



**TESTE SELETIVO – EDITAL Nº 307/2013-PRH  
TÉCNICO EM LABORATÓRIO – FARMÁCIA HOSPITALAR**

**INSTRUÇÕES PARA A REALIZAÇÃO DA PROVA E PREENCHIMENTO DA FOLHA DE RESPOSTAS**

- Verifique se este caderno contém 40 questões e assine-o no local apropriado.
- Confira os dados da folha de respostas e assine-a no local apropriado.
- A marcação das letras na folha de respostas deve ser feita cobrindo a letra e preenchendo todo o espaço compreendido pelos círculos, com **caneta esferográfica de tinta na cor azul ou preta**, conforme exemplo:



- Na folha de respostas não poderá haver rasuras e não poderá haver mais de uma alternativa assinalada para cada questão; caso ocorra, a questão será anulada.
- Não haverá substituição da folha de respostas.
- A prova terá duração de 03 (três) horas, incluindo o preenchimento da folha de respostas.
- O candidato só poderá retirar-se definitivamente da sala após 1h30min do início da prova.
- O candidato que necessitar utilizar o sanitário deverá solicitar ao aplicador de prova.
- Este caderno de prova não poderá ser levado. O candidato poderá transcrever as respostas para o rascunho abaixo e levá-lo consigo ao término da prova.

NOME DO CANDIDATO: \_\_\_\_\_

ASSINATURA DO CANDIDATO: \_\_\_\_\_

Maringá, 19 de janeiro de 2014.

✂ .....Corte na linha pontilhada

UEM - Edital 307/2013-PRH – Teste Seletivo para a função de Técnico em Laboratório - Farmácia Hospitalar.

**RASCUNHO – ANOTE AQUI AS SUAS RESPOSTAS**

Questões	01	02	03	04	05	06	07	08	09	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20
Respostas																				
Questões	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31	32	33	34	35	36	37	38	39	40
Respostas																				

**CRONOGRAMA:**

- Divulgação do gabarito e do caderno de prova: 20-01-2014, às 17 horas.
- Entrega da **Ficha de Inscrição**: 20 e 21-01-2014 na Divisão de Recrutamento e Seleção da UEM, bloco 104, sala 28, em Maringá-PR, no horário das 8h00min às 11h00min e das 13h30min às 17h00min.
- Publicação do resultado da prova objetiva: 31-01-2014, às 17 horas, no endereço [www.uem.br/concurso](http://www.uem.br/concurso).
- O caderno de prova ficará disponível em [www.uem.br/concurso](http://www.uem.br/concurso) até a publicação do resultado da prova objetiva.

CONHECIMENTO ESPECÍFICO

**Questão 01**

A distribuição racional de medicamentos consiste em assegurar os produtos solicitados pelos usuários na quantidade e na especificação solicitadas, de forma segura e no prazo estabelecido. Diante disso, sobre sistema de distribuição de medicamentos em farmácia hospitalar, assinale a afirmação **correta**

- A) O sistema de distribuição coletivo é o mais seguro, rápido e de menor custo para o hospital, pois é o que requer menor número de funcionários na farmácia, o medicamento já está disponível nas unidades de assistência ao paciente e não há perda de medicamentos.
- B) O sistema de distribuição coletivo caracteriza-se principalmente pelo fato de os medicamentos serem distribuídos por paciente, e a farmácia libera o medicamento sabendo o motivo da prescrição e o período de utilização do medicamento.
- C) O sistema de distribuição individualizado fornece o medicamento por unidade assistencial, na modalidade indireta, mediante cópia da prescrição ou, na modalidade direta, mediante transcrição da prescrição.
- D) O sistema de distribuição individualizado distribui os medicamentos na dose prescrita, sem necessidade de cálculo, de manipulação ou de transferência por parte da enfermagem, para no máximo, 24 horas, em um único compartimento, com todos os medicamentos prescritos, ou separados por horário de administração, permitindo o faturamento do gasto por paciente.
- E) O sistema de distribuição por dose unitária distribui o medicamento pronto para ser administrado, embalado e identificado de acordo com a dose prescrita, reduzindo a incidência de erros e o tempo da enfermagem com atividades relacionadas ao medicamento.

**Questão 02**

Para garantir a manutenção da qualidade dos produtos distribuídos por dose unitária, é necessário respeitar as características de cada forma farmacêutica e considerar o tipo de envase e de estabilidade de cada produto. Diante disso, assinale a afirmação **correta**.

- A) Os líquidos orais devem ser fracionados em seringas comuns, pois não há risco de administração endovenosa, já que o medicamento se destina a ser administrado por via oral.
- B) Os sólidos orais só podem ser individualizados no blister original, nunca podendo ser fracionados ao meio, ou macerados, ou diluídos, em razão do seu revestimento entérico e do seu sabor amargo.

- C) Os pós podem ser fracionados em papéis devidamente dobrados, na dose exata pronta para ser administrada, utilizando-se para isso balança eletrônica de pequena capacidade e precisão, sempre tarando o papel antes de adicionar o pó a ser pesado.
- D) Os medicamentos para uso parenteral podem ser preparados em laboratório de farmacotécnica, sem a necessidade de central de mistura endovenosa ou de preparação estéril, pois o medicamento já vem estéril da indústria.
- E) As suspensões são sistemas de uma única fase, em que todos os componentes são totalmente solúveis em um solvente, não havendo a necessidade de agitar antes do fracionamento.

**Questão 03**

Sobre os sistemas de distribuição de medicamentos, assinale a alternativa **incorreta**.

- A) O sistema de distribuição centralizado está concentrado em uma única área física e atende a todas as unidades assistenciais do hospital.
- B) O sistema de distribuição descentralizado possui uma farmácia central e várias farmácias satélites situadas em locais estratégicos para atender a uma demanda diferenciada de medicamentos, conforme os serviços oferecidos pelo hospital, ou para atender as necessidades, conforme a edificação do hospital.
- C) O sistema de distribuição baseado na transcrição médica é o sistema de distribuição mais seguro para o paciente, pois a transcrição para o sistema informatizado elimina problemas de letra ilegível, prescrição incompleta e confusa e utilização de abreviaturas não padronizadas.
- D) Os medicamentos e os materiais médico-hospitalares podem ser distribuídos em kits, apresentando bons resultados no que se refere à racionalização do uso de medicamentos e de materiais.
- E) Para alguns grupos de medicamentos, como os de alto custo, de indicações específicas e os considerados reservas terapêuticas para serem distribuídos pela farmácia, é exigido, além da prescrição médica, o preenchimento de impressos específicos justificando seu uso, para avaliação do serviço de controle de infecção hospitalar ou da comissão de farmácia e terapêutica.

**Questão 04**

Sobre as boas práticas para preparação de dose unitária e unitarização de dose de medicamento em serviços de saúde, analise as afirmativas abaixo e assinale a alternativa **correta**.

- I. No caso de fracionamento em serviços de saúde sem o rompimento da embalagem primária, o prazo de validade será o determinado pelo fabricante.
  - II. No caso de preparação de doses unitárias ou a unitarização de doses por transformação/adequação ou subdivisão da forma farmacêutica, quando não houver recomendação específica do fabricante, o período de uso deve ser o mesmo das preparações extemporâneas.
  - III. Devem existir procedimentos operacionais escritos para as operações de rotulagem e embalagem de medicamentos submetidos ao preparo de dose unitária ou unitarizada.
  - IV. Para exercer as atividades de preparação de dose unitária ou unitarizada de medicamento, o serviço de saúde deve possuir infraestrutura adequada às operações correspondentes, dispondo de todos os equipamentos e os materiais de forma organizada, objetivando evitar os riscos de contaminação, de misturas ou de trocas de medicamentos, sem prejuízo às demais normas sanitárias vigentes.
- A) I, II, III e IV.  
B) Apenas I, II e III .  
C) Apenas II, III e IV.  
D) Apenas I, III e IV.  
E) Apenas II e IV.

**Questão 05**

A farmácia é responsável pela qualidade da nutrição parenteral que manipula, que conserva e que transporta. Diante disso, assinale a alternativa **correta**.

- A) A nutrição parenteral consiste na administração dos nutrientes necessários via sonda nasoenteral, quando a via oral não é possível ou é indesejada.
- B) A manipulação da nutrição parenteral exige uma área de farmacotécnica, obedecendo aos requisitos de boas práticas de manipulação de produtos não estéreis, sem exigir área classificada.
- C) As amostras para contraprova de cada nutrição parenteral preparada devem ser conservadas sob refrigeração (2 a 8 °C) por tempo indeterminado, nunca podendo ser descartadas, pois as preparações são individualizadas e intransferíveis.
- D) Todos os produtos envolvidos na preparação devem ser previamente limpos e desinfetados e inspecionados visualmente quanto à presença de partículas antes de entrar na sala de manipulação.

- E) Na área de manipulação, é permitido o uso de cosméticos, de joias e de relógios, pois os uniformes utilizados na área de manipulação devem cobrir completamente o corpo, constituindo barreira a qualquer tipo de contaminação.

**Questão 06**

Para preparar nutrição parenteral, a farmácia deve atender aos requisitos de estrutura física, como circulação interna e externa e condições ambientais para segurança e conforto. Diante disso, assinale a alternativa **incorreta**.

- A) A farmácia destinada a manipular nutrição parenteral deve possuir, no mínimo, as áreas de manipulação, de higienização, de vestiários, de armazenamento e de dispensação.
- B) A sala de manipulação deve ter pressão positiva, classificação 10.000, com capela de fluxo laminar classe 100 e área de higienização classe 100.000.
- C) Entre as salas de higienização e de manipulação anexas, deve haver uma passagem de dupla porta, por onde ocorrerá a transferência de produtos entre as salas, com o objetivo de garantir a segurança deles.
- D) As áreas devem possuir portas com sistema de travas e de alerta visual e/ou auditivo, para evitar a abertura simultânea.
- E) Os equipamentos devem ser limpos e desinfetados após o término da manipulação, não sendo necessária a limpeza e a desinfecção antes do início da manipulação, pois, a cada término de sessão de trabalho, a área deve ficar preparada para uma próxima sessão a qualquer hora.

**Questão 07**

Considerando as boas práticas de preparação de nutrição parenteral, assinale a alternativa **incorreta**.

- A) Os equipamentos devem ser validados e calibrados quando da estruturação da área para manipulação de nutrição parenteral, não havendo a necessidade de verificação periódica, exceto se, no monitoramento do controle ambiental e de funcionários, houver alguma inadequação.
- B) Todos os produtos utilizados na manipulação devem ter seu lote e seu fabricante registrados, e todas as operações de limpeza e desinfecção devem ser registradas.
- C) Todo pessoal envolvido na manipulação deve proceder à lavagem de mãos e de antebraços e à escovação das unhas, com antisséptico apropriado, antes de qualquer atividade na área de manipulação.
- D) As luvas estéreis devem ser trocadas a cada 2 horas de trabalho de manipulação e sempre que sua integridade estiver comprometida.
- E) Todas as nutrições parenterais devem ser rotuladas e acondicionadas em embalagem impermeável, para manter a integridade do rótulo e para permitir sua identificação durante a conservação e o transporte.

**Questão 08**

Sobre a manipulação de nutrição parenteral, assinale a alternativa **correta**.

- A) A complexidade da nutrição parenteral dispensa o comprometimento e a capacitação de uma equipe multiprofissional, pois é uma preparação farmacêutica como qualquer outra.
- B) Qualquer profissional de saúde pode ser o responsável pelo preparo da nutrição parenteral à beira do leito.
- C) Após a manipulação, a nutrição parenteral deve ser submetida à inspeção visual, para garantir a ausência de partículas, de precipitações, de separação de fases e de alterações de cor, bem como deve ser verificada a clareza e a exatidão das informações do rótulo.
- D) A farmácia, após o preparo, é responsável pela instalação da nutrição parenteral no paciente e deve acompanhar toda infusão, a fim de prevenir intercorrências.
- E) Toda nutrição parenteral deve ser rotulada com o nome do paciente, o setor de internamento e o leito. As informações sobre composição, volume, velocidade de infusão e via de acesso estão na prescrição médica e as informações de data e hora da manipulação e número sequencial de produção estão registradas nos controles internos da farmácia, sendo tais informações dispensadas de estarem no rótulo, com o objetivo de não gerar duplicidade de informação.

**Questão 09**

Sobre o controle de qualidade da água, assinale a alternativa **incorreta**.

- A) A caixa d'água deve estar devidamente protegida para evitar a entrada de animais e de outros contaminantes e deve ser limpa periodicamente, devendo haver procedimentos escritos de limpeza e de registro que comprovem sua realização.
- B) A farmácia deve possuir procedimento escrito para amostragem da água e, em caso de resultado insatisfatório, deve-se proceder à esterilização da caixa d'água e de todo encanamento subjacente.
- C) A água utilizada na manipulação de produtos é considerada matéria-prima e é obtida através da purificação da água potável.
- D) Devem ser feitos testes físico-químicos e microbiológicos, no mínimo, a cada 6 meses, para monitorar a qualidade da água de abastecimento.
- E) As análises de água potável compreendem, no mínimo, pH, cor, turbidez, cloro residual livre, coliformes totais e termorresistentes, sólidos totais dissolvidos, contagem total de bactérias e presença de *E.coli*.

**Questão 10**

Sobre a manipulação de medicamentos estéreis, assinale a alternativa **correta**.

- A) A área de manipulação de hormônios, de antibióticos e de citostáticos deve possuir sistema de ar independente, com pressão negativa em relação às áreas adjacentes, evitando contaminação cruzada, protegendo o manipulador e o meio ambiente.
- B) A sala de manipulação de produtos estéreis deve ter ambiente esterilizado e a manipulação deve ser realizada com técnica asséptica.
- C) A preparação de produtos estéreis contendo citostático deve ser realizada em cabine de fluxo laminar e a preparação de nutrição parenteral em cabine de segurança biológica classe II B2.
- D) Toda farmácia possui autorização automática para manipular antibióticos, hormônios e citostáticos, não havendo a necessidade de notificação da vigilância sanitária.
- E) Não são necessárias a revisão e a inspeção das unidades estéreis preparadas, já que o produto adquirido é esterilizado pela indústria fabricante.

**Questão 11**

Paciente BMJ, 3 anos, 18 kg, chegou ao pronto atendimento sonolenta, chorosa, sangrando pela boca, após ter batido a cabeça em uma queda de bicicleta. Para realização do exame de tomografia, foi prescrito hidrato de cloral 600 mg via oral 30 minutos antes do exame. A farmácia possui o medicamento manipulado na forma farmacêutica de xarope, na concentração de 8%, frasco de 100 mL. Para dispensar a dose prescrita, o medicamento deverá ser fracionado. Quantos mL do xarope serão necessários para atender à solicitação?

- A) 75 mL.
- B) 5,8 mL.
- C) 7,5 mL.
- D) 0,75 mL.
- E) 0,58 mL.

**Questão 12**

No procedimento de fracionamento em serviços de saúde onde há o rompimento da embalagem primária, o prazo de validade será, quando não houver recomendação específica do fabricante, de, no máximo, 25% do tempo remanescente constante na embalagem original, desde que preservadas a segurança, a qualidade e a eficácia do medicamento. Diante disso, calcule a nova validade do medicamento captopril 12,5 mg (Lote 12453-6, validade 03/2015) fracionado em novembro de 2013 para obtenção de captopril 6,25 mg.

- A) 03/2014.
- B) 08/2014.
- C) 01/2014.
- D) 03/2015.
- E) 05/2014.

**Questão 13**

Paciente JCM, 79 anos, 65 kg, hipertensa, diabética tipo II, foi admitida na unidade de terapia intensiva em sepse grave, com infecção de foco primário pulmonar não resolvida. Após período prolongado de ventilação mecânica, a paciente começou a apresentar delírio no desmame ventilatório. Foi prescrito haloperidol 3 mg, via oral, 8/8 h. A farmácia possui a apresentação solução oral gotas 2 mg/mL, (20 gotas/mL e 0,1 mg/gota), frasco com 30 mL. Calcule para a dose prescrita a equivalência em mL e em gotas.

- A) 15 mL e 300 gotas.
- B) 1,5 mL e 30 gotas.
- C) 0,15 mL e 3 gotas.
- D) 15 mL e 30 gotas.
- E) 1,5 mL e 0,3 gotas.

**Questão 14**

Está prescrito o medicamento simeticona 40 mg, via sonda, 6/6 horas, como antiflatulento. A farmácia possui o medicamento na apresentação emulsão oral 75 mg/mL (30 gotas/mL), frasco gotas 15 mL. Calcule para a dose prescrita a equivalência em mL e em gotas.

- A) 16 mL e 53 gotas.
- B) 0,53 mL e 22 gotas.
- C) 5,3 mL e 16 gotas.
- D) 0,53 mL e 16 gotas.
- E) 5,3 mL e 22 gotas.

**Questão 15**

A Albumina Humana é comercializada na forma farmacêutica solução injetável a 20% frasco com 50 mL. Quantos gramas de albumina contêm 5 (cinco) frascos desta apresentação comercial?

- A) 20 g.
- B) 10 g.
- C) 50 g.
- D) 100 g.
- E) 200 g.

**Questão 16**

Foi prescrito, para uma criança de 4 anos, 22 kg, internada na pediatria com refluxo gastroesofágico, bromoprida 6 mg de 8/8 h. Está disponível na farmácia do hospital onde você trabalha bromoprida 4 mg/mL (24 gotas/mL) solução oral, frasco de 20 mL. Calcule, para a dose total diária, a equivalência da dose prescrita em mL e em gotas.

- A) 4,5 mL e 108 gotas.
- B) 45 mL e 108 gotas.
- C) 1,5 mL e 36 gotas.
- D) 15 mL e 360 gotas.
- E) 1,5 mL e 54 gotas.

**Questão 17**

O paciente ABS, 102 kg, internado na Unidade de Terapia Intensiva do hospital onde você trabalha, está sedado com midazolam na dose de 10mg/hora, de forma contínua. Você dispõe de midazolam 5mg/mL solução injetável ampola de 3mL. Quantas ampolas deste medicamento serão necessárias para atender à prescrição deste paciente por dois dias?

- A) 10 ampolas.
- B) 30 ampolas.
- C) 15 ampolas.
- D) 32 ampolas.
- E) 50 ampolas.

**Questão 18**

Considere o medicamento paracetamol na apresentação comercial solução oral, 200 mg/mL, frasco com 15 mL (16 gotas/mL). Quantos frascos deste medicamento você precisa para preparar 60 doses com 40 gotas cada dose?

- A) 10 frascos.
- B) 8 frascos.
- C) 5 frascos.
- D) 15 frascos.
- E) 20 frascos.

**Questão 19**

Calcule a quantidade de Ácido Peracético concentrado (100%, comercializado na forma líquida) necessária para preparar 500 galões de 5 litros do produto, diluído a 0,5%, e 200 galões de 6 litros do produto, diluído a 1%, respectivamente.

- A) 12,5 L ; 12 L.
- B) 10,5 L ; 12 L.
- C) 12 L ; 12,5 L.
- D) 10 L ; 4 L.
- E) 15 L ; 5 L.

**Questão 20**

Analise as proposições a seguir, com relação às informações mínimas que devem conter na rotulagem do medicamento submetido à preparação de dose unitária ou unitarizada, e assinale a alternativa **correta**.

- I. DCB (Denominação Comum Brasileira) ou, na sua falta, DCI (Denominação Comum Internacional), em letras minúsculas, ou nomenclatura botânica (gênero e espécie), no caso de fitoterápicos.
- II. Concentração da substância ativa por unidade posológica, com exceção de medicamentos com mais de quatro fármacos.
- III. Data de validade após submissão do produto ao preparo de dose unitária ou a unitarização de doses e, via de administração, quando restritiva;
- IV. Nome ou CRF do Farmacêutico responsável pela atividade de preparação da dose unitária ou unitarizada e número, código ou outra forma de identificação que garanta a rastreabilidade do produto.

- A) Apenas II e III.
- B) Apenas I, III e IV.
- C) I, II, III e IV.
- D) Apenas I e IV.
- E) Apenas IV.

**Questão 21**

Com relação ao fracionamento de medicamentos em serviços de saúde onde há o rompimento da embalagem primária, assinale a alternativa **correta**.

- A) O prazo de validade será o determinado pelo fabricante.
- B) O prazo de validade será de, no máximo, 25% do tempo remanescente constante na embalagem original, desde que preservada a segurança, a qualidade e a eficácia do medicamento e não houver recomendação específica do fabricante.
- C) O prazo de validade será de, no máximo, 30% do tempo remanescente constante na embalagem original, desde que preservada a segurança, a qualidade e a eficácia do medicamento e não houver recomendação específica do fabricante.
- D) O prazo de validade será de, no máximo, 15% do tempo remanescente constante na embalagem original, desde que preservada a segurança, a qualidade e a eficácia do medicamento e não houver recomendação específica do fabricante.
- E) O prazo de validade será indeterminado.

**Questão 22**

Com relação aos objetivos do armazenamento, assinale a alternativa **incorreta**.

- A) Receber materiais de acordo com as especificações determinadas nos processos de programação e de aquisição.
- B) Preservar a qualidade dos produtos.
- C) Entregar de forma a garantir a disponibilidade adequada e oportuna nas unidades usuárias.
- D) Guardar os medicamentos termolábeis em freezers.
- E) Localizar de forma pronta, ágil e inequívoca.

**Questão 23**

Com relação ao controle de estoques de medicamentos, materiais médico-hospitalares e correlatos, assinale a alternativa **incorreta**.

- A) O sistema informatizado não só constitui uma ferramenta imprescindível na agilização dos processos de trabalho, como também para acompanhamento, controle e avaliação da gestão.
- B) A responsabilidade do controle de estoques é exclusiva do funcionário da Central de Abastecimento Farmacêutico.
- C) Um dos objetivos do controle de estoque é minimizar perdas e desperdícios.
- D) O cumprimento dos prazos de entrega pelos fornecedores é um fator condicionante de um controle de estoque eficiente.
- E) A primeira questão relacionada à administração de estoques é a identificação da importância relativa aos itens que o compõem e estabelecer níveis de segurança.

**Questão 24**

Sobre recomendações para uma adequada estocagem de medicamentos, assinale a alternativa **incorreta**.

- A) Os produtos com mais de um lote de fabricação devem ser subdivididos em quantos lotes forem necessários e estocados desta forma.
- B) Os produtos rejeitados pela inspeção, suspeitos e/ou passíveis de análise devem ser armazenados na área de quarentena.
- C) As áreas de armazenagem devem ser livres de pó, de lixo, de roedores, de aves, de insetos e de quaisquer animais.
- D) O número máximo de camadas de empilhamento das caixas, recomendado pelos fabricantes, é sete.
- E) Devem existir estantes, armários, porta-*pallets* e *pallets* em número suficiente que garantam a estocagem correta e racional dos medicamentos.

**Questão 25**

Com relação ao fracionamento de medicamentos em serviços de saúde, assinale a alternativa **correta**.

- A) É um procedimento de rotina nas instituições hospitalares e não necessita de escrituração das informações referentes a cada medicamento.
- B) Deve obedecer às boas práticas para preparação de dose unitária e unitarização de doses de medicamentos em serviços de saúde.
- C) Consiste na subdivisão da embalagem primária do medicamento em frações menores, a partir da sua embalagem original, readequando os seus dados de identificação e qualidade.
- D) É permitida a realização de procedimentos de preparação concomitante, de doses unitárias ou unitarização de doses de mais de um medicamento.
- E) É permitido para todas as farmácias de atendimento ao público.

**Questão 26**

Unidades menores do que miligrama são usadas para expressar concentração de princípios ativos em medicamentos e para outros fins. Qual a relação entre miligrama (mg), micrograma ( $\mu\text{g}$ ) e nanograma (ng)?

- A)  $1\text{mg} = 1000\ \mu\text{g} = 10^5\ \text{ng}$ .
- B)  $1\text{mg} = 1000\ \mu\text{g} = 10^6\ \text{ng}$ .
- C)  $1\text{mg} = 10\ \mu\text{g} = 1000\ \text{ng}$ .
- D)  $1\text{mg} = 10^4\ \mu\text{g} = 10^6\ \text{ng}$ .
- E)  $1\ \text{mg} = 10^3\ \mu\text{g} = 100\ \text{ng}$ .

**Questão 27**

A farmácia recebeu uma solicitação de metoclopramida 10 mg, via oral, de 8/8 h. A apresentação disponível é de solução oral 4 mg/mL (20 gotas/mL), frasco de 10 mL. Calcule a equivalência da dose total prescrita por dia em mL e em gotas.

- A) 0,75 mL e 15 gotas.
- B) 75 mL e 1500 gotas.
- C) 2,5 mL e 50 gotas.
- D) 25 mL e 500 gotas.
- E) 7,5 mL e 150 gotas.

**Questão 28**

Sabendo que o objetivo principal do controle de estoque é evitar a falta de medicamentos sem que haja estoques excessivos ou insuficientes em relação às reais necessidades, analise as afirmações e assinale a alternativa **correta**.

- I. A curva ABC é um instrumento de controle e de gerenciamento de estoques que possibilita a divisão dos itens em categorias em função do capital de giro e da disponibilidade de recursos.
  - II. Estoque de segurança ou estoque mínimo 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. As diferenças entre o estoque registrado e o estoque físico detectados durante os inventários podem ser decorrentes de erro no registro de entradas e de saídas, erros de contagem, desvios, perdas ou por falta de registro de saídas ou de devoluções.
  - IV. Na classificação ABC, os itens A, por sua pequena importância, podem ser inventariados uma vez ao ano. Por sua vez, os itens C, por serem poucos e os mais importantes, devem ser inventariados mais vezes durante o ano.
- A) Apenas I e II.  
B) Apenas I e III.  
C) Apenas I, II e III.  
D) I, II, III e IV.  
E) Apenas I, II e IV.

**LÍNGUA PORTUGUESA**

**CERVEJA NÃO, CEBOLINHA!**

A indústria de bebidas investe para afastar menores do álcool

(Ana Cláudia Daltró)

1 Um quarto dos pais brasileiros nunca conversou com os filhos sobre o consumo de bebidas alcoólicas com responsabilidade, segundo um levantamento da empresa de pesquisas Ipsos em onze países. Outros estudos expõem um aspecto ainda mais grave: os pais costumam ser responsáveis por incentivar os filhos a consumirem álcool antes da maioridade. Um estudo da Secretaria Nacional Antidrogas concluiu que quase metade dos adolescentes experimentou álcool pela primeira vez em casa, sob o olhar dos familiares.

2 A indústria da bebida, muitas vezes acusada de incentivar o consumo precoce por meio de suas peças publicitárias, investe agora em campanhas educativas para se distanciar das críticas e contribuir para o consumo consciente. Um esforço nesse sentido é a campanha que será lançada nesta semana pela Ambev. Batizada de "Papo em família", a iniciativa contou com a colaboração de especialistas ligados ao assunto, com o intuito de educar os pais e as crianças, além de facilitar a comunicação entre eles. Foi feita uma parceria com a Maurício de Sousa Produções, que produziu filmes, webséries e tiras. São retratadas com os personagens da Turma da Mônica cenas do cotidiano, como o Cebolinha pedindo para tomar um gole no copo de cerveja e ouvindo do seu pai que bebida não é coisa para criança. O conteúdo será distribuído gratuitamente a entidades, escolas ou qualquer pessoa que deseje usá-lo.

3 A Ambev já havia se unido em 2011 ao Grupo Pão de Açúcar em uma ação voltada a supermercados e bares. A rede varejista passou a contar em suas lojas com um sistema operacional que bloqueia a venda de bebidas alcoólicas sempre que elas passam pelo aparelho de leitura do código de barras. O operador de caixa só consegue liberar a venda inserindo a data de nascimento do cliente. O gigante inglês Diageo, dono de marcas como Smirnoff e Johnnie Walker, mantém desde 2007 uma parceria semelhante com o Walmart, na campanha "Menor com álcool não é legal". Além disso, o Conselho Nacional de Autorregulamentação Publicitária (Conar) vem tomando iniciativas para disciplinar as propagandas de bebidas alcoólicas.

(Revista *Veja*, 23 de outubro de 2013, p. 92.)



**Questão 29**

De acordo com o texto, assinale a alternativa **correta**.

- A) A necessidade de campanhas que conscientizem sobre o consumo de álcool não se justifica, uma vez que apenas um quarto dos pais não conversam com seus filhos sobre o assunto.
- B) Uma iniciativa do Conar foi o lançamento da campanha “Menor com álcool não é legal”.
- C) A campanha “Papo em família” contará com personagens da Turma da Mônica em cenas do cotidiano.
- D) A indústria da bebida sempre investiu em campanhas educativas para não ser acusada de incentivar o consumo precoce por meio de suas peças publicitárias.
- E) O gigante inglês Diageo e o Walmart financiarão a campanha “Papo em família”.

**Questão 30**

De acordo com o texto, a iniciativa para realizar a campanha educativa para o consumo consciente do álcool foi

- A) da Maurício de Sousa Produções.
- B) do Conselho Nacional de Autorregulamentação Publicitária.
- C) da Secretaria Nacional Antidrogas.
- D) dos pais brasileiros.
- E) da Ambev.

**Questão 31**

Assinale a alternativa **incorreta** quanto à significação das palavras no texto.

- A) No excerto “Outros estudos expõem um aspecto ainda mais grave” (primeiro parágrafo), a palavra “grave” poderia ser substituída pela palavra “sério”, sem prejuízo ao sentido do texto.
- B) No excerto “muitas vezes acusada de incentivar o consumo precoce por meio de suas peças publicitárias” (segundo parágrafo), a palavra “incentivar” poderia ser substituída pela palavra “estimular, sem prejuízo ao sentido do texto.
- C) No excerto “A Ambev já havia se unido em 2011 ao Grupo Pão de Açúcar” (terceiro parágrafo), o verbo “haver” poderia ser substituído pelo verbo “existir”, sem prejuízo ao sentido do texto.
- D) No excerto “Batizada de ‘Papo em família’” (segundo parágrafo), a palavra “batizada” poderia ser substituída pela palavra “chamada”, sem prejuízo ao sentido do texto.
- E) No excerto “o Conselho Nacional de Autorregulamentação Publicitária (Conar) vem tomando iniciativas para disciplinar as propagandas de bebidas alcoólicas” (terceiro

parágrafo), a palavra “iniciativas” poderia ser substituída pela palavra “providências”, sem prejuízo ao sentido do texto.

**Questão 32**

Assinale a alternativa **correta** quanto ao emprego das palavras no texto.

- A) No excerto “um aspecto ainda mais grave” (primeiro parágrafo), o adjetivo “grave” qualifica o substantivo “aspecto”.
- B) No excerto “O conteúdo será distribuído gratuitamente a entidades” (segundo parágrafo), o advérbio “gratuitamente” restringe o sentido da palavra “entidades”.
- C) No excerto “contribuir para o consumo consciente” (segundo parágrafo), o advérbio “consciente” caracteriza a palavra “consumo”.
- D) No excerto “A rede varejista passou a contar em suas lojas com um sistema operacional” (terceiro parágrafo), o advérbio “varejista” qualifica o substantivo “rede”.
- E) No excerto “uma parceria semelhante” (terceiro parágrafo), o adjetivo “semelhante” modifica o sentido do substantivo “parceria”.

**Questão 33**

Assinale a alternativa **incorreta** sobre o emprego dos pronomes no texto.

- A) No excerto “para se distanciar das críticas e contribuir para o consumo consciente” (segundo parágrafo), o pronome “se” refere-se a “peças publicitárias”.
- B) No excerto “além de facilitar a comunicação entre eles” (segundo parágrafo), o pronome “eles” retoma “pais” e “crianças”.
- C) No excerto “que produziu filmes, webséries e tiras” (segundo parágrafo), o pronome “que” retoma “Maurício de Sousa Produções”.
- D) No excerto “que deseje usá-lo” (segundo parágrafo), a forma pronominal “lo” retoma a palavra “conteúdo”.
- E) No excerto “sempre que elas passam pelo aparelho de leitura do código de barras” (terceiro parágrafo), o pronome “elas” retoma “bebidas alcoólicas”.

**Questão 34**

No enunciado “CERVEJA NÃO, CEBOLINHA!” (título), sintaticamente, a palavra “Cebolinha” pode ser classificada como

- A) objeto direto.
- B) objeto indireto.
- C) predicado.
- D) sujeito.
- E) vocativo.

**Questão 35**

Considere os excertos seguintes.

- I. “os pais costumam ser responsáveis por incentivar os filhos a consumirem álcool antes da maioridade.” (primeiro parágrafo)
- II. “a iniciativa contou com a colaboração de especialistas ligados ao assunto...” (segundo parágrafo)

As três ocorrências de “a”, respectivamente, são

- A) artigo, artigo, artigo.
- B) artigo, preposição, preposição.
- C) artigo, pronome, artigo.
- D) preposição, artigo, artigo.
- E) pronome, preposição, artigo.

**Questão 36**

Assinale a alternativa **incorreta** quanto à pontuação empregada no texto.

- A) No excerto “Outros estudos expõem um aspecto ainda mais grave:” (primeiro parágrafo), os dois pontos foram empregados para introduzir uma explicação.
- B) No excerto “Batizada de ‘Papo em família’, a iniciativa contou com a colaboração de especialistas” (segundo parágrafo), as aspas foram empregadas para indicar mudança de interlocutor.
- C) No excerto “O conteúdo será distribuído gratuitamente a entidades, escolas ou qualquer pessoa que deseje usá-lo.” (segundo parágrafo), a vírgula foi empregada para separar elementos de mesma natureza sintática no período.
- D) No excerto “o Conselho Nacional de Autorregulamentação Publicitária (Conar) vem tomando iniciativas” (terceiro parágrafo), os parênteses foram empregados para intercalar a uma indicação acessória, no caso, uma sigla.
- E) No excerto “O operador de caixa só consegue liberar a venda inserindo a data de nascimento do cliente.” (terceiro parágrafo), o ponto final foi empregado para concluir uma frase declarativa.

**Questão 37**

Assinale a alternativa em que todas as palavras obedecem à mesma regra de acentuação gráfica.

- A) família / indústria / países
- B) álcool / críticas / código
- C) países / açúcar / álcool
- D) além / mantém / países
- E) indústria / açúcar / família

**Questão 38**

Assinale a alternativa em que o acento gráfico se justifica pela presença de um hiato.

- A) álcool
- B) família
- C) indústria
- D) países
- E) publicitárias

**ESTATUTO DA CRIANÇA E DA ADOLESCENTE**

**Questão 39**

Segundo o Estatuto da Criança e do Adolescente, considera-se criança a pessoa

- A) com até 14 anos incompletos.
- B) com até 11 anos de idade.
- C) de 12 a 17 anos de idade.
- D) com até 12 anos incompletos.
- E) com até 13 anos de idade.

**Questão 40**

Segundo o Estatuto da Criança e do Adolescente, o pátrio poder será exercido

- A) somente pelo pai.
- B) pelo pai, e o madre poder pela mãe.
- C) somente pela mãe.
- D) pela mãe, independentemente do consentimento do pai.
- E) pelo pai e pela mãe em iguais condições.