

NÚCLEO PROFISSIONAL / FARMÁCIA

QUESTÃO 1

O número de registro de produtos na ANVISA é composto por 13 dígitos, sendo que o primeiro dígito é que vai classificá-lo. Um produto, cujo número de registro é **1.2700.0002.001-9** é considerado um:´

- a) Medicamento
- b) Cosmético
- c) Saneante
- d) Alimento
- e) Produto para saúde

QUESTÃO 2

“Antes de serem colocados à venda, precisam da aprovação para o consumo concedida pela agência reguladora de medicamentos (no caso do Brasil, a Agência Nacional de Vigilância Sanitária – Anvisa), o que somente deve ocorrer após comprovações científicas quanto à sua eficácia, segurança e qualidade. Apresentam marca específica, chamada de “nome fantasia”. Em geral são patenteados pelo fabricante”. Este conceito refere-se a:

- a) Medicamento Similar
- b) Medicamento Genérico
- c) Medicamento de Referência
- d) Medicamento de Venda Livre
- e) Medicamento Ético

QUESTÃO 3

Existem vários métodos para programar medicamentos. Eles devem ser escolhidos tendo em vista os recursos e informações disponíveis. O método de programação confiável para estimar consumo futuro e que é utilizado quando se tem disponibilidade de dados de demanda confiáveis é conhecido por:

- a) Perfil epidemiológico
- b) Oferta de serviço
- c) Consumo histórico
- d) Consumo ajustado
- e) Consumo médio mensal

QUESTÃO 4

Sobre o fracionamento de medicamentos, assinale a alternativa correta:

- a. Fracionamento é a subdivisão da embalagem de um medicamento em partes individualizadas para viabilizar a dispensação de medicamentos na quantidade desejada pelo usuário.
- b. O fracionamento tem um importante papel para a promoção do uso racional de medicamentos, pois permite disponibilizar o produto adequado para uma finalidade terapêutica específica, em quantidade e dosagens suficientes para o tratamento.
- c. Todos os medicamentos podem ser fracionados, inclusive os sujeitos a controle especial.
- d. Cada embalagem primária fracionada deve conter o nome comercial do medicamento e a Denominação Comum Brasileira ou Internacional, mas não precisa conter a concentração da substância ativa por unidade posológica, nem número do lote.
- e. A embalagem para medicamentos fracionados pode ser identificada pela expressão “Embalagem Fracionável”, com letras azuis, localizada logo abaixo da faixa de restrição de venda ou posição equivalente, no caso de sua inexistência.

QUESTÃO 5

Marque a alternativa verdadeira sobre Atenção Farmacêutica:

- a) O processo da Atenção Farmacêutica, em nível de ambulatório é realizado pelo farmacêutico sem a participação da equipe multidisciplinar.
- b) Na Atenção Farmacêutica, ao se elaborar um plano terapêutico, o paciente nunca deve ser consultado.
- c) Na Atenção Farmacêutica, avaliar as informações obtidas dos pacientes e traçar plano terapêutico com outros profissionais da equipe, não é tarefa do farmacêutico.

- d) O profissional farmacêutico que vai iniciar um programa de Atenção Farmacêutica deve estabelecer quais as atividades a serem desenvolvidas, as informações a serem solicitadas e de que forma isso será documentado.
- e) O processo de Atenção Farmacêutica deve ser desenvolvido, especificamente, em farmácias privadas de dispensação.

QUESTÃO 6

Uma das atribuições do farmacêutico é o gerenciamento de recursos materiais. Nesta atividade, um dos fatores que compõe o controle de estoque para determinação do “quanto” comprar é:

- a) especificação.
- b) padronização.
- c) previsão.
- d) programação.
- e) armazenamento.

QUESTÃO 7

De acordo com as diretrizes da Política Nacional de Medicamentos,

- a) os gestores estaduais e municipais são responsáveis pelas questões relativas ao registro de medicamentos bem como à restrição de produtos inadequados ao uso.
- b) as ações de vigilância sanitária deverão ser, pouco a pouco, centralizadas e a responsabilidade transferida à esfera federal.
- c) o modelo de assistência farmacêutica deverá ser reorientado, de modo que não se restrinja à aquisição e à distribuição de medicamentos, mas fundamentada na promoção do uso racional de medicamentos e na otimização do sistema de distribuição.
- d) a descentralização deverá se iniciar por medicamentos contra doenças que configuram problemas de saúde pública ou que põem em risco a coletividade.
- e) o gestor municipal deverá identificar medidas com vistas ao acompanhamento das variações e índices de custos dos medicamentos, principalmente os de uso contínuo.

QUESTÃO 8

Pode-se definir efeito colateral de um fármaco como

- a) um efeito que ocorre devido a uma ação farmacológica diferente da principal.
- b) um efeito inerente à própria ação farmacológica, mas indesejável no momento de sua aplicação.
- c) uma sensibilidade peculiar que ocorre em uma minoria de indivíduos.
- d) uma sensibilização prévia de natureza imunológica que ocorre em alguns indivíduos.
- e) um fenômeno pelo qual a administração repetida diminui progressivamente a intensidade dos efeitos farmacológicos.

QUESTÃO 9

Pode-se afirmar que a seleção de medicamentos tem como vantagem:

- a) aumentar os estoques qualitativos e quantitativos
- b) aumentar o custo da aquisição de medicamentos
- c) simplificar rotinas de aquisição, armazenamento, dispensação e controle
- d) aumentar o número de fórmulas e formas farmacêuticas
- e) aumentar os estoques qualitativos e quantitativos e simplificar rotinas de aquisição, armazenamento, dispensação e controle.

QUESTÃO 10

Os medicamentos listados no RENAME

- a) abrangem apenas os destinados à assistência primária ou atenção básica.
- b) são selecionados para os indivíduos socioeconomicamente desfavorecidos.
- c) são selecionados usando-se os mesmos critérios para a inclusão em listas de financiamento público.
- d) não podem ter alto custo.
- e) são os mais efetivos, com o menor custo, para doenças consideradas prioridades epidemiológicas.