



FUNDAÇÃO
DE APOIO AO DESENVOLVIMENTO
UNICENTRO

**PROCESSO SELETIVO DA PREFEITURA MUNICIPAL DE
IVAIPORÁ-PR - EDITAL 041/2017**

DATA DA PROVA: 23/04/2017

PERÍODO DA PROVA: MANHÃ

CARGO: AUXILIAR DE FARMÁCIA HOSPITALAR

LEIA AS INSTRUÇÕES ABAIXO ANTES DE COMEÇAR A PROVA:

- Verifique se este caderno de questões corresponde ao cargo que você concorre e se ele contém 30 (trinta) questões de múltipla escolha, com 5 alternativas (a,b,c,d,e) de resposta para cada uma, correspondentes à prova objetiva. Caso o caderno esteja incompleto, tenha qualquer defeito ou apresente alguma divergência ao cargo que você concorre, solicite ao fiscal de sala que tome as providências cabíveis, pois não serão aceitas reclamações posteriores nesse sentido;
- No momento da identificação, verifique o cartão resposta, se as informações relativas a você estão corretas. Caso haja algum dado a ser retificado, peça ao fiscal de sala para corrigir em Ata;
- Você dispõe de 3 (três) horas para fazer a prova objetiva;
- Na duração da prova, está incluído o tempo destinado à entrega do material de prova e ao preenchimento do cartão resposta;
- Você deve deixar sobre a carteira apenas o documento de identidade e a caneta esferográfica de tinta azul ou preta;
- **NÃO É PERMITIDO DURANTE A REALIZAÇÃO DA PROVA:** a) equipamentos eletrônicos como máquinas calculadoras, MP3, MP4, telefone celular, tablets, notebook, gravador, máquina fotográfica, controle de alarme de carro e/ou qualquer aparelho similar; b) livros, anotações, réguas de cálculo, dicionários, códigos e/ou legislação, impressos que não estejam expressamente permitidos ou qualquer outro material de consulta; c) relógio de qualquer espécie, óculos escuros ou quaisquer acessórios de chapelaria, tais como chapéu, boné, gorro etc;
- É proibido fazer anotação de informações relativas às suas respostas no comprovante de inscrição e(ou)em qualquer outro meio, que não os permitidos;
- Não se comunique com outros candidatos nem se levante sem autorização;
- Somente após decorrida 1 (uma) hora do início da prova, você poderá se retirar da sala de aplicação de prova;
- Ao terminar a prova, chame o fiscal de sala, devolva-lhe o caderno de prova, o cartão resposta devidamente assinado e deixe o local de prova.
- **O CANDIDATO NÃO PODERÁ LEVAR CONSIGO O CADERNO DE QUESTÕES EM MOMENTO ALGUM;**
- A desobediência a qualquer uma das determinações constantes em edital, no presente caderno de prova e no cartão resposta poderá implicar na anulação da sua prova;
- Tenha calma para não prejudicar seu desempenho e boa prova.

Destaque aqui

ANOTE AQUI SUAS RESPOSTAS E DESTAQUE NA LINHA PONTILHADA																														
01	02	03	04	05	06	07	08	09	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	

NÚMERO DA INSCRIÇÃO:

NOME COMPLETO:

CULTURA

Luiz Lopes Coelho, o escritor boêmio que criou um detetive bossa-nova

A reedição dos contos recupera a obra do pioneiro do gênero policial no país e criador do Doutor Leite, um Sherlock Holmes tropical.

Ruan de Sousa Gabriel

Quando o escritor e advogado paulistano Luiz Lopes Coelho (1911-1975) morreu, a tradicional Faculdade de Direito do Largo São Francisco, em São Paulo, onde ele se formara, prestou-lhe uma simpática homenagem: “Herói da Revolução de 32, constitucionalista, escritor, gênio, bom copo, degustador dos melhores pratos, grande apreciador da mulher brasileira”. A nota resume bem a índole de Lopes Coelho, que se equilibrava entre o rigor do Direito Comercial e a boemia paulistana.

Ele foi um dos fundadores do Clubinho, reduto da intelectualidade festiva no centro, e circulava pelos meios artísticos da cidade. Dirigiu a Fundação Cinemateca Brasileira, foi diretor presidente da Associação dos Amigos do Museu de Arte Moderna, membro do Conselho Consultivo da Fundação Bienal e advogado do poeta modernista Oswald de Andrade (1890-1954).

A maior contribuição de Lopes Coelho para a arte pátria se deu no campo da literatura: ele foi pioneiro do gênero policial e criou o primeiro detetive brasileiro a bater ponto em mais de uma história, o Doutor Leite. Publicou três livros de contos policiais: *A morte no envelope* (1957), *O homem que matava quadros* (1961) e *A ideia de matar Belina* (1968) – que vendeu mais de 50 mil exemplares. Críticos tarimbados como Sérgio Milliet e Otto Maria Carpeaux adoravam as aventuras do Doutor Leite. Após a morte do autor, os livros de Lopes Coelho foram sumindo das livrarias, mas acabam de ser reeditados como *Contos reunidos* (Sesi-SP Editora, 408 páginas, R\$ 69), num belo volume ilustrado com colagens do artista plástico Zé Vicente.

Adaptação de <http://epoca.globo.com/cultura/noticia/2017/03/luiz-lopes-coelho-o-escritor-boemio-que-criou-um-detetive-bossa-nova.html>, acesso em 28 de mar. de 2017.

01) Marque a ÚNICA alternativa incorreta em torno de Luiz Lopes Coelho como escritor ou em torno da sua obra:

- (A) O livro de contos “A morte no envelope (1957) vendeu mais de 50mil exemplares.
- (B) Ele foi pioneiro do gênero policial e criou o primeiro detetive brasileiro a bater ponto em mais de uma história, o Doutor Leite.
- (C) Publicou três livros policiais: *A morte no envelope* (1957), *O homem que matava quadros* (1961) e *A ideia de matar Belina* (1968).
- (D) O livro de contos *A ideia de matar Belina* (1968), vendeu mais de 50 mil exemplares.
- (E) Após a sua morte os livros foram sumindo das livrarias, mas foram reeditados como contos reunidos em um volume ilustrado.

02) É correto dizer que a tradicional Faculdade de Direito do Largo São Francisco, em São Paulo prestou homenagem a:

- (A) Luiz Lopes Coelho constitucionalista e herói da revolução de 30.
- (B) Luiz Lopes Coelho que se equilibrava entre o rigor do direito comercial e a burguesia paulista.
- (C) Luiz Lopes Coelho, criador do gênero policial e do primeiro detetive a bater ponto em mais de uma obra, o Doutor Leite.
- (D) Luiz Lopes, autor que vendeu mais de 50 mil cópias do livro “A ideia de matar Belina”.
- (E) Luiz Lopes, um dos fundadores do Clubinho, reduto da intelectualidade festiva no centro de São Paulo.

03) As palavras sublinhadas, no fragmento abaixo, classificam-se quanto à classe de palavras, respectivamente, como:

“Herói da Revolução de 32, constitucionalista, escritor, gênio, bom copo, degustador dos melhores pratos, grande apreciador da mulher brasileira”.

- (A) numeral, substantivo, adjetivo, adjetivo.
- (B) numeral, adjetivo, advérbio, adjetivo.
- (C) numeral, adjetivo, adjetivo, substantivo.
- (D) numeral, adjetivo, adjetivo, adjetivo.
- (E) numeral, adjetivo, substantivo, adjetivo.

04) A oração sublinhada, no período abaixo, classifica-se como:

“Quando o escritor e advogado paulistano Luiz Lopes Coelho (1911-1975) morreu, a tradicional Faculdade de Direito do Largo São

Francisco, em São Paulo, onde ele se formara, prestou-lhe uma simpática homenagem [...]”

- (A) Oração subordinada adverbial proporcional.
- (B) Oração subordinada adverbial condicional.
- (C) Oração subordinada adverbial concessiva.
- (D) Oração subordinada adverbial causal.
- (E) Oração subordinada adverbial temporal.

05) A palavra ÍNDOLE é acentuada pela mesma razão que:

- (A) cópias.
- (B) gênio.
- (C) simpática.
- (D) boêmio.
- (E) história.

06) Se escrevermos a fração $\frac{9}{4}$ como uma porcentagem vamos obter o valor equivalente a:

- (A) 90.
- (B) 125.
- (C) 36.
- (D) 225.
- (E) 360.

07) Se 454g de margarina custa R\$2,27 qual o valor de 1Kg de margarina?

- (A) R\$ 5,00.
- (B) R\$ 3,27.
- (C) R\$ 4,00.
- (D) R\$ 6,00.
- (E) R\$ 4,84.

08) Você decide comprar uma luva para treinar boxe. Encontra em três lojas a luva que deseja. Na loja 1 custa R\$ 129,99 com 20% de desconto. Na loja 2 custa R\$ 109,99 com 10% de desconto. Na loja 03 custa R\$ 99,99. Com base nesta informação é correto afirmar que se o produto é o mesmo é vantajoso:

- (A) comprar na loja 1.
- (B) comprar na loja 2.
- (C) comprar na loja 3.
- (D) em todas as lojas o valor após desconto é o mesmo.
- (E) se o desconto da loja 1 fosse de 30% o valor seria o mesmo da loja 3.

09) Se considerarmos os nomes RAFAELA e MATHEUS como sendo um conjunto de letras cada um dos nomes. A intersecção entre estes conjuntos resulta no conjunto formado pelas letras:

- (A) {M,T,H,U,S}.
- (B) {R,A,F,E,L,M,T,H,U,S}.
- (C) {A,E}.
- (D) {R,F,L}.
- (E) Conjunto vazio.

10) Adicionando um certo número a sua metade e do resultado subtraindo 84, acha-se 105. Esta frase é equivalente à expressão:

- (A) $x/2 + 84 = 105$.
- (B) $2x - 84 = x + 105$.
- (C) $x + 1/2 = 105$.
- (D) $2x + 1/2 = 189$.
- (E) $x + x/2 - 84 = 105$.

11) Atualmente, a bandeira do município de Ivaiporã possui:

- (A) 4 estrelas.
- (B) 5 estrelas.
- (C) 2 estrelas.
- (D) 3 estrelas.
- (E) 6 estrelas.

12) Dentre os municípios abaixo, qual NÃO tem divisa com o município de Ivaiporã:

- (A) Arapuã.
- (B) Jardim Alegre.
- (C) Cândido de Abreu.
- (D) Grandes Rios.
- (E) Manoel Ribas.

13) O brasão oficial, um dos símbolos do município de Ivaiporã, possui em sua composição três palavras. Estas palavras são:

- (A) Liberdade, Igualdade, Fraternidade.
- (B) Labor, Liberdade, Concórdia.
- (C) Terra, Trabalho, Liberdade.
- (D) Labor, Trabalho, Fraternidade.
- (E) Liberdade, Concórdia, Felicidade.

14) Observado o que dispõe o Art. 6º da LC 141/2012, atualmente os Estados e o Distrito Federal aplicarão, anualmente, em ações e serviços públicos de saúde, no mínimo:

- (A) 15 % (quinze por cento) da arrecadação

dos impostos.

(B) 18 % (dezoito por cento) da arrecadação dos impostos.

(C) 10 % (dez por cento) da arrecadação dos impostos.

(D) 13 % (treze por cento) da arrecadação dos impostos.

(E) 12 % (doze por cento) da arrecadação dos impostos.

15) Sobre preparações farmacêuticas, as preparações otológicas são:

(A) Preparações farmacêuticas que contêm em sua composição insumo(s) ativo(s) dissolvido(s) em óleos, podendo ser incorporadas em soluções alcoólicas ou emulsões.

(B) Preparações destinadas à aplicação na mucosa nasal sendo apresentadas sob formas líquidas ou semi-sólidas.

(C) Preparações destinadas à aplicação na mucosa ocular sendo apresentadas sob formas líquidas ou semi-sólidas.

(D) Preparações destinadas à aplicação na cavidade auricular, apresentadas sob formas líquidas ou semi-sólidas.

(E) Preparações destinadas à aplicação na mucosa bucal (gengivas e língua), apresentadas sob formas sólidas.

16) Géis são preparações semi-sólidas definidas como:

(A) Dispersões coloidais predominantemente hidrofílicas constituídas por uma fase sólida e uma líquida, de aspecto homogêneo.

(B) São preparações de aspecto homogêneo que apresentam características comuns aos géis e cremes.

(C) São preparações farmacêuticas estáveis, semissólidas, de consistência mole, destinadas ao uso externo, constituídas por um ou mais princípios ativos e por excipientes com características lipofílicas ou hidrofílicas.

(D) São preparações emulsionadas constituídas por uma fase aquosa, uma oleosa e um agente emulsivo.

(E) São preparações estáveis, semissólidas, sem princípios ativos.

17) Assepsia e antissepsia têm conceitos diferentes, tendo antissepsia a seguinte definição:

(A) É o processo de destruição de todas as formas de vida microbiana (bactérias nas formas

vegetativas e esporuladas, fungos e vírus) mediante a aplicação de agentes físicos e ou químicos.

(B) Dispersão sob forma de partículas, de agentes desinfetantes como gases, líquidos ou sólidos.

(C) O conjunto de medidas propostas para inibir o crescimento de microrganismos ou removê-los de um determinado ambiente, podendo ou não destruí-los e para tal fim utilizamos antissépticos ou desinfetantes.

(D) O conjunto de medidas que utilizamos para impedir a penetração de microrganismos num ambiente que logicamente não os tem, logo um ambiente asséptico é aquele que está livre de infecção.

(E) Diminuição do número de microrganismos patogênicos ou não, após a escovação da pele com água e sabão.

18) Esterilização é a destruição de todos os organismos vivos, mesmo os esporos bacterianos, de um objeto. Para isso dispomos de agentes físicos e químicos. A autoclave é um método de esterilização que utiliza:

(A) Calor úmido.

(B) Calor seco.

(C) Radiação gama.

(D) Flambagem.

(E) Fulguração.

19) Sobre a estocagem de medicamentos, é incorreto afirmar:

(A) Toda e qualquer área destinada à estocagem de medicamentos deve ter condições que permitam preservar suas condições de uso.

(B) Nenhum medicamento poderá ser estocado antes de ser oficialmente recebido e nem liberado para entrega sem a devida permissão, também oficial.

(C) A liberação de medicamentos para entrega deve obedecer a ordem cronológica de seus lotes de fabricação, ou seja, expedição dos lotes mais antigos antes dos mais novos.

(D) A estocagem nunca deve ser efetuada diretamente em contato direto com o solo e nem em lugar que receba luz solar direta.

(E) Medicamentos com prazos de validade vencidos, devem ser mantidos no estoque até que a última embalagem seja utilizada.

20) Agentes inotrópicos são agentes terapêuticos que:

- (A) Reguladores da motilidade gastroduodenal.
- (B) Adjuvantes de manifestações alérgicas respiratórias.
- (C) Apresentam ação sedativa para endoscopia.
- (D) Estabilizam o humor.
- (E) Alteram a contratilidade do coração.

21) Em relação às boas práticas para armazenagem de medicamentos, chama-se quarentena:

- (A) Conjunto de medidas destinadas a garantir, a qualquer momento, durante o processo de recebimento, estocagem e distribuição, as características originais do produto.
- (B) Período de tempo, durante o qual os medicamentos são retidos com proibição de seu emprego.
- (C) Conjunto de medidas destinadas a garantir, a qualquer momento, durante o processo de recebimento, estocagem e distribuição, as características originais do produto.
- (D) Conservação racional e segura de medicamentos.
- (E) Quantidade de um medicamento ou produto que se produz em um ciclo de fabricação, cuja característica essencial é a homogeneidade.

22) Na Lei 8080 de 19 de setembro de 1990 que dispõe sobre a Gestão Financeira, o artigo 33 diz: “Os recursos financeiros do Sistema Único de Saúde (SUS) serão depositados em conta especial, em cada esfera de sua atuação, e movimentados sob fiscalização dos respectivos Conselhos de Saúde”. É correto afirmar que:

- (A) Na esfera federal, quem administra os recursos financeiros, provenientes do Orçamento da Seguridade Social é o Ministério do Planejamento, Orçamento e Gestão. Ele faz o acompanhamento dos recursos repassados aos Estados e Municípios mediante um sistema de auditoria, que quando comprovada malversação, desvio ou não aplicação dos recursos, aplica as medidas previstas em lei.
- (B) Na esfera federal, quem administra os recursos financeiros, provenientes do Orçamento da Seguridade Social é o Ministério da Transparência, Fiscalização e CGU (Controladoria Geral da União). Ele faz o acompanhamento dos

recursos repassados aos Estados e Municípios mediante um sistema de auditoria, que quando comprovada malversação, desvio ou não aplicação dos recursos, aplica as medidas previstas em lei.

(C) Na esfera federal, quem administra os recursos financeiros, provenientes do Orçamento da Seguridade Social é o Ministério do Trabalho. Ele faz o acompanhamento dos recursos repassados aos Estados e Municípios mediante um sistema de auditoria, que quando comprovada malversação, desvio ou não aplicação dos recursos, aplica as medidas previstas em lei.

(D) Na esfera federal, quem administra os recursos financeiros, provenientes do Orçamento da Seguridade Social é o Ministério da Saúde. Ele faz o acompanhamento dos recursos repassados aos Estados e Municípios mediante um sistema de auditoria, que quando comprovada malversação, desvio ou não aplicação dos recursos, aplica as medidas previstas em lei.

(E) Na esfera federal, quem administra os recursos financeiros, provenientes do Orçamento da Seguridade Social é o Ministério da Fazenda. Ele faz o acompanhamento dos recursos repassados aos Estados e Municípios mediante um sistema de auditoria, que quando comprovada malversação, desvio ou não aplicação dos recursos, aplica as medidas previstas em lei.

23) Entre as classes terapêuticas estão os pediculicidas que servem para:

- (A) Diminuir a frequência e a força de contração da musculatura lisa, aliviando assim a dor.
- (B) Combate a infecções causadas por fungos. Esses medicamentos são amplamente utilizados na clínica humana e veterinária.
- (C) Aliviar a congestão nasal, diminuir a coriza e resaca a mucosa nasal.
- (D) Destinados a diminuir o acúmulo de gorduras (oleosidade) da pele e do couro cabeludo.
- (E) Tratamento da infestação parasitária da pele causada pelo o piolho, que pode ocorrer na cabeça, no corpo e na região genital.

24) Na farmacologia uma linguagem técnica é utilizada. O termo midriático significa:

- (A) Substância química que precisa transformar-se no organismo com o objetivo de tornar-se uma droga ativa.
- (B) Medicamento que dilata a pupila.
- (C) Medicamento que contrai a pupila.

- (D) Medicamentos biológicos contendo imunoglobulinas específicas de origem heteróloga.
- (E) Substâncias que afetam os processos mentais e podem produzir dependência.

25) Os resíduos de serviços de saúde apresentam riscos que, se bem gerenciados, não resultam em danos à saúde pública e ao meio ambiente. Os principais riscos a que os trabalhadores estão sujeitos são os riscos físicos, que se caracterizam por:

- (A) Exposição a quimioterápicos (citostáticos, antineoplásicos, etc.), amalgamadores, desinfetantes químicos (álcool, glutaraldeído, hipoclorito de sódio, ácido peracético, clorexidina, etc.) e os gases medicinais (óxido nitroso e outros).
- (B) Falta de produtos de higiene pessoal, como sabonete líquido e toalha descartável nos lavatórios;
- (C) Temperaturas extremas durante o abastecimento manual das unidades de tratamento térmico e à radiação ionizante, quando os rejeitos radioativos são mal acondicionados ou armazenados para decaimento.
- (D) Postura incorreta, levantamento e transporte manual de cargas e ritmo de trabalho e carga excessivos, que podem resultar em transtornos músculo-articulares diversos.
- (E) Poeiras, névoas, vapores, gases, mercúrio, produtos químicos em geral entre outros.

26) Dada às características dos medicamentos de uso controlado, sua área de estocagem deve ser considerada de segurança máxima. Assim, é incorreto afirmar:

- (A) Esses medicamentos precisam estar em área isolada das demais.
- (B) Somente podem ter acesso a ela o pessoal autorizado pelo farmacêutico responsável do almoxarifado
- (C) Os registros de entrada e de saída desses medicamentos, devem ser feitos de acordo com a legislação sanitária específica.
- (D) Esses medicamentos são controlados pelo pessoal técnico do almoxarifado, que regulam sua distribuição.
- (E) Deve existir um sistema de distribuição que permita a fácil identificação do seu destino.

27) Alguns medicamentos, para manterem suas efetividades de uso, requerem condições ótimas de estocagem, especialmente no que se refere a temperatura. As áreas de

estocagem devem ser em equipamento frigorífico, constituído de refrigeradores, “freezers” e câmaras frias. Todas as afirmativas estão corretas, com exceção da alternativa:

- (A) “Freezer” é o equipamento que permite temperaturas não superiores a -10°C.
- (B) Refrigerador é o equipamento que permite temperaturas entre 4°C e 8°C.
- (C) Câmara fria é o equipamento que permite temperaturas entre 8°C e 15°C.
- (D) “Freezer” é o equipamento que permite temperaturas não superiores a 15°C.
- (E) As medições de temperatura efetuadas devem ser registradas diariamente pelo responsável pelo almoxarifado e, qualquer anormalidade, corrigida no mais breve espaço de tempo.

28) Medicamento é dito genérico quando:

- (A) Refere-se aquele que contém o mesmo ou os mesmos princípios ativos, apresenta a mesma concentração, forma farmacêutica, via de administração, posologia e indicação terapêutica, preventiva ou diagnóstica, do medicamento de referência registrado no órgão federal responsável pela vigilância sanitária, podendo diferir somente em características relativas ao tamanho e forma do produto, prazo de validade, embalagem, rotulagem, excipientes e veículos, devendo sempre ser identificado por nome comercial ou marca.
- (B) É o medicamento industrializado, cuja fabricação é regulamentada por normas governamentais, com fórmula conhecida e de ação terapêutica comprovada, embalado de modo uniforme e comercializado com um nome convencional, sendo, portanto, o produto oriundo da indústria farmacêutica com registro na ANVISA, e, disponível no mercado.
- (C) Consiste no medicamento semelhante a um produto de referência ou inovador, que pretende ser com este intercambiável, geralmente produzido após a expiração ou renúncia da proteção patentária ou de outros direitos de exclusividade, comprovada a sua eficácia, segurança e qualidade, e designado pela DCB (Denominação Comum Brasileira) ou, na sua ausência, pela DCI (Denominação Comum Internacional).
- (D) É conceituado como o produto inovador registrado no órgão federal responsável pela Vigilância Sanitária e comercializado no País, cuja eficácia, segurança e qualidade foram

comprovadas cientificamente junto ao órgão federal competente, por ocasião do registro.

(E) Corresponde ao fármaco preparado na própria farmácia de acordo com as normas e doses estabelecidas pela Farmacopeia, apresentando uma denominação uniforme.

29) Uma droga colerética é:

(A) Uma droga que é obtida a partir do plasma humano.

(B) Uma droga que estimula a formação de bile.

(C) Uma forma farmacêutica para aplicação vaginal, geralmente de forma ovoide.

(D) Uma solução alcoólica ou hidroalcoólica preparada a partir de um fármaco.

(E) Um fármaco que provoca fluxo de bile no intestino.

30) A Portaria nº 344, de 12 de maio de 1998 que aprova o Regulamento Técnico sobre substâncias e medicamentos sujeitos a controle especial em seu Capítulo V (da Prescrição; da Notificação de Receita) diz:

(A) A Notificação de Receita é o documento que acompanhado de receita autoriza a dispensação de medicamentos a base de substâncias constantes das listas "A1" e "A2" (entorpecentes), "A3", "B1" e "B2" (psicotrópicas), "C2" (retinóicas para uso sistêmico) e "C3" (imunossupressoras), deste Regulamento Técnico e de suas atualizações.

(B) A Notificação de Receita é o documento que acompanhado de receita autoriza a dispensação de medicamentos a base de substâncias constantes das listas "A1" e "A2" (imunossupressoras), "A3", "B1" e "B2" (psicotrópicas), "C2" (retinóicas para uso sistêmico) e "C3" (entorpecentes), deste Regulamento Técnico e de suas atualizações.

(C) A Notificação de Receita é o documento que acompanhado de receita autoriza a dispensação de medicamentos a base de substâncias constantes das listas "A1" e "A2" (imunossupressoras), "A3", "B1" e "B2" (entorpecentes), "C2" (retinóicas para uso sistêmico) e "C3" (psicotrópicas), deste Regulamento Técnico e de suas atualizações.

(D) A Notificação de Receita é o documento que acompanhado de receita autoriza a dispensação de medicamentos a base de substâncias constantes das listas "A1" e "A2" (entorpecentes), "A3", "B1" e "B2" (imunossupressoras), "C2" (retinóicas para uso

sistêmico) e "C3" (psicotrópicas), deste Regulamento Técnico e de suas atualizações.

(E) A Notificação de Receita é o documento que acompanhado de receita autoriza a dispensação de medicamentos a base de substâncias constantes das listas "A1" e "A2" (retinóicas para uso sistêmico), "A3", "B1" e "B2" (entorpecentes), "C2" (imunossupressoras) e "C3" (psicotrópicas), deste Regulamento Técnico e de suas atualizações.