



**PROCESSO SELETIVO – EDITAL Nº 002/2025 – DIVERSAS SECRETARIAS
PREFEITURA MUNICIPAL DE CRATO/CE.**

Candidato (a):	Inscrição:
Função: FARMACEUTICO (A)	
Secretaria: SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE	Data:

FOLHA DE ROSTO ORIENTATIVA PARA PROVA OBJETIVA

LEIA AS ORIENTAÇÕES COM CALMA E ATENÇÃO!

1. INSTRUÇÕES GERAIS

- O candidato receberá do fiscal da sala: um caderno de questões contendo 20 (vinte) questões objetivas de múltipla escolha e uma folha de respostas personalizada para a prova objetiva.
- Preencha o nome, Inscrição, e data na folha de rosto do caderno de questões e assine a folha de respostas, nos campos indicados.
- A totalidade da prova terá a duração de 3h (três horas), incluindo o tempo para preenchimento da folha de respostas da prova objetiva.
- Iniciadas as provas, nenhum candidato poderá retirar-se da sala antes de decorrido 1h (uma hora) de prova, devendo, antes de sair, entregar ao fiscal de sala, obrigatoriamente, o caderno de questões e a folha de respostas da prova objetiva.
- ✓ A folha de respostas da prova objetiva será o único documento válido para correção.
- Ao terminar a prova o candidato deverá erguer o braço e aguardar autorização do fiscal para devolver o caderno de questões e a folha de respostas.
- Aparelhos eletrônicos, inclusive celular, e relógios, deverão permanecer desligados, dentro das embalagens cedidas e dispostos embaixo das carteiras universitárias ou em local designado pelo fiscal de sala.
- Bolsas e mochilas deverão ser acondicionados em locais indicados pelo fiscal da sala.
- Caso o candidato necessite se ausentar da sala para uso de sanitário, deverá solicitar ao fiscal da sala e deve aguardar autorização.
- O candidato, ao terminar a prova, deverá retirar-se imediatamente do estabelecimento de ensino, não podendo permanecer nas dependências deste.

2. INSTRUÇÕES DA PROVA OBJETIVA

- A Folha de Respostas NÃO pode ser dobrada, amassada, rasurada, manchada ou conter qualquer registro fora dos locais destinados às respostas.
- Use caneta transparente de tinta azul ou preta para preenchimento da folha de respostas. Não utilize lápis.
- Assinale a alternativa que julgar correta para cada questão na folha de respostas.
- Para cada questão, existe apenas 1 (uma) resposta certa – não serão computadas questões não assinaladas ou que contenham mais de uma resposta, emendas ou rasuras.

BOA PROVA!

1. Sobre a Política Nacional de Medicamentos (PNM), analise as afirmativas a seguir:

I. A PNM determina, dentre outras diretrizes, a promoção da produção de medicamentos e o desenvolvimento científico e tecnológico.

II. A revisão permanente da Relação Nacional de Medicamentos Essenciais é o objetivo principal da PNM.

III. A Assistência Farmacêutica é definida na PNM como um grupo de atividades relacionadas com o medicamento, destinadas a apoiar as ações de saúde demandadas por uma comunidade.

Está correto o que se afirma em, apenas:

- a) I
- b) II
- c) I e III
- d) I e II
- e) II e III

2. A Portaria da ANVISA nº 344, de 12 de maio de 1998, versa sobre o Regulamento Técnico sobre substâncias e medicamentos sujeitos a o controle especial. Para tal finalidade, as receitas devem apresentar características diferentes conforme o seu propósito. Sobre os tipos de Notificação de Receitas, assinale a alternativa INCORRETA:

- a) Notificação de Receita “A”: utilizada para substâncias entorpecentes.
- b) Receita de Controle Especial em duas vias: utilizada para medicamentos que necessitam de controle especial, como os

anabolizantes e antimicrobianos.

- c) Notificação de Receita “B”: utilizada apenas para substâncias psicotrópicas.
- d) Notificação de Receita Retinóides: utilizada para retinóides de uso sistêmico, como acitretina. Deve vir acompanhada com o Termo de Consentimento de uso.
- e) E) **Notificação de Receita D (verde):** utilizada para prescrição de medicamentos anabolizantes

3. O bloco de financiamento para a Assistência Farmacêutica (PORTARIA GM/MS Nº 6/2017) é constituído por três componentes: Componente Básico, Componente Estratégico e Componente Especializado. Avalie as proposições a seguir:

- I. O Componente Estratégico da Assistência Farmacêutica destina-se ao financiamento de ações de assistência farmacêutica de programas de saúde estratégicos, tais como: anti-retrovirais do programa DST/AIDS, sangue e hemoderivados, controle de endemias (como a tuberculose e a hanseníase) e imunobiológicos.
- II. O financiamento do Componente Básico da Assistência Farmacêutica é de responsabilidade da União, dos estados, do Distrito Federal e dos municípios.

- III. O financiamento dos medicamentos do Componente Básico da Assistência Farmacêutica refere-se à aquisição de medicamentos contidos na Relação Nacional de Medicamentos Essenciais (RENAME) vigente.

É CORRETO o que se afirma apenas em:

- a) I, II e III
- b) II e III
- c) I e III
- d) I e II
- e) Nenhuma das alternativas

4. Com base na RESOLUÇÃO Nº 724, de 29 de abril de 2022, que dispõe sobre o Código de Ética da Profissão Farmacêutica, em relação aos deveres, avalie se o farmacêutico, durante o tempo em que permanecer inscrito em um CRF, independentemente de estar ou não no exercício efetivo da profissão, deve:

- I. Guardar sigilo de fatos e informações de que tenha conhecimento no exercício da profissão.
- II. Contribuir para a promoção, proteção e recuperação da saúde individual e coletiva da pessoa humana.
- III. Denunciar às autoridades competentes quaisquer formas de riscos inerentes ao trabalho, que sejam prejudiciais à saúde e à vida, com exceção a agressão ao meio ambiente.

Está correto o que se afirma em:

- a) I e II.
- b) II e III.
- c) I, apenas.
- d) II, apenas.
- e) I, II e III.

5. Uma paciente de 64 anos de idade, do sexo feminino, portadora de artrite reumatoide, irá iniciar a terceira linha de tratamento da doença com adalimumabe, devido a refratariedade às linhas anteriores. Além disso, foi recém-diagnosticada com hipertensão arterial e iniciará tratamento com enalapril. Sobre o acesso a esses medicamentos, assinale a alternativa correta:

- a) Ambos os tratamentos poderão ser obtidos pelo Componente Especializado da Assistência Farmacêutica.
- b) A obtenção do adalimumabe é condicionada à análise técnica dos documentos exigidos nos Protocolos Clínicos e Diretrizes Terapêuticas do SUS para a doença.
- c) O enalapril pertence ao grupo 1 de financiamento, sendo de compra centralizada pelo Ministério da Saúde.
- d) O enalapril não está contemplado na Relação Nacional de Medicamentos Essenciais – RENAME.
- e) O Adalimumabe poderá ser retirado em qualquer farmácia básica, mediante apresentação de receita médica conforme legislação.

6. O Componente Básico da Assistência Farmacêutica (CBAF) representa uma das três modalidades de financiamento e organização da assistência farmacêutica no SUS, ao lado dos componentes estratégico e especializado. Seu objetivo é garantir o acesso a medicamentos essenciais para condições clínicas prevalentes na Atenção Primária à Saúde, fortalecendo a atenção integral e contínua à saúde da população. A aquisição, o financiamento e a oferta desses medicamentos seguem critérios



Crato
PREFEITURA

estabelecidos pelo Ministério da Saúde em conjunto com estados e municípios, conforme pactuação tripartite. Considerando as responsabilidades e as características do Componente Básico da Assistência Farmacêutica, assinale a alternativa correta:

- a) O Componente Básico financia apenas medicamentos de dispensação hospitalar e imunobiológicos.
- b) A seleção de medicamentos no Componente Básico é baseada NA Relação Nacional de Medicamentos Essenciais (RENAME), devendo considerar as necessidades epidemiológicas locais.
- c) A dispensação dos medicamentos do Componente Básico pode ser realizada apenas em farmácias privadas conveniadas ao SUS.
- d) Medicamentos do Componente Básico são utilizados principalmente para doenças de alto custo e baixa prevalência, como esclerose múltipla e artrite reumatoide grave.
- e) O Componente Básico é de responsabilidade exclusiva da União.

7. Sobre as boas práticas de armazenamento de medicamentos na Assistência Farmacêutica, registre V, para verdadeiras, e F, para falsas:

- () Medicamentos podem ser armazenados diretamente sobre o piso, desde que em embalagens originais.
- () O controle de temperatura e umidade do ambiente deve ser feito uma vez por semana.

- () O armazenamento deve permitir identificação clara dos medicamentos.
- () Medicamentos psicotrópicos e entorpecentes podem ser armazenados junto com os demais produtos, sem controle específico.
- () A refrigeração de termolábeis pode ser feita em qualquer geladeira disponível no serviço de saúde

Assinale a alternativa que apresenta a sequência correta:

- a) F – F – V – F – F.
- b) F – V – F – V – F.
- c) V – F – V – V – V.
- d) V – V – F – F – V.
- e) F – V – V – F – V.

8. Sobre a Política Nacional de Assistência Farmacêutica (PNAF), instituída pela Resolução n.º 338/2004, do Conselho Nacional de Saúde, assinale a alternativa correta:

- a) A gestão da assistência farmacêutica é de responsabilidade exclusiva do Ministério da Saúde, não havendo cofinanciamento com estados e municípios.
- b) A PNAF é restrita à aquisição de medicamentos e insumos,
- c) A PNAF estabelece que a assistência farmacêutica deve ser estruturada na esfera estadual, sendo facultativa aos municípios.
- d) Um dos objetivos da PNAF é promover a universalização do acesso aos medicamentos essenciais, de forma integrada às ações e serviços de saúde.
- e) A PNAF considera apenas critérios clínicos e terapêuticos

para a seleção de medicamentos, desconsiderando aspectos econômicos e sociais.

9. Um farmacêutico que atua na gestão da assistência farmacêutica de um município precisa orientar a equipe da atenção primária sobre o fluxo de solicitação e as responsabilidades de financiamento para diferentes classes de medicamentos fornecidos pelo SUS. A compreensão clara da estrutura e da organização da assistência farmacêutica em seus componentes é essencial para garantir o acesso da população aos tratamentos necessários, sejam eles para condições comuns ou para doenças complexas e de controle especial. Acerca da organização dos componentes Básico, Especializado e Estratégico da Assistência Farmacêutica no SUS, marque V para as afirmativas verdadeiras e F para as falsas:

() A dispensação de medicamentos do Componente Especializado está condicionada à conformidade com os critérios de diagnóstico e tratamento estabelecidos nos Protocolos Clínicos e Diretrizes Terapêuticas (PCDT) publicados pelo Ministério da Saúde.

() Os medicamentos do Componente Estratégico, destinados ao controle de doenças de perfil endêmico com impacto socioeconômico, como tuberculose e hanseníase, são financiados integralmente pela União e sua aquisição é centralizada pelo Ministério da Saúde.

() O acesso aos medicamentos do Componente Especializado depende

unicamente da apresentação de uma prescrição médica em receituário comum, sendo a inclusão do medicamento na Relação Municipal de Medicamentos (REMUME) a única condição para a dispensação.

() O financiamento do Componente Básico é bipartite, envolvendo apenas repasses da União e dos Estados, cabendo aos municípios a responsabilidade pela seleção e distribuição dos medicamentos adquiridos.

Após análise, assinale a alternativa que apresenta a sequência correta dos itens acima, de cima para baixo:

- a) V, F, F, V.
- b) V, F, F, F.
- c) F, F, V, V.
- d) V, V, V, V.
- e) V, V, F, F.

10. Assinale a alternativa INCORRETA sobre as atividades do ciclo da assistência farmacêutica.

a) Uma seleção de medicamentos é considerada adequada quando os medicamentos escolhidos são eficazes, seguros, custo-efetivos e essenciais ao atendimento das necessidades de uma população.

b) Além de buscar e qualificar fornecedores, o processo de aquisição também objetiva garantir a qualidade dos produtos adquiridos, escolher o melhor método de aquisição e obter o menor custo.

c) Quando o armazenamento e a distribuição de medicamentos acontecem de maneira inadequada, podem decorrer deles inúmeros prejuízos, tais como perda de estabilidade de medicamentos, com conseqüente prejuízo à saúde do usuário.

d) Fatores como capacidade de armazenamento, tempo de aquisição, disponibilidade de transporte e de recursos humanos não interferem na periodicidade de distribuição, sendo a modalidade de distribuição de medicamentos mensal a menos onerosa ao sistema, garantindo o melhor acompanhamento e gerenciamento das informações.

e) A etapa da dispensação tem como objetivo garantir o cumprimento da prescrição médica, no fornecimento do medicamento correto e em quantidade adequada, e prestar informações sobre o uso adequado do medicamento.

11. Em relação às atividades relacionadas ao Ciclo da Assistência Farmacêutica, o Conselho Nacional de Secretários de Saúde (CONASS) elaborou a coleção “Para Entender a Gestão do SUS” (2011) e em seu Volume 07, intitulado “A Assistência Farmacêutica no SUS”, aborda os indicadores apresentados a seguir. Relacione a Coluna 1 à Coluna 2, associando cada indicador à sua descrição.

Coluna 1

1. Seleção de medicamentos.
2. Programação.
3. Aquisição de medicamentos.
4. Armazenamento.

Coluna 2

() Consiste em estimar as quantidades a serem adquiridas dos medicamentos e insumos para atender à necessidade dos serviços, por um período definido de tempo.

() O gerenciamento adequado dessa etapa do ciclo garante a preservação das características físico-químicas e microbiológicas dos produtos, para que possam produzir os efeitos desejados e

evitando perdas que podem causar prejuízos financeiros ao Estado.

() Atividade responsável pelo estabelecimento da relação de medicamentos a serem disponibilizados na rede pública, sendo uma atividade decisiva para assegurar o acesso a eles.

() Esta etapa do ciclo envolve diferentes setores técnicos e administrativos e deve ser permanentemente qualificada, considerando os aspectos jurídicos (cumprimento das formalidades legais), técnicos (atendimento às especificações técnicas), administrativos (cumprimento dos prazos de entrega) e financeiros (disponibilidade orçamentária e financeira e avaliação do mercado).

A ordem correta de preenchimento dos parênteses, de cima para baixo, é:

- a) 2 – 1 – 3 – 4.
- b) 1 – 3 – 2 – 4.
- c) 2 – 4 – 1 – 3.
- d) 3 – 2 – 4 – 1.
- e) 4 – 1 – 2 – 3.

12. A Lei nº 9.787 de 10 de fevereiro de 1999, estabelece o medicamento genérico e dispõe sobre a utilização de nomes genéricos em produtos farmacêuticos. A Resolução da Diretoria Colegiada nº 16, de 02 de março de 2007 do Ministério da Saúde, aprova o regulamento técnico para medicamentos genéricos. Nesse contexto, assinale a alternativa incorreta.

a) Medicamento genérico é definido como: medicamento similar a um produto de referência ou inovador, que se pretende ser com este intercambiável, geralmente produzido após a expiração ou renúncia da proteção patentária ou de outros

direitos de exclusividade, comprovada à sua eficácia, segurança e qualidade, e designado pela Denominação Comum Brasileira ou, na sua ausência, pela Denominação Comum Internacional

b) Dentre os medicamentos que não serão admitidos, para fins de registro como medicamento genérico, pode-se elencar os produtos biológicos, imunoterápicos, derivados do plasma e sangue humano; medicamentos que contenham vitaminas e/ou sais minerais e antiácidos, antieméticos, eupépticos, antifiséticos, antiflatulentos e carminativos

c) A intercambiabilidade do medicamento prescrito pelo medicamento genérico é permitida ao profissional farmacêutico, salvo restrições expressas pelo profissional prescritor, sendo que o farmacêutico deve indicar a substituição realizada na prescrição, apor seu carimbo com seu nome e número de inscrição do Conselho Regional de Farmácia, datar e assinar

d) É dever do farmacêutico explicar detalhadamente a dispensação realizada, bem como fornecer toda a orientação necessária ao consumo racional do medicamento genérico.

13. Estudos de equivalência farmacêutica e/ou a bioequivalência são necessários para determinar que um medicamento similar e/ou genérico possa ser intercambiável com o medicamento de referência. Qual das alternativas descreve, corretamente, o que caracteriza a equivalência farmacêutica e a bioequivalência, respectivamente?

a) Equivalência farmacêutica: mesmo perfil de biodisponibilidade. Bioequivalência: mesmo princípio ativo,

forma farmacêutica, dosagem e via de administração.

b) Equivalência farmacêutica: mesmo princípio ativo, forma farmacêutica, dosagem e via de administração. Bioequivalência: mesmo perfil de biodisponibilidade.

c) Equivalência farmacêutica: mesma forma farmacêutica e excipientes. Bioequivalência: mesmo tempo de meia-vida.

d) Equivalência farmacêutica: mesma forma farmacêutica e excipientes. Bioequivalência: mesmo perfil de biodisponibilidade.

E) A equivalência farmacêutica é obrigatória apenas para medicamentos fitoterápicos, e a bioequivalência, apenas para medicamentos biológicos.

14. Com base nas diretrizes nacionais da Relação Nacional de Medicamentos Essenciais (RENAME), no âmbito do Sistema Único de Saúde (SUS), indique se as afirmativas abaixo são verdadeiras (V) ou falsas (F) e assinale a alternativa que apresenta a sequência correta, de cima para baixo.

() A Política Nacional de Medicamentos prevê que deverá ser dada especial ênfase ao processo educativo dos usuários ou consumidores acerca dos riscos da automedicação, da interrupção e da troca de medicação prescrita. () As políticas de medicamentos estabelecem a atualização e a implementação da RENAME como instrumento racionalizador das ações no âmbito da assistência farmacêutica. () A RENAME serve de instrumento básico para a elaboração de listas estaduais e municipais de medicamentos, segundo sua situação epidemiológica, e contempla um elenco de produtos necessários ao controle preventivo da

maioria das patologias prevalentes no país. () A seleção dos medicamentos da RENAME baseia-se nas prioridades () Os medicamentos para uso ambulatorial no SUS devem ser adquiridos somente de laboratórios públicos e a RENAME serve como orientação para os medicamentos que devem ser produzidos com prioridade no Brasil.

- a) V – V – F – F
- b) F – F – F – V
- c) V – V – V – F
- d) F – V – V – F
- e) V – F – F – V

15. O Componente Especializado da Assistência Farmacêutica (CEAF), segundo o Ministério da Saúde (MS) é uma estratégia de acesso a medicamentos no âmbito do SUS, caracterizado pela busca da garantia da integralidade do tratamento medicamentoso, geralmente de uso contínuo utilizado em nível ambulatorial, cujas linhas de cuidado estão definidas em Protocolos Clínicos e Diretrizes Terapêuticas publicados pelo MS (PCDT). Para as solicitações dos medicamentos do CEAF deverão ser montados processos e encaminhados a Diretoria de Assistência Farmacêutica (DIAF) onde serão analisados conforme os PCDT. Acerca dos procedimentos para solicitação dos medicamentos do CEAF assinale a alternativa INCORRETA.

- a) Deverá ser encaminhado laudo de Medicamentos Especializado (LME) completamente preenchido, datado, carimbado e assinado pelo médico solicitante com validade de 60 dias.

- b) O termo de esclarecimento e responsabilidade tem por objetivo o comprometimento do paciente (ou de seu responsável) e do médico com o tratamento estabelecido. Deve ser assinado por ambos após leitura pelo paciente e/ou seu responsável e esclarecimento de todas as dúvidas pelo médico assistente.
- c) Utilizar a classificação da doença ou condição segundo a Classificação Estatística Internacional de Doenças e problemas relacionados à Saúde (CID-10).
- d) Os critérios de inclusão Correspondem aos critérios a serem preenchidos pelos pacientes para serem incluídos no protocolo de tratamento com os medicamentos do CEAF. Estes critérios podem ser clínicos ou incluir exames laboratoriais e de imagem.
- e) O processo deverá ser acompanhado de segunda via da receita original contendo o nome genérico do medicamento sendo esta receita de validade e preenchimento em conformidade com a legislação vigente.



16. João levou seu cachorro, um dalmata, a uma clínica veterinária após algumas crises nas quais o animal apresentava quadro de hipersalivação, descontrole de funções fisiológicas e espasmos pelo corpo inteiro. Lá, o animal foi diagnosticado com epilepsia. O médico-veterinário prescreveu fenobarbital gotas, um barbitúrico, em receita de controle especial para ser manipulado em farmácia. Quanto à prescrição, assinale a opção CORRETA:

- (A) Por ser um barbitúrico, pertencente à lista B1, o médico-veterinário deveria ter prescrito o medicamento em notificação de receita B, azul;
- (B) Por ser um barbitúrico, pertencente à lista B1, o médico-veterinário deveria ter prescrito o medicamento em notificação de receita B, amarela;
- (C) O fenobarbital faz parte do adendo da lista B1 e deve ser prescrito em receita de controle especial em duas vias, em cor branca obrigatoriamente;
- (D) O fenobarbital faz parte do adendo da lista B1 e deve ser prescrito em receita de controle especial em duas vias, em qualquer cor, desde que seja legível.
- (E) A prescrição deve ser azul, mas a farmácia não precisa arquivar nenhuma via da receita.

17. Sobre a Portaria 344/98, assinale a alternativa INCORRETA:

- a) A Notificação de Receita será retida pela farmácia ou drogaria e a receita devolvida ao paciente devidamente carimbada, como comprovante do aviamento ou da dispensação.

b) Ficam proibidos a produção, a fabricação, a importação, a exportação, o comércio e o uso de substâncias e medicamentos proscritos.

c) Todos os medicamentos anorexígenos somente podem ser prescritos por um prazo máximo de 30 dias de uso.

d) Os anticonvulsivantes devem ser prescritos em receita de controle especial em duas vias.

e) As prescrições por cirurgiões dentistas e médicos veterinários só poderão ser feitas quando para uso odontológico e veterinário, respectivamente.

18. Os medicamentos do Componente Especializado da Assistência Farmacêutica (CEAF) são indicados para o tratamento de doenças crônicas e/ou raras, em nível ambulatorial, dispensados em farmácias especializada. Sobre esses medicamentos analise as afirmativas a seguir:

I- O **Grupo 1** é aquele cujo financiamento está sob a responsabilidade exclusiva da União.

II- O **Grupo 2** é constituído por medicamentos, cuja responsabilidade pelo financiamento é das Secretarias Estaduais de Saúde.

III- O **Grupo 3** é constituído por medicamentos, cuja responsabilidade pelo financiamento é tripartite, sendo a aquisição e dispensação de responsabilidade dos municípios.

Das afirmativas acima:

- a) II apenas está correta.
- b) I apenas está correta.
- c) I e II estão corretas.
- d) II e III estão corretas.

e) I, II e III estão corretas.

19. A seleção dos medicamentos que fazem parte das relações de medicamentos essenciais é componente fundamental da Política Nacional de Assistência Farmacêutica, que possui como eixos norteadores a garantia de acesso e o uso racional de produtos farmacêuticos. Quanto à padronização de medicamentos, farmacopeias e formulários terapêuticos, julgue os itens que se seguem.

I. O formulário terapêutico nacional contém informações científicas, isentas e embasadas em evidências sobre os medicamentos selecionados na RENAME, visando subsidiar os profissionais de saúde com relação a prescrição, dispensação e uso dos medicamentos essenciais.

II. O processo de revisão da Relação Nacional de Medicamentos Essenciais (RENAME) ocorre semestralmente, por solicitação de inclusão, exclusão, substituição ou alteração de fármacos, forma ou concentração farmacêuticas, realizadas apenas por pessoa jurídica (instituições públicas ou privadas).

III. No âmbito nacional, a Relação Nacional de Medicamentos Essenciais (RENAME) norteia a aquisição, prescrição e dispensação de produtos farmacêuticos nos serviços do Sistema Único de Saúde.

Estão CORRETAS as assertivas:

- a) I, apenas.
- b) II, apenas.
- c) I e III, apenas.

d) I e II, apenas.

e) I, II e III.

20. A Assistência Farmacêutica abrange os componentes básico, especializado e estratégico de medicamentos, os quais visam tratar várias doenças, de forma a ampliar a atenção dada à população.

Sobre os referidos componentes, é correto afirmar:

- a) O componente especializado da Assistência Farmacêutica abrange os medicamentos destinados ao tratamento de situações graves, como a imunossupressão no transplante renal.
- b) O componente estratégico da Assistência Farmacêutica trata da aquisição de medicamentos e insumos para a assistência farmacêutica no âmbito da atenção básica em saúde.
- c) Os medicamentos do componente especializado da Assistência Farmacêutica destinam-se ao tratamento de algumas das doenças transmissíveis, como a malária e a doença de Chagas.
- d) Os medicamentos utilizados para tratamento das doenças de perfil endêmico, como esquistossomose, são considerados do componente básico.

- e) E) Incorreto, pois o componente estratégico refere-se apenas a medicamentos de uso veterinário.