

- 01.** Quando se possui na descrição de um medicamento que ele é "termolábil", deve-se tomar os seguintes cuidados:
- (A) proteger da luz direta.
 - (B) proteger da luz direta e do calor.
 - (C) evitar altas temperaturas.
 - (D) congelar o medicamento.
- 02.** Quando o paciente se dirige a uma unidade de saúde para receber medicamentos que devem ser mantidos na cadeia de frio, faz-se necessário:
- (A) uso de isopor com gelo, não necessitando armazenar o produto em geladeira ao se chegar em casa para o uso posterior.
 - (B) uso de isopor e de gelo para transporte, necessitando de armazenamento em refrigerador caso o medicamento seja utilizado posteriormente.
 - (C) manter em temperatura ambiente, pois esses produtos só necessitam de refrigeração antes do uso.
 - (D) evitar apenas temperaturas excessivas, pois a estabilidade do produto tem que ser garantida pelo fabricante.
- 03.** Quando se possui um medicamento que indica que pode ser armazenado em temperatura ambiente, ele deve ser conservado em temperaturas:
- (A) menores que 0 °C.
 - (B) de 2 a 8 °C.
 - (C) de 15 a 25° C.
 - (D) acima de 30 °C.
- 04.** O controle de estoque é fundamental para uma unidade de saúde que realiza a dispensação de medicamentos e o seu correto armazenamento se faz necessário. Usa-se muito um termo conhecido como PEPS, que preza por:
- (A) "primeiro que expira é o primeiro que sai".
 - (B) "primeiro eliminar produtos sem rotatividade".
 - (C) "priorizar estoque para solicitações".
 - (D) "priorizar estoque para servidores".
- 05.** Na dispensação de medicamentos é comum a necessidade de serem disponibilizados "apósitos", que podem ser melhor definidos como:
- (A) seringas utilizadas para administração de medicamentos.
 - (B) aplicadores vaginais para administração de creme.
 - (C) aplicadores para supositórios.
 - (D) produtos que se aplicam exteriormente e com caráter de permanência a uma parte lesada, auxiliando na aplicação do medicamento, por exemplo.
- 06.** Em uma preparação farmacêutica fotossensível para infusão venosa é necessária a dispensação de equipo específico. Ele deve possuir como principal característica técnica:
- (A) gotejamento rápido.
 - (B) protege contra luz.
 - (C) acompanha proteção térmica.
 - (D) agulha desenvolvida para infusão rápida.
- 07.** Um paciente, foi à farmácia, levando uma prescrição de Cápsulas de Amoxicilina 500mg, tomar de 8/8h por 5 dias. Em outro momento, ele recebeu outra prescrição e a informação da necessidade de prorrogar o tratamento para 7 dias. Levando-se em consideração de que todas as prescrições estão corretas e que os procedimentos foram realizados de acordo com a legislação vigente, esse paciente levou para todo o seu tratamento:
- (A) 06 cápsulas.
 - (B) 15 cápsulas.
 - (C) 21 cápsulas.
 - (D) 36 cápsulas.
- 08.** Para dispensação de suspensões orais, é primordial a informação de que esse medicamento:
- (A) deve ser armazenado em refrigerador.
 - (B) não pode ser utilizado caso haja precipitado.
 - (C) deve ser sempre protegido da luz.
 - (D) deve ser sempre agitado antes de usar.
- 09.** O controle de estoque pode ser realizado de forma que não falte medicamento na unidade de saúde. O controle de estoque que permite a realização de compras de medicamento na quantidade correta e no momento correto pode ser realizado por:
- (A) licitação.
 - (B) construção de uma Curva ABC.
 - (C) tomada de preço.
 - (D) inventário virtual.
- 10.** Uma das ferramentas mais importantes dentro de uma farmácia é a que gerencia estoque. De maneira rápida e evitando o acúmulo de papéis, o computador pode ser usado para cálculos simples, os quais utilizam programas chamados de:
- (A) planilhas.
 - (B) editores de texto.
 - (C) bloco de notas.
 - (D) roteadores.
- 11.** Formas farmacêuticas mais empregadas em formulações pediátricas, levando-se em consideração a dificuldade de pacientes em deglutir:
- (A) sólidas.
 - (B) líquidas.
 - (C) semissólidas.
 - (D) tópicas.
- 12.** Caracteriza-se pela dispensação de grandes volumes, para uso pela unidade por 24h, aplicada principalmente para grandes volumes. Essa descrição refere-se ao sistema de distribuição:
- (A) coletivo.
 - (B) pessoal.
 - (C) individualizado.
 - (D) centralizado.
- 13.** A friabilidade mede a capacidade de uma dada forma farmacêutica resistir a choques mecânicos e é aplicada em:
- (A) cápsulas.
 - (B) cápsulas e comprimidos.
 - (C) comprimidos.
 - (D) comprimidos e pós.

14. Os géis são:
- (A) formas farmacêuticas lipofílicas.
 - (B) oriundos da utilização de polímeros para a obtenção do produto.
 - (C) utilizada apenas para aplicação com finalidades cosméticas.
 - (D) não são aplicados para fármacos hidrossolúveis.
15. As formas farmacêuticas possuem diferentes prazos de validade. Essa validade pode ser estabelecida por diversas variáveis. De acordo com a forma farmacêutica, o prazo de validade de determinado produto pode ser maior ou menor. Assim, das alternativas abaixo, a forma farmacêutica que normalmente possui maior estabilidade é:
- (A) suspensão.
 - (B) xarope.
 - (C) creme.
 - (D) comprimido.
16. São locais para a aplicação da forma farmacêutica como supositório, **EXCETO**:
- (A) reto.
 - (B) vagina.
 - (C) ouvido.
 - (D) uretra.
17. Os xaropes, em relação às soluções, possuem agentes que aumentam a viscosidade dos produtos. O que confere essa propriedade a essa forma farmacêutica é:
- (A) parabenos e conservantes.
 - (B) sacarose.
 - (C) flavolizantes.
 - (D) corantes.
18. As suspensões devem possuir propriedades físico-químicas especiais de forma a garantir a dose que o paciente vai ingerir. Das listadas abaixo, a mais importante relacionada a essa garantia é o (a):
- (A) ponto de fusão.
 - (B) ponto de congelamento.
 - (C) viscosidade.
 - (D) acidez.
19. O prazo de validade de colírios é muito curto após a abertura do produto. Isso se deve ao fato de:
- (A) haver comprometimento da esterilidade do produto.
 - (B) ele não poder conter conservante.
 - (C) pela embalagem ter que ser pequena para facilitar a aplicação do produto.
 - (D) para garantir o aspecto de solução que, ao longo do tempo, é perdido pela evaporação do solvente do produto.
20. Sobre preparações para serem infundidas por via endovenosa, marque o item correto.
- (A) Não necessitam ser estéreis.
 - (B) Não podem ser suspensões.
 - (C) Não podem ser hidrossolúveis.
 - (D) Não podem ser fotossensíveis.
21. Pacientes pediátricos não devem receber essa forma farmacêutica por ela conter álcool em sua composição:
- (A) tinturas.
 - (B) xaropes.
 - (C) granulados.
 - (D) solução parenteral.
22. Pomadas possuem uma série de aplicabilidade. Sobre o tema, marque o item correto.
- (A) São formas farmacêuticas lipossolúveis.
 - (B) Não podem ser empregadas no olho, por exemplo.
 - (C) Devem ser estéreis.
 - (D) Dependendo de sua base, podem possuir diferentes propriedades físico-químicas.
23. Forma farmacêutica dita como “dispersão em que a fase dispersa é composta por pequenos glóbulos de líquido que se encontram distribuídos em veículo no qual é imiscível”.
- (A) Suspensão.
 - (B) Emulsão.
 - (C) Xarope.
 - (D) Espírito.
24. Sobre os aerossóis, utilizados como formas farmacêuticas, marque o item correto.
- (A) Não podem ser pressurizados, dada a utilização de fármacos.
 - (B) Pode dispersar apenas material líquido.
 - (C) Podem dispersar materiais sólidos.
 - (D) São de uso para a aplicação apenas na cavidade nasal.
25. As formas farmacêuticas parenterais são aplicadas nas vias listadas abaixo, **EXCETO**:
- (A) via endovenosa.
 - (B) via subcutânea.
 - (C) via trato digestório.
 - (D) via intradérmica.
26. O toxoide é uma preparação biológica, cuja principal característica dessa forma farmacêutica é:
- (A) conter toxina inativada.
 - (B) contém toxinas em altas concentrações para uso específico.
 - (C) não pode ser administrada como vacina.
 - (D) não deve conter adjuvantes.
27. São critérios exigidos para formas farmacêuticas oftálmicas, **EXCETO**:
- (A) tamponamento.
 - (B) viscosidade.
 - (C) isotonicidade.
 - (D) termorressistência.
28. Sobre a forma farmacêutica cápsulas, marque o item correto:
- (A) são de uso exclusivo para humanos.
 - (B) não podem conter granulados.
 - (C) não podem ter líquido no seu interior.
 - (D) possuem excipientes para completar o volume.

29. Forma genérica e preferencial para destruição de formas farmacêuticas vencidas:

- (A) trituração.
- (B) incineração.
- (C) titulação.
- (D) acidificação.

30. Sobre a prescrição de medicamentos e a Denominação Comum Brasileira (DCB) e Denominação Comum Internacional (DCI), marque o item correto:

- (A) não se possui DCB para todos os fármacos.
- (B) a DCI não é utilizada no Brasil e deve ser evitada.
- (C) a DCB é utilizada essencialmente apenas no serviço público.
- (D) receitas sem DCB só devem ser aceitas com a devida justificativa.