



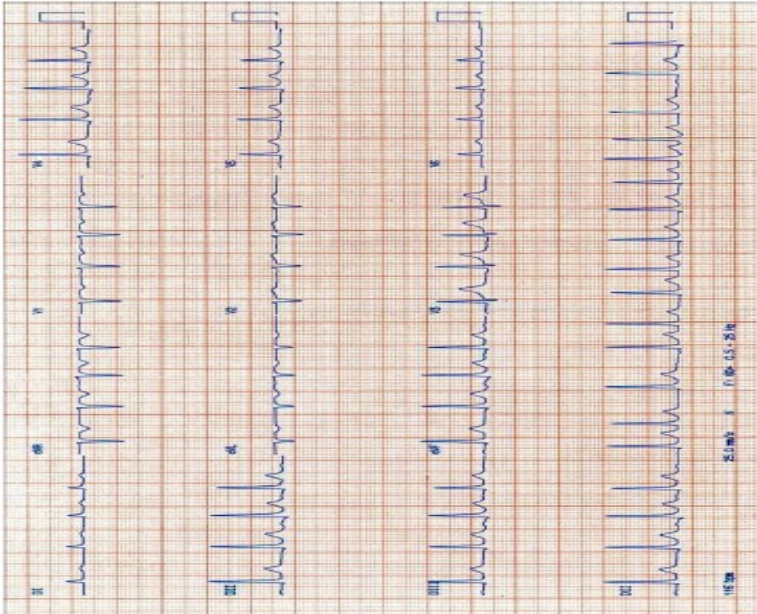
Nota técnica 11/2017-CRS - Concurso n. 0517 – QOS/2017.

Visando melhor compreensão das questões recorridas pelos candidatos do concurso público para provimento de cargo no quadro de Oficiais de Saúde da Polícia Militar de Minas Gerais (PMMG), para o ano de 2017 (QOS/2017), EDITAL DRH/CRS Nº 05/2017, DE 18 DE ABRIL DE 2017. Apresentamos o embasamento legal para as questões das provas, conforme quadro abaixo:

PROVA TEÓRICO-PRÁTICA - FARMÁCIA		
QUESTÃO	RESPOSTA CORRETA	JUSTIFICATIVA EMBASAMENTO LEGAL
<p>1ª QUESTÃO – Avalie as asserções abaixo e a relação proposta entre elas.</p> <p>I. Os estudos de fase IV, de farmacovigilância e vigilância pós comercialização são sinônimos referentes ao mesmo processo de detecção, acompanhamento e controle de problemas decorrentes do uso de medicamentos já registrados na ANVISA. PORQUE</p> <p>II. Os ensaios clínicos de fases I, II e III avaliam a toxicidade <i>in vitro</i>, a eficácia e a segurança dos medicamentos, mas em pequeno número de indivíduos e em tempo reduzido, de forma que alguns efeitos raros e de longo prazo podem não ser detectados. (VALOR 03 pontos)</p> <p>Assinale a alternativa CORRETA.</p> <p>A. () A primeira asserção é uma proposição verdadeira, e a segunda é uma proposição falsa.</p> <p>B. () As duas asserções são proposições verdadeiras, mas a segunda não é uma justificativa correta da primeira.</p> <p>C. () As duas asserções são proposições falsas.</p> <p>D. () As duas asserções são proposições verdadeiras, e a segunda é uma justificativa correta da primeira.</p>	<p>A</p>	<p>Solicitou-se mudança do gabarito da alternativa D para alternativa A, sob a alegação de que o item II é falso e não verdadeiro como mencionado no gabarito oficial.</p> <p>A questão 1 apresenta duas assertivas, sendo o item I verdadeiro conforme mencionado no gabarito oficial. No item I está descrito “Os estudos de fase IV, de farmacovigilância e vigilância pós-comercialização são sinônimos referentes ao mesmo processo de detecção, acompanhamento e controle de problemas decorrentes do uso de medicamentos já registrados na ANVISA”. Esta afirmativa está demonstrada na referência bibliografia nº 37 do edital, página 116 que descreve “os estudos de fase IV, de farmacovigilância ou vigilância pós-comercialização, são sinônimos referentes ao mesmo processo de detecção, acompanhamento e controle de problemas decorrentes do uso já legalmente autorizado e generalizado de medicamentos”. Confirmando, portanto, que o item I é verdadeiro.</p> <p>Já o item II, descreve “Os ensaios clínicos de fases I, II e III avaliam a toxicidade <i>in vitro</i>, a eficácia e a segurança dos medicamentos, mas em pequeno número de indivíduos e em tempo reduzido, de forma que alguns efeitos raros e de longo prazo podem não ser detectados”. Esta afirmativa está falsa, contrariando o gabarito oficial que afirma que ela é “justificativa correta da primeira”. Isto pode ser comprovado na bibliografia nº 37 do edital, página 34 que descreve: “ensaios farmacológicos clínicos</p>

de fase 1: População: voluntários normais ou grupos especiais, fase 2: pacientes selecionados e fase 3: grande número de pacientes selecionados. E também na bibliografia nº 37 do edital, página 7 que descreve: “os ensaios clínicos são investigações **em humanos** com objetivo e adquirir informações sobre propriedades farmacocinéticas e farmacodinâmicas de um potencial fármaco...”. Ambas bibliografias presentes no edital do concurso confirmam que os ensaios clínicos são realizados in vivo (em humanos) e não in vitro conforme mencionado no item II. Portanto, o item II é falso. Com base nos dados apresentados anteriormente, o item I é verdadeiro e o item II é falso, o que faz com que a alternativa correta da questão 1 seja a letra A

PROVA TEÓRICO-PRÁTICA – CLÍNICA GERAL

QUESTÃO	RESPOSTA CORRETA	JUSTIFICATIVA EMBASAMENTO LEGAL
<p>2ª QUESTÃO – Dona Eulíria, paciente de 89 anos, comparece à primeira consulta no ambulatório de Cardiologia. Refere ser portadora de “arritmia” e queixa apenas palpitações esporádicas. Traz o ECG abaixo.</p> <p style="text-align: right;">(Valor: 08 pontos)</p>  <p>Em relação à arritmia em questão, dentre as opções abaixo,</p>	<p>ANULADA</p>	<p>Segundo as alegações apresentadas, a prevalência da fibrilação atrial varia, conforme comprovado na literatura “Arritmias cardíacas: diagnóstico e tratamento. Rio de Janeiro: Rubio, 2016, p 59 – 75”. O texto comprova os dados de prevalência semelhantes aos apresentados na letra A desta questão. Devendo, portanto, ser anulada a questão por haver duas respostas corretas.</p>

<p>assinale a CORRETA:</p> <p>A. () A prevalência desta arritmia aumenta com a idade, estando presente em 15% dos pacientes acima de 70 anos de idade.</p> <p>B. () As estratégias de controle de frequência cardíaca e controle de ritmo apresentaram desfechos semelhantes em relação a mortalidade. No entanto, o grupo de controle de ritmo apresentou mais hospitalizações em relação ao controle de frequência.</p> <p>C. () O uso da rivaroxabana em pacientes com esta arritmia e estenose mitral moderada a grave de etiologia reumática minimizou a dificuldade do controle ambulatorial do RNI em usuários de varfarina.</p> <p>D. () Caso a paciente em questão seja portadora de insuficiência cardíaca com fração de ejeção reduzida, a propafenona é preferível à amiodarona no controle de ritmo desta devido ao seu menor perfil de efeitos colaterais.</p>		
---	--	--

Belo Horizonte, 20 de outubro de 2017.

**(a) CARLA CRISTINA MARAFELLI, TEN-CEL PM
CHEFE DO CENTRO DE RECRUTAMENTO E SELEÇÃO**