



INSTITUTO
DE SELEÇÃO

FARMÁCIA

PERGUNTA 1

A varfarina é um agente anticoagulante que inibe a vitamina K redutase, bloqueando a γ -carboxilação dos resíduos de glutamato da protrombina, os fatores VII, IX e X e a proteína C. Um dos efeitos adversos desse fármaco é:

- A) O aumento da glicose no sangue.
- B) O aumento do tempo de protrombina.
- C) O aumento dos eosinófilos no sangue.
- D) A diminuição da fosfatase alcalina.

Gabarito – Letra B

JULGAMENTO

ANULAR



PERGUNTA 2

A licitação pública de medicamentos é um procedimento administrativo que visa selecionar a melhor proposta de preço, obedecendo as condições do edital e com igual oportunidade aos fornecedores participantes. Qual das modalidades de licitação, a seguir, vincula-se a contratos de grande valor:

- A) Carta convite.
- B) Pregão eletrônico.
- C) Concorrência.
- D) Tomada de preços.

Gabarito – Letra C

JULGAMENTO

A concorrência é a modalidade de licitação própria para contratos de grande valor.

Bibliografia sugerida no edital nº18: REIS, A. M. M.; GOMES M. J. V. M.. Ciências

Farmacêuticas: Uma abordagem em Farmácia Hospitalar. 1ª ed. Rio de Janeiro:

Atheneu, 2001. Cap 21, P 378

A modalidade pregão eletrônico não possui referência de valor.



PERGUNTA 3

A seleção de medicamentos é uma ferramenta valiosa fundamentada nos serviços da **Comissão de Farmácia e Terapêutica (CFT)**. Uma das suas funções específica é:

- A) Participar de programas de monitorização terapêutica de antimicrobianos.
- B) Desenvolver a central de misturas intravenosas para melhor controle dos gastos e desperdícios.
- C) Disciplinar a ação dos representantes da indústria farmacêutica no hospital.
- D) Desenvolver novas técnicas para os sistemas de distribuição dos medicamentos buscando aprimorar a farmacoterapia.

Gabarito – Letra C

JULGAMENTO

Disciplinar a ação dos representantes de indústria farmacêutica dentro do hospital é ação específica da comissão de farmácia e terapêutica.

Bibliografia sugerida nº18 no edital: REIS, A. M. M.; GOMES M. J. V. M.. Ciências

Farmacêuticas: Uma abordagem em Farmácia Hospitalar. 1ª ed. Rio de Janeiro:

Atheneu, 2001. Cap 19, P 335



PERGUNTA 4

As operações de manipulação da nutrição parenteral (NP) devem ser realizadas em áreas definidas especificamente e com rigoroso controle de particulados sólidos suspensos, obedecendo às Boas Práticas de Preparação da Nutrição Parenteral (BPPNP). Portanto, as áreas destinadas à **Limpeza e Higienização/Manipulação da NP sob fluxolaminar/área circundante de área limpa**, deve apresentar, respectivamente, como classificação: (Portaria 272/98 Anvisa/MS)

- A) Grau D (classe 100.000); grau A/B (classe 100); grau C (classe 10.000).
- B) Grau D (classe 100.000); grau C (classe 10.000); grau A/B (classe 100).
- C) Grau A/B (classe 100); grau D (classe 100.000); grau C (classe 10.000).
- D) Grau D (classe 100.000); grau A/B (classe 100); grau A/B (classe 100).

Gabarito – Letra A

JULGAMENTO

Sala para limpeza e higienização de medicamentos classe ISO 8 (100.000 partículas/ pé cúbico de ar) contígua à sala de manipulação

Bibliografia sugerida nº 2: BRASIL. Ministério da Saúde. Agência nacional de Vigilância

Sanitária. Resolução RDC nº 67/07, de 08 de outubro de 2007. Boas práticas de

Manipulação de preparações magistrais e oficinais para uso humano em farmácias.

Brasília: Diário Oficial da União, 09 de Outubro de 2007. Item 4.13.1/4.13.2 do Anexo 4



PERGUNTA 5

Avalie as informações relacionadas a Terapia Nutricional Parenteral (TNP), a seguir:

- I - O transporte da NP deve ser feito em recipientes térmicos exclusivos de modo a garantir que a temperatura se mantenha na faixa de 2° C a 20° C, durante o tempo do transporte que não deve ultrapassar 12 horas.
- II - A nutrição parenteral periférica é administrada através da veia, geralmente na mão ou antebraço, caso a osmolaridade seja acima de 600mOsm/L, a fim de evitar o aparecimento de flebite e outras complicações.
- III - Infecções e lesões múltiplas, representam indicações clínicas que podem levar à TNP.
- IV - As amostras para contraprova de cada NP preparada, devem ser conservadas sob refrigeração (2°C a 8°C) durante 30 dias após o seu prazo de validade.
- V - Pode-se ter como consequência das complicações mecânicas na TNP: atromboflebite séptica, perda de acesso venoso e embolia pulmonar.

A partir dessa análise, pode-se concluir que:

- A) Apenas as afirmativas I, IV e V estão corretas.
- B) Apenas as afirmativas I, II, III e V estão corretas.
- C) Apenas as afirmativas II, III e IV estão corretas.
- D) Apenas as afirmativas I, III e V estão corretas.

Gabarito – Letra D

JULGAMENTO

Bibliografia sugerida nº09: Portaria nº 272/98, de 08 de Abril de 1998. Regulamento

Técnico para a terapia de Nutrição Parenteral, Brasília. Diário Oficial da União, 23 de

Abril de 1998. Item 4.5.5.3 - O transporte da NP deve ser feito em recipientes térmicos exclusivos, em condições preestabelecidas e supervisionadas pelo farmacêutico responsável pela preparação, de modo a garantir que a temperatura da NP se mantenha na faixa de 2° C a 20° C durante o tempo do transporte que não deve ultrapassar de 12 h, além de protegidas de intempéries e da incidência direta da luz solar.



PERGUNTA 6

Qual das alternativas, a seguir, refere-se à legislação que institui ações para a segurança do paciente em serviços de saúde e dá outras providências?

- A) Resolução RDC nº 509/09 - CFF.
- B) Resolução RDC nº 36/13 - MS/ANVISA.
- C) Portaria nº 529/13 - MS.
- D) Portaria nº 4.283/10 - MS.

Gabarito – Letra B

JULGAMENTO

O enunciado de cada legislação abaixo deixa claro a resposta da questão.

Bibliografia sugerida nº10: BRASIL. Ministério da Saúde. Portaria nº 529/13, de 01 de Abril de 2013. **Institui o Programa Nacional de Segurança do Paciente (PNSP).**

Brasília: Diário Oficial da União, 01 de Abril de 2013.

Bibliografia sugerida nº06: BRASIL. Ministério da Saúde. Agência Nacional de Vigilância Sanitária, Resolução RDC nº 36/13, de 25 de Julho de 2013. **Institui ações para a dá outras providências.** Brasília: Diário Oficial da União, 26 de Julho de 2013.



PERGUNTA 7

Na curva ABC, ou gráfico de Pareto, utilizado nos processos de administração de materiais, tem-se a curva Acujafaixa determinada do número de itens e sua correspondência de custos são, respectivamente:

- A) 10% do número total de itens do estoque e aproximadamente 80% do custo ou investimento.
- B) 20% do número total de itens do estoque e aproximadamente 50% do custo ou investimento.
- C) 50% do número total de itens do estoque e aproximadamente 20% do custo ou investimento.
- D) 80% do número total de itens do estoque e aproximadamente 20% do custo ou investimento.

Gabarito – Letra B

JULGAMENTO

Referência de valores referenciada na bibliografia abaixo:

Bibliografia sugerida nº18 no edital: REIS, A. M. M.; GOMES M. J. V. M.. Ciências

Farmacêuticas: Uma abordagem em Farmácia Hospitalar. 1ª ed. Rio de Janeiro:

Atheneu, 2001. Cap 21, P 371, tabela 21.1



PERGUNTA 8

O Ministério da Saúde desenvolve ações com vistas à promoção da segurança do paciente, por meio de medidas de educação e divulgação das boas práticas para profissionais de saúde, pacientes e acompanhantes e com ações preventivas como a implementação das seis metas da OMS. Assinale a alternativa que **não** se refere a nenhuma das metas preconizadas:

- A) Cada paciente deverá fazer uso de pulseiras ou qualquer outro dispositivo que o identifique corretamente perante a equipe multiprofissional de saúde.
- B) Instalação de dispositivos, fixos ou móveis, além de infraestrutura compatível e treinamentos, que estimulem a higienização das mãos.
- C) Investir em mecanismos de comunicação verbal ou não verbal, que tornem a comunicação entre profissionais de saúde possível.
- D) Monitorizar reações adversas aos medicamentos, através de ações de farmacovigilância, visando identificar, avaliar e notificar as ocorrências.

Gabarito – Letra D

JULGAMENTO

ANULADO



PERGUNTA 9

O serviço de farmácia tem como uma das suas responsabilidades a seleção de medicamentos. A mesma se justifica por todas as alternativas, a seguir, **exceto**:

- A) Permite a redução dos estoques de forma qualitativa e quantitativa.
- B) Permite o aumento quantitativo do número de medicamentos prescritos para o paciente.
- C) Garante a segurança na prescrição e na administração do medicamento, reduzindo a incidência das reações adversas.
- D) Reduz o número de formas e fórmulas farmacêuticas.

Gabarito – Letra B

JULGAMENTO

O quantitativo de medicamentos prescritos não faz parte das justificativas da seleção de medicamentos.

Bibliografia sugerida nº18 no edital: REIS, A. M. M.; GOMES M. J. V. M.. Ciências

Farmacêuticas: Uma abordagem em Farmácia Hospitalar. 1ª ed. Rio de Janeiro:

Atheneu, 2001. Cap 19, P 333



PERGUNTA 10

O uso de inibidores da enzima conversora (ECA) pode ocasionar eosinofilia, neutropenia e agranulocitose. Para monitorar esses efeitos adversos, pode-se realizar o seguinte exame laboratorial:

- A) Dosagem de creatinina.
- B) Dosagem de proteínas totais.
- C) Dosagem de fosfatase alcalina.
- D) Hemograma completo.

Gabarito – Letra D

JULGAMENTO

ANULADA



PERGUNTA 11

Os antidepressivos tricíclicos embora muito eficazes podem apresentar efeitos colaterais indesejáveis como: boca seca, visão embaçada, constipação, sedação e aumento do apetite. Qual alternativa, a seguir, explica o mecanismo desses efeitos? Assinale a alternativa que responde, **corretamente**, a pergunta:

- A) Bloqueio dos receptores colinérgicos muscarínicos.
- B) Bloqueio do recaptador de noradrenalina no terminal.
- C) Ativação dos receptores alfa-1 pré-sinápticos.
- D) Inibição da enzima monoamino-oxidase.

Gabarito – Letra A

JULGAMENTO

ANULAR



PERGUNTA 12

Sobre o **Centro de Informações sobre Medicamentos (CIM)** no hospital, assinale a alternativa **incorreta**:

- A) Organiza fontes de informações para responder as perguntas relacionadas ao uso dos medicamentos.
- B) As fontes de informação secundárias consistem em serviços de indexação, sendo o Medline (*Index Medicus on line*) um exemplo.
- C) O farmacêutico do CIM deve possuir habilidades para fornecer a máxima informação relevante, com um mínimo de documentação de suporte.
- D) A informação proativa é aquela que se oferece em resposta à uma pergunta de um solicitante.

Gabarito – Letra D

JULGAMENTO

As habilidades do farmacêutico especialista em informações sobre medicamentos

Estão descritas na bibliografia abaixo:

Bibliografia sugerida nº18 no edital: REIS, A. M. M.; GOMES M. J. V. M.. Ciências

Farmacêuticas: Uma abordagem em Farmácia Hospitalar. 1ª ed. Rio de Janeiro:

Atheneu, 2001. Cap 18, P 314, tabela 18.1