamente junto ao órgão federal competente, por ocasião do registro.
 - D) Não é permitido ao farmacêutico prestar serviço de aplicação de injeção, quando no exercício de assistência e direção técnica em farmácia e drogarias.

4. De acordo com a Resolução do Conselho Federal de Farmácia nº 357/2001 que aprova o regulamento técnico das Boas Práticas de Farmácia, todas as afirmativas abaixo estão corretas, EXCETO:
 - A) O Farmacêutico não deverá indicar medicamentos similares em substituição à prescrição dos medicamentos genéricos, mesmo que não possua genéricos em estoque.
 - B) O Farmacêutico deverá proceder ao controle das substâncias e ou medicamentos sujeitos a controle especial, cumprindo as determinações contidas em normativas do órgão de vigilância sanitária federal, estadual ou municipal, quando houver.
 - C) A responsabilidade da "Automedicação Responsável" é do paciente.
 - D) A preparação de medicamentos manipulados envolve a avaliação farmacêutica da prescrição, a manipulação, o controle de qualidade, a conservação e a dispensação.

5. De acordo com a Resolução do Conselho Federal de Farmácia nº 357/2001 que aprova o regulamento técnico das Boas Práticas de Farmácia, leia as afirmações abaixo e assinale a alternativa CORRETA.
- 1- O Farmacêutico somente poderá dispensar plantas medicinais em farmácia ervanárias devidamente legalizadas perante o órgão sanitário competente e o Conselho Regional de Farmácia da Jurisdição.
 - 2- O farmacêutico deve estar em condição de identificar os medicamentos que possam provocar reações adversas e enfermidades induzidas por fármacos e comunicá-las ao órgão sanitário competente.
 - 3- A relação dos medicamentos genéricos deve ser exposta nos estabelecimentos de dispensação de medicamentos em local de fácil visualização, de modo a permitir imediata identificação pelos consumidores.
- A) Somente as afirmativas 1 e 2 são verdadeiras.
B) Somente as afirmativas 2 e 3 são verdadeiras.
C) Somente as afirmativas 1 e 3 são verdadeiras.
D) Todas as afirmativas são verdadeiras.
6. De acordo com a RDC/ANVISA nº 135 de 18 de maio de 2005 que dispõe sobre os critérios que devem ser obedecidos para o fracionamento de medicamentos a partir da sua embalagem original para fracionáveis, leia as afirmações abaixo e assinale a alternativa CORRETA.
- 1- Embalagem primária fracionada é a menor fração da embalagem primária fracionável que mantenha a quantidade e segurança do medicamento, os dados de identificação e as características da unidade posológica que a compõem, sem o rompimento da embalagem primária.
 - 2- O fracionamento de medicamentos é de responsabilidade do farmacêutico, sendo indelegáveis a avaliação da prescrição, escrituração do livro de registro de receituário e a dispensação do medicamento fracionado.
 - 3- O fracionamento e a dispensação de medicamentos não precisam, necessariamente, serem realizados no mesmo estabelecimento licenciado para este fim, permitindo assim a captação de prescrições.
- A) Somente as afirmações 1 e 3 são verdadeiras.
B) Somente as afirmações 2 e 3 são verdadeiras.
C) Somente as afirmações 1 e 2 são verdadeiras.
D) Todas as afirmações são verdadeiras.
7. De acordo com a RDC/ANVISA nº 135 de 18 de maio de 2005 que dispõe sobre os critérios que devem ser obedecidos para o fracionamento de medicamentos a partir da sua embalagem original para fracionáveis, é FALSO afirmar que:
- A) Somente podem ser fracionáveis as apresentações comerciais que representem o melhor custo-benefício para o usuário de medicamentos.
B) É permitida a substituição de medicamentos fracionáveis por medicamentos manipulados.
C) Dose Unitária é a subdivisão da forma farmacêutica na quantidade correspondente à dose posológica, preservadas suas características de qualidade e rastreamento.
D) A farmácia deve dispor de área específica para desempenhar a atividade de fracionamento. A atividade de fracionar deve estar incluída na licença ou autorização de funcionamento do estabelecimento.
8. As Boas Práticas de Manipulação em Farmácia (BPMF) estabelece os requisitos mínimos para aquisição e controle de qualidade de matérias-primas, armazenamento, manipulação, fracionamento, conservação, transporte e dispensação de preparações Magistrais e Oficiais. É FALSO afirmar que:
- A) Não é permitida à farmácia a dispensação de medicamentos manipulados em substituição a medicamentos industrializados.
B) Quando se tratar de atendimento não individualizado, no lugar do nome do paciente deverão constar do rótulo o nome e o endereço da instituição requerente.
C) Drogarias, ervanárias e postos de medicamentos podem captar receitas com prescrições Magistrais e Oficiais, bem como é permitida a intermediação entre farmácias de diferentes empresas.
D) As análises de controle de qualidade passíveis de terceirização poderão ser realizadas pela franqueadora para as franqueadas, mediante estabelecimento de contrato entre as partes.

9. Relacione a primeira coluna com a segunda, marque a sequência correspondente e assinale a alternativa CORRETA.

- | | |
|---|---|
| 1- Digoxina. | () Referência Internacional de Substância Química. |
| 2- Chemical Abstracts Service – CAS. | () Substância ou preparação destinada à higienização, desinfecção ou desinfestação de ambiente e superfície. |
| 3- Denominação Comum Internacional-DCI. | () Substância de baixo índice terapêutico. |
| 4- Saneantes domissanitário. | () Nome do fármaco ou princípio farmacologicamente ativo. Aprovado pela Organização Mundial de Saúde. |
| 5- Germicida. | () Produto que destrói microorganismos, especialmente os patogênicos. |

- A) 2, 3, 1, 5, 4.
B) 2, 4, 1, 3, 5.
C) 3, 4, 5, 2, 1.
D) 5, 4, 1, 2, 3.

10. De acordo com a RDC 50 de 21/2/2002 que dispõe sobre o regulamento técnico para planejamento, programação, elaboração e avaliação de projeto físico de estabelecimentos assistenciais de saúde, o zoneamento das unidades e ambientes funcionais, segundo sua sensibilidade e risco de transmissão de infecção podem ser classificadas em:

- A) Áreas limpas, áreas sujas.
B) Áreas críticas, áreas semicríticas, áreas não críticas.
C) Área estéril, área não estéril.
D) Área privada, área comum.

11. A NR 32 tem a finalidade de estabelecer as diretrizes básicas para a implementação de medidas de proteção à segurança e à saúde dos trabalhadores dos serviços de saúde, bem como daqueles que exercem atividades de promoção à assistência à saúde em geral. De acordo com a NR 32 é FALSO afirmar que:

- A) É permitido o procedimento de reutilização das embalagens de produtos químicos pelos estabelecimentos de saúde públicos como medida de economia.
B) Todo recipiente contendo produto químico manipulado ou fracionado deve ser identificado, de forma legível, por etiqueta com o nome do produto, composição química, sua concentração, data do envase e de validade, nome do responsável pela manipulação ou fracionamento.
C) Com relação aos quimioterápicos, entende-se por acidente ambiental, a contaminação do ambiente devido à saída do medicamento do envase no qual esteja acondicionado, seja por derramamento ou por aerodispersóides sólidos ou líquidos.
D) O local para a manipulação ou fracionamento de produtos químicos que impliquem em riscos à segurança e à saúde do trabalhador deve conter equipamentos que garantam a exaustão dos produtos químicos não devendo ser utilizado o equipamento tipo coifa.

12. Leia as alternativas abaixo e assinale a alternativa correta. No exercício da atividade de quimioterapia no estabelecimento de saúde, de acordo com a Resolução CFF nº 288 de 21/03/1996, é VERDADEIRO afirmar que caberá ao farmacêutico:

- 1- Proceder a formulação dos antineoplásicos segundo prescrição médica, em concordância com o preconizado em literatura.
2- É vedado ao farmacêutico informar, mesmo quando solicitado, o custo de cada componente de solução após o preparo.
3- Não é de responsabilidade do farmacêutico assegurar destino seguro para os resíduos dos antineoplásicos.
4- Participar das reuniões, discussões de casos clínicos e atividades didáticas e científicas da equipe multidisciplinar.
- A) São verdadeiras as afirmações 1 e 2.
B) São verdadeiras as afirmações 2 e 3.
C) São verdadeiras as afirmações 3 e 4.
D) São verdadeiras as afirmações 1 e 4.

13. De acordo com a RDC de 21/9/2004, que aprova o regulamento técnico de funcionamento dos serviços de terapia antineoplásicas, é FALSO afirmar que:
- A) A RDC 220 se aplica apenas aos estabelecimentos públicos do país que realizam atividade de terapia antineoplásica, pois se trata de uma RDC/ANVISA.
 - B) A terapia antineoplásica (TA) deve abranger obrigatoriamente as seguintes etapas: observação clínica e prescrição médica; preparação (avaliação da prescrição, manipulação, controle de qualidade e conservação); transporte; administração; documentação e registro que garantem rastreabilidade em todas as etapas do processo.
 - C) A equipe multiprofissional de terapia antineoplásica (EMTA) deve definir especificação técnica detalhada de todos os medicamentos, produtos farmacêuticos e produtos para a saúde necessários à terapia antineoplásica (TA).
 - D) A preparação e administração da terapia antineoplásica (TA) são de responsabilidade de profissionais com formação superior da área de saúde em conformidade com competências legais estabelecidas pelos respectivos Conselhos de Classe.
14. Marque (F) falso ou (V) verdadeiro para as afirmações abaixo e assinale a alternativa correta, referente à Lei nº8666 de 21/6/1993 que estabelece normas gerais sobre licitações e contratos administrativos pertinentes a obras, serviços, inclusive de publicidade, compra, alienações, e locações no âmbito dos Poderes da União, dos Estados, do Distrito Federal e dos Municípios.
- () Alienação é toda transferência de domínio de bens a terceiros.
 - () Execução direta é a que é feita pelos órgãos e entidades da administração, pelos próprios meios.
 - () São modalidades de Licitação: concorrência; tomada de preços; convite; concurso; leilão.
 - () Para habilitação nas licitações, não se exigirá dos interessados a documentação relativa à qualificação econômico-financeira.
- A) F – V – V – F.
 - B) F – F – V – V.
 - C) V – V – V – F.
 - D) V – F – V – F.
15. A equipe Multiprofissional de Terapia Nutricional (EMTN), formal é obrigatoriamente constituída de, pelo menos, um profissional de cada categoria, que cumpra efetivamente treinamento específico para essa atividade. São eles:
- A) Farmacêutico, Enfermeiro, Nutricionista, Fisioterapeuta.
 - B) Médico, Farmacêutico, Enfermeiro, Nutricionista.
 - C) Médico, Farmacêutico, Nutricionista, Fisioterapeuta.
 - D) Médico, Farmacêutico, Nutricionista, Fisioterapeuta, Fonoaudiólogo.
16. De acordo com a Portaria 272 MS/SMVS são atribuições do profissional farmacêutico dentro da Equipe Multiprofissional de Terapia Nutricional (EMTN), EXCETO:
- A) Atender aos requisitos técnicos de manipulação da Nutrição Parenteral.
 - B) Avaliar a formulação da prescrição médica quanto a sua adequação, concentração e compatibilidade físico-química dos seus componentes e dosagem de administração.
 - C) Avaliar qualitativa e quantitativamente as necessidades de nutriente baseadas na avaliação do estado nutricional do paciente.
 - D) Selecionar, adquirir, armazenar e distribuir, criteriosamente, os produtos necessários ao preparo da Nutrição Parenteral.
17. A reorientação da Assistência Farmacêutica é uma das diretrizes da Política Nacional de Medicamentos e deverá estar fundamentada, EXCETO:
- A) Na promoção do uso racional de medicamentos.
 - B) Na otimização e na eficácia do sistema de distribuição de medicamentos do setor público.
 - C) No desenvolvimento de iniciativas que possibilitem a redução nos preços de produtos.
 - D) Na centralização da gestão.
18. Baseado no código de ética da profissão farmacêutica é permitido ao farmacêutico:
- A) Interagir com o profissional prescriptor, quando necessário, para garantir a segurança e a eficácia da terapêutica farmacológica, com fundamento no uso racional de medicamentos.
 - B) Exercer a profissão em estabelecimento que não esteja devidamente registrado nos órgãos de fiscalização sanitária e do órgão profissional.
 - C) Exercer simultaneamente a medicina.
 - D) Aceitar remuneração abaixo do estabelecido como piso salarial, mediante acordos ou dissídios da categoria.

19. A Comissão de Farmácia e Terapêutica é a instância multiprofissional, consultiva, deliberativa e educativa dentro de hospitais e outros serviços de saúde, responsável pela condução do processo de seleção, utilização, acompanhamento e avaliação do uso dos medicamentos e produtos para saúde, tendo atribuições e responsabilidades definidas em Regimento Interno. As atribuições abaixo são do farmacêutico dentro da Comissão de Farmácia e Terapêutica, EXCETO:
- A) Elaboração de normas para prescrição, dispensação e uso de medicamentos.
 - B) Participar ativamente da educação permanente dirigida à equipe de saúde e assessorar todas as atividades relacionadas à promoção do Uso Racional de Medicamentos.
 - C) Proibir a prescrição de medicamentos que não constem na padronização do serviço de saúde.
 - D) Promoção e elaboração de Protocolos Clínicos de tratamento.
20. Equipamentos de Proteção Individual (EPIs) são empregados para proteger o pessoal da área de saúde do contato com agentes infecciosos, tóxicos ou corrosivos, calor excessivo, fogo e outros perigos. A roupa e o equipamento servem também para evitar a contaminação do material em experimento ou em produção. São exemplos de EPIs, EXCETO:
- A) Luvas.
 - B) Lava olhos.
 - C) Óculos de proteção e protetor facial.
 - D) Avental impermeável.
21. A seleção de medicamentos traz vantagens administrativas e vantagens relacionadas ao processo assistencial, reduzindo custos e melhorando qualidade da farmacoterapia desenvolvida em uma instituição. Dentre as vantagens citadas podemos EXCLUIR:
- A) Garantir a segurança na prescrição e administração do medicamento, reduzindo a incidência de reações adversas.
 - B) Reduzir o custo da terapêutica, sem prejuízos para a segurança e a efetividade do tratamento.
 - C) Aumentar os estoques qualitativo e quantitativo.
 - D) Aumentar a qualidade da farmacoterapia e facilitar a vigilância farmacológica.
22. Sobre os inibidores da ECA, é correto afirmamos:
- A) O captopril é mais potente que o enalapril.
 - B) Benazepril e ramipril são excretados na urina, não sendo necessário um ajuste da dose se houver comprometimento da função renal.
 - C) O captopril é administrado por via oral após as refeições.
 - D) O lisinopril é absorvido mais lentamente do que o enalapril e apresenta início de ação mais lento.
23. Sobre as drogas que atuam no sistema nervoso central, é INCORRETO afirmar:
- A) A fenitoína não pode ser utilizada na presença de hepatopatia.
 - B) O diazepam não pode ser utilizado como antiepiléptico por longos prazos.
 - C) O clonazepam pode ser utilizado no tratamento de ausências e convulsões em crianças.
 - D) O diazepam não deve ser administrado por via intravenosa, para o estado epilético em adultos.
24. A metoclopramida pode ser utilizada no tratamento de todas as seguintes condições, EXCETO:
- A) Úlcera péptica.
 - B) Vômitos induzidos por quimioterapia.
 - C) Doença de refluxo gastroesofágico.
 - D) Vômitos induzidos por irradiação.
25. Assinale a classe de fármacos que pode estar associada à ocorrência de crise hipertensiva:
- A) Barbitúricos.
 - B) Inibidores da monoamina oxidase.
 - C) Analgésicos narcóticos.
 - D) Antidepressivos tricíclicos.
26. De acordo com o Instituto para Práticas Seguras no Uso de Medicamentos (ISMP) estão incluídos na lista de medicamentos potencialmente perigosos utilizados em hospitais:
- A) Vasopressina injetável, prometazina injetável e aciclovir injetável.
 - B) Vasopressina injetável, oxitocina injetável e nitroprussiato de sódio injetável.
 - C) Oxitocina injetável, aciclovir injetável e prometazina injetável.
 - D) Oxitocina injetável, nitroprussiato de sódio injetável e claritromicina injetável.

27. As interações medicamentosas farmacocinéticas podem resultar de todos os seguintes processos, EXCETO:
- A) Redução de absorção.
 - B) Inibição da excreção renal.
 - C) Inibição do sistema enzimático microsomal do fármaco.
 - D) Combinação de um antibiótico bacteriostático com antibiótico bactericida.
28. Analise as afirmativas abaixo em relação às atividades operacionais e de planejamento que são competência da Central de Abastecimento Farmacêutico (CAF).
- 1- Receber os produtos comprados acompanhados de notas fiscais e conferi-los, adotando as normas técnicas de recebimento de produtos farmacêuticos.
 - 2- Realizar levantamentos periódicos dos estoques e elaborar relatórios gerenciais.
 - 3- Conservar os medicamentos em condições seguras, preservando a qualidade e permitindo o uso do sistema PEPS (primeiro a entrar, primeiro a sair, considerando o prazo de validade) para movimentação dos medicamentos.
 - 4- Realizar atividades relacionadas à gestão de estoques.
- Das afirmações feitas, estão CORRETAS:
- A) Apenas a 1.
 - B) Apenas a 2.
 - C) Apenas a 3.
 - D) Todas.
29. Analise as assertivas e assinale a alternativa CORRETA com relação aos Sistemas de Distribuição de Medicamentos.
- I- No Sistema de Distribuição Coletivo a farmácia somente distribui os medicamentos em suas embalagens originais, segundo o solicitado pela enfermagem.
 - II- No Sistema de Distribuição individualizado indireto, a distribuição é baseada na prescrição médica.
 - III- O Sistema de Distribuição Individualizado se caracteriza pelo fato de o medicamento ser dispensado por paciente, geralmente para um período de 24 horas.
 - IV- O Sistema de Distribuição Coletivo permite a enfermagem maior tempo de assistência ao paciente.
- A) Apenas I, III e IV.
 - B) Apenas I e III.
 - C) Apenas III.
 - D) Apenas III e IV.
30. O Sistema de Distribuição Individualizado possui desvantagens, EXCETO:
- A) Necessidade por parte da enfermagem de cálculos e preparo de doses.
 - B) Erros de distribuição e administração de medicamentos.
 - C) Falta de revisão da prescrição pelo farmacêutico.
 - D) Perdas de medicamentos devido a desvios, caducidade e uso inadequado.
31. Analise as afirmativas abaixo, coloque (V) verdadeiro ou (F) falso e assinale a alternativa CORRETA.
- () A responsabilidade legal e ética pela qualidade dos medicamentos adquiridos em hospitais privados ou públicos é do farmacêutico diretor técnico do serviço.
 - () As farmácias hospitalares devem adotar estratégias para assegurar a aquisição de medicamentos de qualidade, eficazes e seguros.
 - () Os medicamentos adquiridos devem ser entregues acompanhados de laudo analítico.
 - () No caso de produtos importados que dependam de alta tecnologia e que não exista tecnologia nacional para os testes de controle de qualidade, não poderão ser aceitos laudos analíticos do fabricante.
- A) V - V - F - F.
 - B) V - F - V - V.
 - C) V - V - V - F.
 - D) F - V - V - F.

32. Há diversos fatores que podem influenciar a possibilidade de um paciente apresentar uma reação adversa a medicamentos, entre eles a idade, doenças intercorrentes e alergia a fármacos. Com base nesta informação assinale a alternativa CORRETA:
- A) Os idosos são particularmente vulneráveis aos efeitos adversos dos medicamentos devido às mudanças fisiológicas que acompanham o envelhecimento.
 - B) As crianças e neonatos não diferem dos adultos no modo como lidam e respondem aos fármacos.
 - C) Em pacientes com doenças renais, hepáticas e cardíacas se torna desnecessário o acompanhamento das possíveis reações adversas a medicamentos.
 - D) O número de medicamentos usados simultaneamente pouco influencia no aparecimento de reações adversas.
33. Analise as informações e assinale a alternativa que não pode ser considerada como dado necessário para a construção da curva ABC:
- A) Consumo anual de cada item.
 - B) Custo unitário médio de cada item.
 - C) Estoque de segurança de cada item.
 - D) Relação de itens ou artigos pertencentes a um mesmo grupo ou subgrupo.
34. Analise as alternativas e assinale a CORRETA:
- I- Estoque máximo é a maior quantidade do item que se pretende manter em estoque.
 - II- Estoque de segurança é a quantidade de cada item que deve ser mantida como reserva para garantir a continuidade do atendimento em caso de ocorrências não previstas.
 - III- Lote de ressuprimento é um parâmetro de alerta no dimensionamento de estoques.
 - IV- Ponto de ressuprimento é a quantidade de itens a ser adquirida para que o estoque atinja seu valor máximo.
- A) Somente I e II estão corretas.
 - B) Somente I, II e III estão corretas.
 - C) Somente I e III estão corretas.
 - D) Somente IV está correta.
35. As atividades desenvolvidas na assistência farmacêutica são atividades de serviço, concentrando suas questões na área de recursos humanos. A administração do século XXI é centrada nas pessoas e no fortalecimento das condições do ser humano, empregando os seguintes princípios, EXCETO:
- A) Fortalecimento da condição do ser humano.
 - B) Descentralização da estratégia nas pessoas.
 - C) Busca do desenvolvimento de novos talentos.
 - D) Fortalecimento das responsabilidades individuais e coletivas.
36. Segundo a ASHP (The American Society of Health-System Pharmacists) a principal atividade que a farmácia deve desenvolver no controle de infecções é:
- A) Definir em conjunto com a Comissão de Farmácia e Terapêutica, a padronização dos antimicrobianos.
 - B) Cooperar com o setor de treinamento ou responsabilizar-se pelo treinamento de funcionários e profissionais no que diz respeito ao controle de infecções.
 - C) Promoção do uso racional de antimicrobianos.
 - D) Fazer o levantamento do percentual de pacientes que utilizaram antimicrobianos.
37. O controle das infecções hospitalares como parte integrante do hospital pode sofrer consequências em uma situação em que o antimicrobiano não esteja disponível. Com isso pode ser utilizada uma alternativa que não é a mais indicada para a situação clínica do paciente. Em virtude de uma falha no sistema de planejamento pode ser gerada uma série de problemas. Analise os itens abaixo e assinale a alternativa CORRETA:
- I- Possibilidade de introdução de novas terapias.
 - II- Alteração da ecologia microbiana do hospital.
 - III- Insucesso terapêutico elevado.
 - IV- Aumento de reações alérgicas.
- A) Somente os itens II e III estão corretos.
 - B) Somente os itens I e II estão corretos.
 - C) Somente os itens II e IV estão corretos.
 - D) Somente os itens III e IV estão corretos.

38. Coloque (V) para verdadeiro ou (F) para falso e assinale a alternativa CORRETA.

- () Segundo a OMS a porcentagem de reações adversas graves notificadas, não seria maior do que 5% das ocorridas.
- () Os dados utilizados na farmacovigilância são colhidos através de notificações espontâneas, ou através de busca ativa.
- () No sistema da OMS os dados sobre possíveis efeitos indesejáveis de medicamentos são enviados através de boletim de notificação.
- () Tal como para a vigilância epidemiológica de rotina, a notificação em farmacovigilância é sempre de suspeita e posteriormente confirmada.

- A) V - V - F - F.
- B) V - F - V - V.
- C) V - V - V - F.
- D) F - V - V - F.

39. Podemos definir efeitos colaterais como:

- A) Devido não à ação farmacológica principal do medicamento, mas como consequência do efeito buscado.
- B) Ocorrem quando um medicamento é administrado em doses terapêuticas, mas, apesar disso, suas concentrações são superiores às habituais.
- C) Inerentes à própria ação farmacológica do medicamento, porém o aparecimento é indesejável num determinado momento de sua aplicação.
- D) Reações nocivas, às vezes, fatais que ocorrem em uma minoria dos indivíduos.

40. Assinale a alternativa INCORRETA:

- A) Leite e produtos lácteos formam complexos com tetracilinas, impedindo sua absorção.
- B) Alimentos gordurosos retardam a absorção de ciclosporina na formulação de cápsula gelatinosa.
- C) Alimentos aumentam a velocidade de absorção de antiinflamatórios não esteroidais.
- D) Alimentos defumados que contêm tiramina apresentam interação importante com antidepressivos inibidores da monoaminoxidase.

41. A notificação compulsória consiste na comunicação da ocorrência de casos individuais, agregados de casos ou surtos, suspeitos ou confirmados, do rol de agravos relacionados na Portaria MS 104/2011, que deve ser feita às autoridades sanitárias por profissionais de saúde, visando à adoção das medidas de controle pertinentes. De acordo com a Portaria:

- 1- alguns eventos ambientais e doença ou morte de determinados animais também se tornaram de notificação obrigatória.
- 2- é vedada a elaboração de listas estaduais ou municipais de Notificação Compulsória, no âmbito de sua competência e de acordo com perfil epidemiológico local.
- 3- é facultado aos gestores estaduais e municipais do SUS a exclusão de doenças, agravos e eventos constantes nos Anexos à Portaria.
- 4- a notificação compulsória é obrigatória a todos os profissionais de saúde, médicos, enfermeiros, odontólogos, médicos veterinários, biólogos, biomédicos, farmacêuticos e outros no exercício da profissão, bem como os responsáveis por organizações e estabelecimentos públicos e particulares de saúde e de ensino, em conformidade com legislações anteriores.
- 5- a notificação imediata realizada pelos meios de comunicação (telefone, email e outros) isenta o profissional ou serviço de saúde de realizar o registro dessa notificação nos instrumentos estabelecidos.

São afirmações corretas:

- A) 1, 2, 4 e 5, apenas.
- B) 1 e 4, apenas.
- C) 3, 4 e 5, apenas.
- D) todas elas.

42. Analise as afirmações para identificá-las como (V) verdadeiras ou (F) falsas.

- () A Política Nacional de Humanização (PNH) estimula a comunicação entre gestores, trabalhadores e usuários para construir processos coletivos de enfrentamento de relações de poder, trabalho e afeto que muitas vezes produzem atitudes e práticas desumanizadoras que inibem a autonomia e a corresponsabilidade dos profissionais de saúde em seu trabalho e dos usuários no cuidado de si.
- () O Departamento Nacional de Auditoria do SUS, enquanto componente federal do SNA estabelece como principais diretrizes: capilaridade, descentralização e integração para garantir atuação em todo o território nacional, com divisão e definição de tarefas específicas de cada esfera de gestão do SUS; integração com outros órgãos das estruturas gestoras do SUS, como planejamento, controle e avaliação, regulação e vigilância em saúde e outros órgãos integrantes do sistema de controle interno e externo e foco na qualidade das ações e serviços e nas pessoas, com ênfase na mensuração do impacto das ações de saúde, na respectiva aplicação dos recursos, na qualidade de vida e na satisfação do usuário.
- () Entre as ações de vigilância epidemiológica, a vigilância da mortalidade permite determinar a natureza e as circunstâncias dos óbitos para prevenir eventos futuros (por exemplo, áreas de ocorrência de traumas por afogamento, acidentes em meios de transporte, desabamento ou choque elétrico) e a vigilância de morbidades visa determinar: aumento de doenças endêmicas da área, casos de doenças infecciosas que necessitem controle e casos de lesão por animais peçonhentos.

A sequência correta, de cima para baixo, é:

- A) V – F – V.
- B) F – V – V.
- C) V – V – V.
- D) V – V – F.

43. Analise as afirmações extraídas das diversas legislações sobre saúde e identifique a que contém incorreção.

- A) Constituem instâncias colegiadas do SUS em cada esfera do governo: a Conferência de Saúde em caráter permanente e deliberativo, atuando na formulação de estratégias e no controle da execução da política de saúde na instância correspondente e o Conselho de Saúde que se reúne a cada quatro anos para avaliar a situação de saúde e propor as diretrizes para a formulação da política de saúde nos níveis correspondentes. (Lei 8142-90)
- B) As ações e serviços públicos de saúde integram uma rede regionalizada e hierarquizada e constituem um sistema único, organizado de acordo com as seguintes diretrizes de descentralização, com direção única em cada esfera de governo, de atendimento integral, com prioridade para as atividades preventivas, sem prejuízo dos serviços assistenciais e de participação da comunidade. (Constituição Federal)
- C) Toda pessoa tem o direito de obter informações e esclarecimentos sobre assuntos pertinentes às ações e aos serviços de saúde e os agentes públicos e privados têm o dever de comunicar às autoridades competentes as irregularidades ou deficiências apresentadas por serviços públicos e privados responsáveis por atividades ligadas ao bem-estar físico, mental e social do indivíduo. (LC 791-95)
- D) São estabelecidos, no âmbito do Sistema Único de Saúde, o atendimento domiciliar e a internação domiciliar sendo que na modalidade de assistência de atendimento e internação domiciliares incluem-se, principalmente, os procedimentos médicos, de enfermagem, fisioterapêuticos, psicológicos e de assistência social, entre outros necessários ao cuidado integral dos pacientes em seu domicílio. (Lei 8080-90)

44. “A Política Nacional de Atenção Básica (PNAB) é resultado da experiência acumulada de vários atores envolvidos historicamente com o desenvolvimento e a consolidação do Sistema Único de Saúde (SUS), como movimentos sociais, usuários, trabalhadores e gestores das três esferas de governo.” <http://dab.saude.gov.br/portaldab/pnab.php>

Considere as afirmações abaixo.

- No Brasil, a Atenção Básica (AB) é desenvolvida com alto grau de descentralização, capilaridade e próxima da vida das pessoas resultando na principal porta de entrada e o centro de comunicação com toda a Rede de Atenção à Saúde.
- Além dos diversos formatos de equipes de Saúde da Família (FSF), dentre outras iniciativas, houve a inclusão de equipes de Atenção Básica (EAB) para a população de rua (Consultórios na Rua) e ampliação do número de municípios que podem ter Núcleos de Apoio à Saúde da Família (NASF).
- A nova política articula a AB com importantes iniciativas do SUS, como a ampliação das ações intersetoriais e de promoção da saúde, com a universalização do Programa Saúde na Escola (PSE) - e expansão dele às creches, acordo com as indústrias e escolas para uma alimentação mais saudável, etc.
- Às equipes de Atenção Básica se somam as equipes do Melhor em Casa para ampliar em muito o leque de ações e resolubilidade da atenção domiciliar.
- O Telessaúde, a integração dos sistemas de informação e a nova política de regulação apontam para a ampliação da resolubilidade da AB e para a continuidade do cuidado do usuário, que precisa da atenção especializada.

São afirmações pertinentes e corretas:

- A) apenas quatro das citadas.
- B) apenas três das citadas.
- C) apenas duas das citadas.
- D) todas as citadas.

45. Na Lei Federal 12.527 de 18 de novembro de 2011 consta do artigo 24 a seguinte disposição, ratificada no artigo 31 do Decreto 58.052 de 16 de maio de 2012 do governo do Estado de São Paulo:

Art. 24. A informação em poder dos órgãos e entidades públicas, observado o seu teor e em razão de sua imprescindibilidade à segurança da sociedade ou do Estado, poderá ser classificada como ultrassecreta, secreta ou reservada.

§ 1º Os prazos máximos de restrição de acesso à informação, conforme a classificação prevista no caput, vigoram a partir da data de sua produção e são os seguintes:

- 1- ultrassecreta: 25 (vinte e cinco) anos.
- 2- secreta: 15 (quinze) anos.
- 3- reservada: 10 (dez) anos.

São itens corretos:

- A) 1 e 3, apenas.
- B) 2 e 3, apenas.
- C) 1 e 2, apenas.
- D) 1, 2 e 3.

46. A figura representa a barra de tarefas do Windows 7 cujos ícones correspondem aos botões dos aplicativos:

- () Paint
- () Windows Explorer
- () Mail
- () Menu Iniciar
- () Internet Explorer



Preenchendo os parênteses com os números dos botões, a sequência correta, de cima para baixo, é:

- A) 3 – 2 – 1 – 4 – 5.
- B) 2 – 3 – 5 – 1 – 4.
- C) 2 – 3 – 4 – 5 – 1.
- D) 2 – 3 – 1 – 4 – 5.

47. A guia Layout da página no Word 2010 disponibiliza várias opções, dentre as quais não se inclui:

- A) Margens.
- B) Colunas.
- C) Alternar janelas.
- D) Marca d'água.

48. O recurso Gráfico faz parte das principais funcionalidades da guia Inserir do Excel 2010 e possui vários tipos de gráficos a serem criados. Os gráficos numerados 2, 4, 5 e 6 se referem, respectivamente, ao tipo:

- A) dispersão – barras – colunas – linhas.
- B) linhas – colunas – barras – dispersão.
- C) barras – área – colunas – linhas.
- D) linhas – barras – área – dispersão.



49. A maioria dos programas de email e dos serviços de email baseados na Web incluem filtro de lixo eletrônico, também chamado de filtro de *spam* que analisa o conteúdo das mensagens recebidas e move as suspeitas para uma pasta de lixo eletrônico especial, onde é possível verificá-las ou excluí-las a qualquer momento. Para evitar o recebimento de mensagens de lixo eletrônico:

- 1- seja cauteloso ao fornecer seu endereço de email, evitando publicá-lo em grupos de notícias, sites da Web ou outras áreas públicas na Internet.
- 2- antes de fornecer seu endereço de email a um site da Web, verifique a declaração de privacidade do site para ter certeza de que ele não permite a divulgação do seu endereço para outras empresas.
- 3- nunca responda a uma mensagem de lixo eletrônico, pois o remetente saberá que o seu endereço de email é válido e poderá enviá-lo para outras empresas, causando o recebimento de uma quantidade maior de lixo eletrônico.

São afirmações corretas:

- A) 1 e 2, apenas.
- B) 2 e 3, apenas.
- C) 1, 2 e 3.
- D) 1 e 3, apenas.

50. Identifique a afirmação INCORRETA sobre o recurso de impressão de páginas da Web.

- A) Para imprimir páginas usando atalho do teclado basta pressionar simultaneamente as teclas Crtl+P.
- B) Você também pode ver como ficará a página impressa selecionando Visualizar Impressão.
- C) Na barra de menus de uma página aberta clique no botão Exibir e Imprimir.
- D) Para imprimir apenas uma imagem de uma página, e não a página inteira selecione a imagem, clique nela com o botão direito do mouse e em Imprimir.