

# Primer ejercicio del proceso selectivo para el ingreso en el Cuerpo de Técnicos Superiores de Salud Pública, Escala de Farmacia, de Administración Especial, Grupo A, Subgrupo A1, de la Comunidad de Madrid.

Orden 965/2018, de 5 de octubre, de la entonces Vicepresidencia, Consejería de Presidencia y Portavocía del Gobierno (BOLETÍN OFICIAL DE LA COMUNIDAD DE MADRID de 30 de octubre), Orden 314/2019, de 12 de febrero, de la Vicepresidencia, Consejería de Presidencia y Portavocía del Gobierno (BOLETÍN OFICIAL DE LA COMUNIDAD DE MADRID de 25 de febrero) y Orden 1710/2019, de 23 de mayo, de la Vicepresidencia, Consejería de Presidencia y Portavocía del Gobierno (BOLETÍN OFICIAL DE LA COMUNIDAD DE MADRID de 12 de junio).

Madrid, a 23 de enero de 2021

**1.** El derecho a la protección de la salud está recogido en la Constitución Española en artículo 43.1

- a) Capítulo tercero, de los principios rectores de la política social y económica
- b) Capítulo segundo sección 1ª de los derechos fundamentales y de las libertades públicas
- c) Capítulo segundo sección 2ª de los derechos y deberes de los ciudadanos
- d) Capítulo cuarto, de las garantías de las libertades y derechos fundamentales

**2.** En relación con los Estatutos de las distintas Comunidades Autónomas:

- a) No podrán contener, en ningún caso, diferencias en sus respectivos ámbitos normativos.
- b) Podrán contener diferencias en todo caso, sin limitaciones en cuanto al alcance y a la materia objeto de regulación.
- c) Prevalen sobre el ordenamiento estatal atendiendo al principio de especialidad normativa.
- d) Las diferencias entre los Estatutos de las distintas Comunidades Autónomas no podrán implicar, en ningún caso, privilegios económicos o sociales.

**3.-** La Constitución establece que la reforma de los Estatutos de las Comunidades Autónomas serán aprobados por las Cortes Generales mediante:

- a) Real Decreto
- b) Real Decreto Legislativo
- c) Ley Orgánica
- d) Decreto

**4.** En el marco de la legislación básica del Estado y, en su caso, en los términos que la misma establezca, corresponde a la Comunidad de Madrid el desarrollo legislativo, la potestad reglamentaria y la ejecución de las siguientes materias:

- a) Régimen local.
- b) Espectáculos públicos.
- c) Fomento de la cultura y la investigación científica y técnica.
- d) Ferias internacionales que se celebren en la Comunidad de Madrid.

**5.** De acuerdo con lo establecido por el Tratado de Funcionamiento de la Unión Europea, los acuerdos de la Comisión se adoptarán por:

- a) Unanimidad de sus miembros.
- b) Mayoría absoluta de sus miembros.
- c) Mayoría cualificada de sus miembros.
- d) Mayoría de sus miembros.

6. De conformidad con el artículo 139 del Reglamento de la Asamblea, la iniciativa legislativa ante la Asamblea de Madrid corresponde:

- a) Al Consejo de Gobierno, mediante la presentación de una proposición de ley.
- b) A los Diputados y a los Grupos Parlamentarios, en los términos previstos en el Reglamento y mediante la presentación de un proyecto de ley.
- c) A los ciudadanos, mediante la presentación de una proposición de ley formalizada de acuerdo con lo establecido en la Ley 7/1987, de 25 de julio, de Iniciativa Legislativa Popular.
- d) Todas las anteriores son falsas.

7. Conforme a la Ley 1/1983 de la Comunidad de Madrid, señale la respuesta **INCORRECTA** sobre la organización y estructura de las Consejerías:

- a) En cada Consejería puede haber una o varias Viceconsejerías
- b) La denominación de las unidades administrativas inferiores a Subdirección General la establece el titular de la consejería correspondiente
- c) Los Directores Generales son nombrados mediante Decreto del Consejo de Gobierno, a propuesta del Consejero correspondiente.
- d) La provisión de puestos de trabajo de Subdirector General será mediante convocatoria pública entre funcionarios de carrera de los Cuerpos y Escalas que exijan para el ingreso el título de licenciado.

8. Conforme a lo señalado por el Tratado de Funcionamiento de la Unión Europea ¿Qué acto jurídico **NO** tiene carácter vinculante?

- a) Directiva.
- b) Reglamento.
- c) Dictamen.
- d) Decisión.

9. Según el Real Decreto Legislativo 5/2015 que aprueba el texto refundido de la Ley del Estatuto Básico del Empleado Público, el ejercicio de las funciones que impliquen la participación directa o indirecta en el ejercicio de las potestades públicas o en la salvaguardia de los intereses generales del Estado y de las Administraciones Públicas corresponden exclusivamente a:

- a) Funcionarios públicos y al personal eventual.
- b) Funcionarios públicos y al personal laboral.
- c) Personal laboral.
- d) Funcionarios públicos.

10. Según el Real Decreto Legislativo 5/2015 los funcionarios de carrera podrán obtener la excedencia voluntaria por interés particular si han prestado servicios efectivos en cualquier administración pública un periodo mínimo:

- a) Del año inmediatamente anterior.
- b) 2 años inmediatamente anteriores.
- c) 3 años inmediatamente anteriores.
- d) 5 años inmediatamente anteriores.

**11.** Según el Decreto Legislativo 1/2002, ¿Qué tasa **NO** existe para la autorización de servicios de farmacia y depósitos de medicamentos?:

- a) Solicitud de autorización sanitaria de instalación
- b) Solicitud de autorización sanitaria de modificación
- c) Solicitud de autorización sanitaria de funcionamiento
- d) Solicitud de renovación de autorización definitiva de funcionamiento

**12.** Según la ley 39/2015, la administración está obligada a dictar resolución expresa y a notificarla en todos los procedimientos cualquiera que sea su forma de iniciación. Respecto al plazo para notificar de resolución

- a) Cuando las normas reguladoras de los procedimientos no fijen plazo máximo, éste será de 6 meses.
- b) Cuando las normas reguladoras de los procedimientos no fijen plazo máximo, éste será de 8 meses
- c) Podrá superar los 6 meses si en el Derecho de la Unión así figura previsto
- d) Podrá superar los 8 meses si en el Derecho de la Unión así figura previsto

**13. (ANULADA)** La Ley 39/2015 del Procedimiento Administrativo Común de las Administraciones Públicas, establece que el procedimiento, sometido al principio de celeridad, se impulsará de oficio en todos sus trámites y a través de medios electrónicos, respetando los principios de:

- a) Tansparencia y publicidad.
- b) Eficacia y transparencia.
- c) Eficiencia y transparencia.
- d) Transparencia y eficacia.

**14.** La Ley 39/2015 del Procedimiento Administrativo Común de la Administraciones Públicas ¿Qué actos de la administración son anulables?

- a) Aquellos que incurran en cualquier infracción del ordenamiento jurídico, salvo la desviación de poder
- b) Aquellos que incurran en cualquier infracción del ordenamiento jurídico, incluso la desviación de poder
- c) Siempre que haya defecto de forma.
- d) Siempre que las actuaciones administrativas se realicen fuera del tiempo establecido para ellas.

**15.** La Ley 40/2015 del Régimen Jurídico del Sector Público, afirma que, cuando de la gestión dimanante de fórmulas conjuntas de actuación entre varias Administraciones públicas se derive responsabilidad en los términos previstos en la presente Ley, las Administraciones intervinientes responderán frente al particular, en todo caso, de forma:

- a) Subsidiaria
- b) Mancomunada.
- c) Equitativa.
- d) Solidaria.

**16.** La Ley 40/2015 del Régimen Jurídico del Sector Público, establece que, en el procedimiento para la exigencia de la responsabilidad de las autoridades y personal al servicio de las Administraciones Públicas, el plazo para la práctica de las pruebas será de:

- a) 5 días.
- b) 10 días.
- c) 15 días.
- d) Un mes.

**17.** Según la Ley 40/2015 del Régimen Jurídico del Sector Público, las Administraciones Públicas sirven con objetividad los intereses generales, con sometimiento pleno a la Constitución, a la Ley y al Derecho y actúan de acuerdo, entre otros, con los principios de:

- a) Eficacia y centralización,
- b) Legalidad y concentración.
- c) Eficacia y descentralización.
- d) Eficiencia y concentración.

**18.** Según la Ley 19/2013 de transparencia, acceso a la información pública y buen gobierno, el plazo de prescripción de las infracciones muy graves será de:

- a) 1 año
- b) Tres años
- c) Cinco años
- d) Las infracciones muy graves no prescriben

**19.** Respecto a la ley 10/2019 de transparencia de la CM ¿Cuál de las siguientes estas actividades está incluida en el Registro de transparencia?

- a) Actividades relativas a la prestación de asesoramiento jurídico vinculada a Informar a un cliente sobre un asunto particular
- b) Actividades que respondan al derecho de petición regulado en la Constitución.
- c) Actividades de los interlocutores sociales cuando dichos interlocutores desempeñan el papel que les asigna la Constitución
- d) Ninguna de las respuestas es correcta

**20.** La Ley 10/2019 de Transparencia y Participación de la Comunidad de Madrid, establece que el Consejo de transparencia y participación:

- a) Es un órgano adscrito orgánicamente a la Asamblea de Madrid
- b) Es un órgano adscrito orgánicamente a la Consejería de Presidencia
- c) En el ejercicio de las funciones que le atribuye esta Ley, actúa con dependencia orgánica y funcional de la Asamblea de Madrid.
- d) En el ejercicio de las funciones que le atribuye esta Ley, actúa con dependencia orgánica y funcional de la Consejería de Presidencia

21. Según Ley de Ordenación Sanitaria de la Comunidad de Madrid, el Consejo de Seguridad e Higiene Alimentaria tiene, entre otras funciones, contribuir con su criterio a:

- a) Asesorar a los Ayuntamientos en temas de Sanidad.
- b) Potenciar los alimentos saludables.
- c) Apoyar la gestión que debe realizar la Autoridad Sanitaria de las alertas alimentarias que se presenten.
- d) Potenciar la salud de la sociedad

22. La Protección de la salud actúa sobre:

- a) Aquellos peligros que pueden gestionarse de manera eficaz por la Salud asistencia
- b) Los riesgos presentes en el medio y en los alimentos.
- c) Las campañas de vacunación específicas tanto de calendario como de las estacionales o de campaña.
- d) Los sistemas de Prevención de la enfermedad.

23. En relación con la distribución normal, la respuesta **INCORRECTA** es:

- a) La distribución normal adapta una variable aleatoria continua a una función que depende de la media y la desviación estándar.
- b) En una distribución normal la media, la mediana y la moda coinciden.
- c) Aproximadamente el 95% de los valores están dentro de  $\pm 1$  desviación estándar de la media.
- d) Presenta una curva mesocúrtica.

24. En una prueba de hipótesis ¿Cuál es la probabilidad de rechazar la hipótesis nula siendo falsa?

- a)  $\alpha$
- b)  $\beta$
- c)  $1-\alpha$
- d)  $1-\beta$

25. Indique la respuesta **INCORRECTA** respecto a un estudio transversal

- a) No hay seguimiento
- b) Las variables se miden una vez
- c) Son estudios de observación
- d) La población es monitorizada a lo largo de un periodo de tiempo

26. El cociente entre la cantidad de individuos que tienen la enfermedad en un momento dado y el número de individuos de la población en ese momento es una medida de:

- a) Prevalencia
- b) Incidencia acumulada
- c) Tasa de incidencia
- d) Riesgo relativo

27. La Red de Vigilancia Epidemiológica de la Comunidad de Madrid se creó en el año:

- a) 2002
- b) 2015
- c) 1999
- d) 1996

28. Señale respuesta **INCORRECTA** en relación con los organismos nacionales de acreditación, de acuerdo con el Reglamento CE 765/2008:

- a) Cada Estado miembro designa un único organismo nacional de acreditación
- b) La Comisión elabora un listado con los organismos nacionales de acreditación
- c) Cada Estado debe disponer de su propio organismo nacional de acreditación
- d) Un Estado miembro puede recurrir a un organismo nacional de acreditación de otro país miembro.

29. Son funciones de la sanidad ambiental:

- a) La identificación, evaluación y gestión de los determinantes en salud con impacto en el medio ambiente.
- b) La identificación, evaluación, gestión y comunicación de los riesgos para salud y puedan derivarse de condiciones ambientales
- c) La gestión sanitaria de las actividades humanas con impacto en el medio ambiente global.
- d) La gestión, control y actuación de manera preventiva en los aspectos medioambientales de la actividad industrial colectiva

30. Según La Ley de Evaluación Ambiental 21/2013, se someterán a evaluación ambiental simplificada las instalaciones industriales para la fabricación de cerveza y malta siempre que, de forma simultánea, se den las siguientes circunstancias en la instalación:

- a) Se sitúe fuera de polígonos industriales, a menos de 500 metros de una zona residencial y ocupe una superficie de, al menos, 1 ha.
- b) Se sitúe dentro de polígonos industriales, a menos de 500 metros de una zona residencial y ocupe una superficie de, al menos, 1 ha.
- c) Se sitúe fuera de polígonos industriales, a menos de 1.500 metros de una zona residencial y ocupe una superficie de, al menos, 10 ha.
- d) Se sitúe dentro de polígonos industriales, a menos de 1.500 metros de una zona residencial y ocupe una superficie de, al menos, 1 ha.

31. La unidad de información del SINAC es:

- a) La zona de abastecimiento
- b) El abastecimiento
- c) La captación
- d) La estación de tratamiento de agua potable

**32.** Señale la afirmación **INCORRECTA** en base al Real Decreto 140/2003 que establecen los criterios sanitarios de la calidad del agua de consumo humano

- a) Valor paramétrico es el nivel máximo o mínimo fijado para cada uno de los parámetros a controlar.
- b) Para las sustancias radiactivas, “valor paramétrico” es el valor de éstas en aguas destinadas al consumo humano por encima del cual se evaluará si su presencia supone un riesgo para la salud humana que exige tomar medidas y, si es necesario, adoptar medidas correctoras.
- c) El valor paramétrico establecido para parámetros microbiológicos (Anexo I A) es 0 UFC en 100 ml.
- d) El valor paramétrico para los nitratos es 100 mg/l.

**33.** La Orden SCO/1591/2005 es aplicable a las zonas de abastecimiento, o partes de ella, que distribuyan agua de consumo humano como media diaria anual mayor de:

- a) 10 m<sup>3</sup>
- b) 15 m<sup>3</sup>
- c) 20 m<sup>3</sup>
- d) 25 m<sup>3</sup>

**34.** Respecto al tratamiento del agua de piscinas de uso público, señale la respuesta **INCORRECTA**:

- a) Los tratamientos químicos no se realizarán directamente en el vaso, salvo en casos justificados, en los que se deben adoptar las medidas de seguridad pertinentes.
- b) Para el tratamiento del agua del vaso se utilizan, entre otras, sustancias biocidas.
- c) El agua de recirculación de cada vaso deberá estar, al menos, filtrada o desinfectada antes de entrar en el vaso.
- d) El agua de alimentación si no procede de la red de distribución pública deberá estar, al menos, filtrada y desinfectada antes de entrar en el vaso.

**35.** Indique la afirmación **INCORRECTA** sobre la frecuencia de muestreo y número de muestras a tomar de aguas de baño:

- a) Una muestra para su control antes del comienzo de la temporada en todos los puntos de muestreo de las aguas de baño censadas
- b) Al menos doce muestras durante toda la temporada de baño, y el intervalo entre las fechas de los muestreos nunca podrá ser superior a 15 días.
- c) Se podrá disminuir la frecuencia de muestreo hasta un mínimo de 4 muestras durante la temporada más el muestreo inicial cuando la autoridad sanitaria considere que la calidad de un agua de baño a lo largo de una temporada no conlleva un riesgo para la salud de los bañistas
- d) Al menos 4 muestras por temporada cuando la temporada de baño sea menor o igual a 8 semanas



36. El Real Decreto 1341/2007 clasifica la calidad de las aguas de baño. ¿Cuántas categorías establece para su calificación?

- a) 2: calidad insuficiente y suficiente.
- b) 3: calidad insuficiente, suficiente y excelente.
- c) 4: calidad insuficiente, suficiente, buena y excelente.
- d) No establece ningún tipo de clasificación.

37. Se definen como Aguas Residuales Urbanas:

- a) Las aguas residuales procedentes de zonas de vivienda y de servicios, generadas principalmente por el metabolismo humano y las actividades domésticas
- b) Las aguas residuales domésticas o la mezcla de estas con aguas residuales industriales o con aguas de escorrentía pluvial
- c) Todas las aguas residuales vertidas desde locales utilizados para cualquier actividad comercial o industrial
- d) Ninguna de las respuestas es correcta

38. Los Programas de mantenimiento en instalaciones de riesgo frente a legionella, según el Real Decreto 865/2003 ¿Qué dos aspectos deben contemplar?

- a) Elaboración de un plano y la señalización de las zonas de estancamiento.
- b) Un Programa de tratamiento del agua y existencia de un registro del mantenimiento de cada una de las instalaciones.
- c) Programa de limpieza y desinfección de toda la instalación y el contrato de una empresa de eliminación de los residuos tóxicos y peligrosos, de los envases y elementos que se utilicen en las instalaciones.
- d) Ninguna de las anteriores es cierta

39. Indique la respuesta **INCORRECTA** respecto a las actuaciones ante la presencia de brotes de legionelosis, según el Real Decreto 865/2003:

- a) La autoridad sanitaria competente podrá ordenar el cierre temporal de la instalación hasta que se corrijan los defectos observados.
- b) La autoridad sanitaria competente podrá ordenar el cierre definitivo de la instalación
- c) No se podrán poner nuevamente en marcha estas instalaciones sin la autorización expresa de la autoridad sanitaria competente.
- d) La nueva toma de muestra, una vez aplicado el tratamiento de desinfección deberá realizarse pasado 30 días después de la aplicación del tratamiento

40. Según el Real Decreto 102/2011 de mejora de la calidad del aire, señale el contaminante que **NO** tiene definido un objetivo de calidad:

- a) Partículas
- b) Amoníaco
- c) Benceno
- d) Arsénico

41. La declaración de suelo contaminado según la Ley 5/2003 de suelos contaminados de la Comunidad de Madrid, **NO** es obligatorio que incluya:

- a) Delimitación del suelo contaminado
- b) Usos que no podrán realizarse mientras subsista la declaración
- c) Las operaciones de limpieza y recuperación que puedan ejecutarse
- d) Actividades históricas potencialmente contaminantes que tuvieron lugar en el suelo

42. Señale la respuesta **INCORRECTA** respecto a los mapas de ruido según la Ley 37/2003:

- a) Los mapas de ruido deben revisarse cada 5 años
- b) Las CC.AA determinarán los tipos de mapas de contaminación acústica.
- c) Sirven para permitir la realización de predicciones globales para esas zonas
- d) Delimitarán, mediante la aplicación de las normas que al efecto apruebe el gobierno, su ámbito territorial en el que se integrará una o varias áreas acústicas.

43. El nivel de riesgo 2 de una ola de calor se activa si:

- a) La temperatura máxima prevista para ese día o alguno de los cuatro siguientes sea superior a 38,5°C o se prevé que haya más de 3 días consecutivos de este periodo con temperaturas máximas superiores a 36,5°C.
- b) La temperatura máxima prevista para el día en curso y los cuatro días siguientes es superior a 38°C
- c) La temperatura máxima prevista para el día en curso y los tres días siguientes es superior a 37,5°C
- d) La temperatura máxima prevista para el día en curso es de 38°C o los cuatro días siguientes es superior a 36,5°C

44. De las siguientes sustancias **NO** se considera un carcinógeno:

- a) Fibras de amianto
- b) Formaldehido
- c) Dióxido de azufre
- d) Radón

45. En base a la Ley 22/2011 de residuos y suelos contaminados, entre las obligaciones de los gestores de residuos **NO** figura:

- a) Mantener los residuos almacenados el tiempo en las condiciones que fije su autorización.
- b) Constituir una fianza en el caso de residuos peligrosos
- c) Suscribir un seguro las empresas que realicen operaciones de tratamiento de residuos peligrosos.
- d) Dilución de sustancias peligrosas

**46.** Según la Ley 22/2011 sobre residuos y suelos contaminados, los gestores de residuos tienen la obligación de mantener los residuos peligrosos destinados a valorización por un periodo de máximo de:

- a) 6 meses
- b) 1 año
- c) 2 años
- d) Ninguna de las respuestas es correcta

**47.** Los pequeños productores de residuos de la Comunidad de Madrid según la Ley 5/2003 de residuos están eximidos de:

- a) No efectuar mezclas que dificulten su gestión o aumenten su peligrosidad.
- b) Presentar una memoria anual de actividades a la Consejería competente en materia de Medio Ambiente.
- c) Etiquetar y envasar adecuadamente los envases que contengan residuos peligrosos
- d) Llevar a cabo un registro de los residuos peligrosos producidos o importados y de su destino, con los datos de los últimos 5 años.

**48.** El libro Oficial de Movimientos biocidas, según la Orden 700/2010 es un sistema de control:

- a) Únicamente para controlar únicamente la aplicación de biocidas tóxicos o muy tóxicos.
- b) Únicamente para controlar la comercialización de biocidas muy tóxicos
- c) Únicamente para controlar la comercialización y aplicación de biocidas muy tóxicos
- d) Ninguna de las respuestas es correcta

**49.** Qué requisito **NO** es aplicable a los locales de almacenamiento de productos plaguicidas:

- a) Estarán separados por pared de obra de viviendas u otros locales habitados.
- b) Si van a almacenarse o comercializarse productos clasificados como tóxicos o inflamables, no podrán estar ubicados en plantas elevadas de edificios habitados.
- c) Estarán dotados de ventilación, natural o forzada, con salida exterior y en ningún caso a patios o galerías de servicios interiores.
- d) Deberán estar dotados de detectores de gases, máscaras respiratorias y extintores de incendios adecuados y no deberán superarse las concentraciones máximas admisibles para cada biocida.

**50.** En la etiqueta de los envases interiores de una sustancia o mezcla química, cuando su forma o reducido tamaño haga imposible cumplir los requisitos establecidos en el artículo 31 del Reglamento CE 1272/2008, los datos mínimos obligatorios serán:

- a) Los identificadores del producto a que se refiere el artículo 18, la cantidad nominal de la sustancia o mezcla contenida en el envase y los pictogramas de peligro.
- b) Los pictogramas de peligro, el identificador de producto a que se refiere el artículo 18 y el nombre y el número de teléfono del proveedor de la sustancia o mezcla.
- c) Los pictogramas de peligro y las palabras de advertencia según la clasificación del producto.
- d) Los pictogramas de peligro, las palabras de advertencia y las indicaciones de peligro según la clasificación del producto.

**51.** Según el Reglamento CE 1907/2006 (REACH), proponer, coordinar y evaluar proyectos de armonización en cumplimiento de la normativa e inspecciones conjuntas, es cometido del:

- a) Comité de evaluación del riesgo de la Agencia Europea de Sustancias y Mezclas Químicas.
- b) Consejo de Administración de la Agencia Europea de Sustancias y Mezclas Químicas.
- c) Foro de intercambio de información de la Agencia Europea de Sustancias y Mezclas Químicas.
- d) Comité de análisis socioeconómico de la Agencia Europea de Sustancias y Mezclas Químicas.

**52.** Según el Reglamento UE 528/2012, los productos biocidas utilizados como alguicidas para el tratamiento de piscinas, acuarios y otras aguas, se clasifican como:

- a) Tipo de producto 2
- b) Tipo de producto 3
- c) Tipo de producto 4
- d) Tipo de producto 5

**53.** Según el Real Decreto 1054/2002, el periodo máximo por el que se autoriza un biocida desde la fecha de primera inscripción es:

- a) 10 años
- b) 15 años
- c) 20 años
- d) 30 años

**54.** Para demostrar la conformidad de materiales y objetos plásticos que aún no estén en contacto con alimentos se utilizan los simulantes alimentarios: ¿Qué simulante se usa para comprobar la migración específica en alimentos secos ?

- a) Simulante alimentario A,
- b) Simulante alimentario C
- c) Simulante alimentario D1
- d) Simulante alimentario E

**55.** Según el Real Decreto 1413/1994, sobre los materiales y objetos de película de celulosa regenerada para uso alimentario:

- a) Las películas de celulosa regenerada no podrán en ningún caso estar barnizadas.
- b) Se autoriza en la fabricación el uso de otras sustancias no listadas en el anexo si se usan como colorantes pudiendo haber trazas de migración al interior o a la superficie de los productos alimenticios.
- c) La superficie impresa de las películas de celulosa regenerada podrá entrar en contacto con los productos alimenticios si no cede sustancias en cantidades detectables.
- d) Las películas de celulosa regenerada barnizadas con material plástico se fabricarán, antes de aplicar el barniz, utilizando sólo las sustancias o grupos de sustancias enumerados en la primera parte del anexo.

**56.** Conforme al Reglamento (CE) 648/2004, los tensioactivos de los detergentes se considerarán biodegradables si el nivel de biodegradabilidad (mineralización) medido es al menos:

- a) Un 20 % en un plazo de 28 días.
- b) Un 40 % en un plazo de 28 días
- c) Un 60 % en un plazo de 28 días
- d) Un 60 % en un plazo de 56 días

**57.** Según el Decreto 35/2005 de la Comunidad de Madrid, se puede desinfectar el material empleado en las prácticas de tatuaje con hipoclorito sódico (una parte de lejía por cuatro de agua) durante 30 minutos ¿Cuál es la concentración de cloro activo que debe tener la lejía empleada?

- a) 30 g de cloro activo por litro
- b) 40 g de cloro activo por litro
- c) 50 g de cloro activo por litro
- d) 60 g de cloro activo por litro

**58.** La ley Seguridad Alimentaria y Nutrición considera infracciones en materia de seguridad alimentaria:

- a) La utilización de materias primas e ingredientes adulterados para la elaboración de alimentos o piensos.
- b) Comercialización de alimentos, que transgredan los criterios nutricionales que se determinen en el desarrollo reglamentario de esta ley
- c) Elaboración de preparados alimenticios, cuando en su presentación induzcan a confusión al consumidor sobre sus verdaderas características nutricionales
- d) Utilizar materias primas saludables en todos los ámbitos sociales

**59.** El Reglamento (CE) 852/2004 **NO** será de aplicación entre otros en:

- a) La etapa de producción de alimentos.
- b) La etapa de transformación de alimentos.
- c) La producción primaria para uso doméstico privado.
- d) La distribución de alimentos y en las exportaciones.

- 60.** Dónde se deben realizar las pruebas periciales analíticas:
- Solo en los laboratorios privados de los ayuntamientos acreditados por la administración para estos fines.
  - Solo y exclusivamente en los laboratorios oficiales acreditados.
  - Solo en los laboratorios privados de las Comunidades Autónomas acreditados o no por la Administración.
  - En los Laboratorios oficiales o en los privados acreditados por la Administración para estos fines.
- 61.** En el Registro Sanitario de empresas alimentarias y alimentos, se inscribirán los establecimientos cuya actividad tenga por objeto:
- La fabricación productos cosméticos.
  - Materiales y objetos destinados a estar en contacto con alimentos.
  - La elaboración de productos exclusivamente para hospitales.
  - Los fabricantes de productos sanitarios.
- 62.** Sin perjuicio de los controles oficiales que les corresponden, ¿Que establecimientos y empresas estarían exentos de su inscripción en el RGSEAA?:
- Los establecimientos de venta o entrega in situ al consumidor final
  - La industria elaboradora de productos cárnicos.
  - Las empresas elaboradoras de encurtidos.
  - Los centros de embalaje de huevos
- 63.** Las 3 subsecciones de alertas alimentarias de AESAN son:
- Alertas alimenticias de consumo, de dietéticos y de complementos alimenticios.
  - Alertas alimenticias por fraude, de consumo y de alérgenos.
  - Alertas alimentarias de interés general, de alérgenos y de complementos alimenticios.
  - Solo hay una sección de alertas de alimentos para animales.
- 64.** ¿Qué ámbito forma parte de los objetivos higiénicos generales fijados en el anexo II del Reglamento (CE) 852/2004?:
- La nutrición.
  - El suministro de agua
  - La producción primaria.
  - La pesca.
- 65.** ¿Qué empleados de empresas alimentarias encargados de la manipulación de alimentos deben recibir formación sobre los principios del APPCC?:
- No es necesario para ningún empleado de empresa alimentaria
  - Únicamente aquellos que realizan labores de preparación del pescado
  - No será necesaria en manipuladores de alimentos que trabajen a tiempo parcial
  - Será necesario para quienes tengan a su cargo el desarrollo y mantenimiento del procedimiento basado en los principios del APPCC

66. ¿Qué norma regula la formación de los trabajadores de empresas alimentarias?:

- a) Real Decreto 202/2000
- b) Real Decreto 109/2010
- c) Reglamento (CE) 852/2004
- d) Ley 17/2009

67. ¿Qué alimentos **NO** necesitan reflejar en su etiquetado la lista de ingredientes?:

- a) Frutas y hortalizas frescas
- b) Patatas prefritas ultracongeladas
- c) Vinagres obtenidos de la fermentación de residuos de distintos orígenes de una bodega.
- d) Trucha ahumada

68. El Reglamento (UE) N.º 1169/2011 sobre la información alimentaria facilitada al consumidor, define la fecha de duración mínima como:

- a) La fecha hasta la que el alimento conserva sus propiedades específicas cuando se almacena correctamente
- b) La fecha hasta la que el alimento no podría consumirse
- c) La fecha por debajo de la cual, con un almacenamiento correcto, no se puede consumir
- d) La fecha por encima de la cual el alimento está correctamente conservado

69. **(ANULADA)** La normativa relacionada con los alérgenos de los alimentos es:

- a) Reglamento (UE) N.º 1129/2011
- b) Reglamento (CE) N.º 178/2002
- c) Reglamento (UE) No 217/2014
- d) Reglamento (CE) No 1925/2006

70. Conforme al Reglamento UE 828/2014, un alimento que se vende al consumidor final puede considerarse que es “Muy bajo en gluten” si el contenido de gluten es menor o igual a

- a) 100 mg/kg
- b) 50 mg/kg
- c) 20 mg/Kg
- d) 10 mg/kg

71. Conforme al Reglamento CE 1924/2006 un alimento puede indicar en su etiquetado “Bajo contenido de azúcares” si el contenido de azúcares en el alimento es menor o igual que:

- a) 5 g por 100 g de alimento sólido
- b) 0,5 g por 100 g de alimento
- c) 5 g por 100 ml en líquidos
- d) 2,5 g por 100 g de alimentos sólidos

**72.** Respecto al Reglamento CE 1924/2006, de declaraciones nutricionales y de propiedades saludables en los alimentos, es **INCORRECTO**:

- a) Se aplica a los alimentos destinados al suministro en establecimientos que ofrecen servicios de restauración colectiva
- b) No podrán emplearse declaraciones de propiedades saludables en bebidas con graduación superior a 1,2% vol de alcohol
- c) No se autorizan declaraciones de propiedades saludables que hagan referencia al ritmo o magnitud de la pérdida de peso.
- d) Se permiten referencias a beneficios generales y no específicos únicamente si se acompañan de una declaración de reducción de un factor de riesgo de enfermedad

**73.** La especificación “Los productos cuya calidad o características se deben al medio geográfico con sus factores naturales y humanos, y cuya producción, transformación y elaboración se realizan siempre en esa zona geográfica delimitada de la que toman el nombre” corresponde a:

- a) IGP
- b) DOP
- c) ETG
- d) Producto artesano

**74.** El Reglamento (UE) N.º 1151/2012, independientemente de los términos de calidad facultativos que pudieran establecerse, ¿Qué regímenes regula?:

- a) Las denominaciones de origen protegidas, indicaciones geográficas protegidas y las especialidades tradicionales garantizadas
- b) Las denominaciones de calidad geográfica, indicaciones geográficas garantizadas y las denominaciones de especialidades
- c) Las designaciones de origen protegidas, indicaciones territoriales protegidas y las singularidades tradicionales garantizadas
- d) Las denominaciones geográficas de calidad garantizada, los productos originales garantizados y las especialidades albardadas geográficas

**75.** Según el Reglamento CE 37/2005, un explotador de empresa alimentaria deberá archivar las temperaturas registradas de sus instalaciones de almacenamiento de alimentos ultracongelados, teniendo en cuenta la naturaleza y el período de conservación de estos alimentos, durante un periodo de:

- a) 1 mes
- b) 3 meses
- c) 6 meses
- d) 1 año o más

**76.** Según Directiva 1999/2/CE sobre alimentos irradiados, ¿Qué fuentes están autorizadas para el tratamiento de alimentos por este procedimiento?:

- a) Las radiaciones ultravioletas
- b) Rayos gama procedentes de radionúclidos de radio 60
- c) Rayos gama procedentes de radionúclidos de cesio 80
- d) Rayos gama procedentes de radionúclidos cobalto 60.



**77.** Indique cuál de las siguientes afirmaciones no caracteriza a los coadyuvantes tecnológicos:

- a) Es una sustancia que se consume como alimento en sí misma.
- b) Es una sustancia que se utiliza intencionalmente en la transformación de materias primas, alimentos o sus ingredientes para cumplir un determinado propósito tecnológico.
- c) Su uso durante el tratamiento o la transformación y puede dar lugar a la presencia involuntaria, pero técnicamente inevitable, en el producto final de residuos de la propia sustancia o de sus derivados.
- d) No tienen efecto tecnológico en el producto final.

**78.** De las siguientes sustancias, indique cuál se considera aditivo alimentario:

- a) Gluten.
- b) Caseína
- c) Inulina.
- d) Glicina.

**79.** Según el Real Decreto 891/2006, los límites de cesión máximos admitidos para el Cadmio en objetos cerámicos de uso alimentario son:

- a) 0,8 mg/dm<sup>2</sup> para los objetos de Categoría 1
- b) 0,3 mg/l para los objetos de Categoría 1
- c) 0,4 mg/l para los objetos de Categoría 3
- d) 0,1 mg/l para los objetos de Categoría 3

**80.** De acuerdo con el Reglamento CE 333/2007 sobre métodos de muestreo y análisis de elementos traza en los alimentos:

- a) Los recipientes que vayan a emplearse para análisis de HAP se han de lavar previamente con ácido para minimizar el riesgo de contaminación
- b) Se evitarán los recipientes de plástico para la toma de muestras destinadas a analizar HAP.
- c) Se evitará el contacto con ácidos en los materiales que entren en contacto con muestras para determinar plomo cadmio o mercurio
- d) Los recipientes se deben lavar con acetona o hexano en el caso de análisis para plomo, cadmio o mercurio

**81.** Según el Reglamento 1881/2006, en complementos alimenticios a base de arroz fermentado con levadura roja *Monascus purpureus* se realiza control oficial del contenido máximo de:

- a) Fumomisinina
- b) Citrinina
- c) Patulina
- d) Zearalenona

**82.** Según el RD 490/1998, el nivel máximo fijado para el etoprofos en los alimentos elaborados a base de cereales y alimentos infantiles es:

- a) 0,004 mg/Kg
- b) 0,006 mg/Kg
- c) 0,008 mg/Kg
- d) 0,010 mg/Kg

**83.** Sobre los nuevos alimentos, según se definen en el Reglamento UE 2015/2283, es correcto que:

- a) La Agencia Europea de Seguridad Alimentaria (EFSA), establecerá y actualizará una lista de nuevos alimentos cuya comercialización esté autorizada en la Unión de conformidad con los artículos 7, 8 y 9.
- b) No presentan ningún requisito adicional de etiquetado.
- c) Un alimento tradicional de un tercer país, no tiene consideración de nuevo alimento si su consumo en ese tercer país ha sido significativo antes del 15 de mayo de 1997.
- d) Solo los nuevos alimentos autorizados e incluidos en la lista de la Unión podrán comercializarse en la Unión como tales o utilizarse en alimentos, de conformidad con las condiciones y requisitos que en la autorización se especifiquen.

**84.** En relación con el Real Decreto 3484/2000, normas de higiene para la elaboración, distribución y comercio de comidas preparadas:

- a) Las comidas preparadas refrigeradas con un período de duración superior a 24 horas deberán conservarse a una temperatura igual o inferior a 8 °C.
- b) Las autoridades competentes podrán exigir, en función del riesgo que presenten, a los establecimientos que elaboren comidas preparadas, que dispongan de comidas testigo conservados en refrigeración o congelación, un mínimo de dos días y una cantidad de una ración individual.
- c) Las comidas preparadas que no sean consumidas en el mismo establecimiento donde se elaboren, serán envasadas siempre en envases con cierre hermético.
- d) Los productos de limpieza, desinfección, desinsectación, desratización o cualquier sustancia peligrosa se mantendrán en sus recipientes originales y no podrán ser traspasados a otros envases.

**85.** De acuerdo con la lista de la Unión (Anexo del Reglamento UE 609/2013) ¿A cuál de las siguientes categorías de alimentos **NO** puede añadirse taurina?:

- a) Preparados para lactantes y preparados de continuación.
- b) Alimentos elaborados a base de cereales y alimentos infantiles.
- c) Alimentos para usos médicos especiales.
- d) Sustitutivos de la dieta completa para el control del peso.

**86.** En relación al etiquetado de Alimentos destinados a usos médicos especiales, regulado en el Reglamento Delegado (UE) 2016/128, es **INCORRECTO**:

- a) No se harán declaraciones nutricionales y de propiedades saludables.
- b) La información incluida en la información nutricional obligatoria no se repetirá en el etiquetado.
- c) La información sobre el origen y la naturaleza de las proteínas o los hidrolizados de proteínas que contiene el producto es de carácter voluntario.
- d) Obligación de incluir la mención «Para el manejo dietético de...» completada con la enfermedad, trastorno o afección para la que vaya destinado

**87.** Según el Real Decreto 490/1998, RTS de Alimentos Elaborados a Base de Cereales y Alimentos Infantiles para Lactantes y Niños de Corta Edad:

- a) Los alimentos elaborados a base de cereales y los alimentos infantiles no contendrán residuos de plaguicidas en niveles superiores a los 0,01 mg/kg del producto sin reconstituir.
- b) En la fabricación de los alimentos elaborados a base de cereales y de los alimentos infantiles, solamente podrán añadirse las sustancias enumeradas en el anexo IV.
- c) En la composición básica de los alimentos elaborados a base de cereales para niños de corta edad se permite la adición de aminoácidos, sin limitación en su cantidad, para aumentar el valor nutritivo de las proteínas.
- d) En la composición básica de los alimentos elaborados a base de cereales para niños de corta edad la cantidad de cereal y/o raíz feculenta será como mínimo del 50 por 100 en peso de la mezcla final seca.

**88.** De acuerdo con el Reglamento CE 1925/2006, se podría añadir vitaminas y/o minerales a:

- a) Carne
- b) Fruta
- c) Bebidas que contengan menos de 1,2% vol alcohol
- d) Hortalizas

**89.** El responsable de la primera puesta en el mercado de un complemento alimenticio, con domicilio social en la Comunidad Valenciana, y domicilio industrial en la Comunidad de Madrid, deberá presentar la notificación de puesta en el mercado de su complemento:

- a) Ante la autoridad competente de la Comunidad Valenciana.
- b) Ante la autoridad competente de la Comunidad de Madrid.
- c) Ante la Agencia Española de Seguridad Alimentaria y Nutrición.
- d) Podrá presentarla ante cualquiera de los organismos anteriores.

**90.** De acuerdo con el Real Decreto 1487/2009, señale que dato **NO** es obligatorio en el etiquetado de complementos alimenticios:

- a) Las cantidades declaradas de nutrientes o sustancias con efecto nutricional por dosis recomendada para consumo diario.
- b) La afirmación expresa de que los complementos alimenticios no deben utilizarse como sustituto de una dieta equilibrada.
- c) La denominación de las categorías de nutrientes o sustancias que caractericen el producto.
- d) El porcentaje de los valores de referencia para vitaminas y minerales en forma gráfica.

**91.** La humedad en las grasas anhidras debe ser inferior a:

- a) 0,005%
- b) 0,05%
- c) 0,1%
- d) 0,5%

92. La denominación “aceite de oliva obtenido directamente de aceitunas y solo mediante procedimientos mecánicos” se refiere a:

- a) Aceite de oliva
- b) Aceite de oliva virgen extra
- c) Aceite de oliva virgen
- d) Cualquiera de ellas

93. La denominación “succo e polpa” hace referencia a:

- a) Néctar de frutas obtenido exclusivamente a partir de puré de frutas y/o de puré de frutas concentrado
- b) Zumo de manzana sin adición de azúcar
- c) Es sinónimo de zumo de uva
- d) El zumo de fruta obtenido a partir de manzanas o de peras, cuando proceda con adición de manzanas, pero sin azúcares añadidos

94. Según el RD 1055/2003 Indique qué grasa vegetal **NO** puede añadirse a un chocolate con leche:

- a) Aceite de palma
- b) Aceite de soja
- c) Hueso de mango
- d) Illipe, sebo de Borneo

95. Según el Real Decreto 1354/1983, el “Té convenientemente elaborado por fermentación, aunque conservando sus mismos principios activos” corresponde a:

- a) Té verde
- b) Té semifermentado o té Oolong
- c) Te negro o té
- d) Té descafeinado

96. La expresión «contiene regaliz: las personas que padezcan hipertensión deben evitar un consumo excesivo» se añadirá en aquellas bebidas no alcohólicas que contengan una concentración de ácido glicirrónico o su sal de amonio igual o superior a:

- a) 30 mg/l
- b) 50 mg/l.
- c) 100 mg/l.
- d) 200 mg/l.

97. Señale la respuesta **INCORRECTA** sobre los medicamentos genéricos de acuerdo con el Real Decreto Legislativo 1/2015:

- a) La bioequivalencia con el medicamento de referencia debe ser demostrada por estudios adecuados de biodisponibilidad.
- b) Tienen la misma composición cualitativa en principios activos que el medicamento de referencia.
- c) Tienen la misma composición cuantitativa en principios activos que el medicamento de referencia.
- d) Tienen la misma composición cualitativa y cuantitativa en excipientes que el medicamento de referencia.

**98.** Señale la afirmación **INCORRECTA** en relación con la autorización de un medicamento fabricado industrialmente:

- a) Podrá ser temporalmente suspendida o definitivamente revocada cuando se incumplan las garantías de calidad.
- b) Podrá ser temporalmente suspendida o definitivamente revocada cuando basándose en datos de seguridad y/o eficacia el medicamento tenga una relación beneficio/riesgo desfavorable.
- c) Se entenderá caducada si, en un plazo de tres años, el titular no procede a la comercialización efectiva del mismo.
- d) Debe renovarse transcurridos diez años desde su concesión, previa evaluación de la relación riesgo/beneficio.

**99.** Uno de los requisitos mínimos que debe cumplir una oficina de Farmacia es disponer de:

- a) Zona de laboratorio reservada para el almacenamiento de materias primas
- b) Zona de almacenamiento de fórmulas magistrales
- c) Superficie mínima útil de 75 m<sup>2</sup> de acceso libre, directo y permanente a vía pública.
- d) Un módulo adicional de 25 m<sup>2</sup> por cada sección si la oficina de farmacia cuenta con otras secciones (Ortopedia, Optica...).

**100.** Según la Ley 19/1998 de Ordenación y Atención Farmacéutica de la Comunidad de Madrid, los botiquines:

- a) Estarán vinculados a la oficina de farmacia más próxima
- b) La única razón para su solicitud es la alta concentración de población de temporada
- c) Deberán permanecer abiertos al público durante 12 horas diarias
- d) No existen requisitos de superficie mínima.

**101.** El procedimiento comunitario para la concesión de una autorización de comercialización de un medicamento en más de un Estado miembro, cuando el medicamento ya ha sido evaluado y autorizado en alguno de los Estados miembros se denomina:

- a) Procedimiento de Reconocimiento Mutuo
- b) Procedimiento Descentralizado
- c) Procedimiento Centralizado
- d) Procedimiento Nacional

**102.** Entre los criterios para determinar la financiación pública de medicamentos **NO** figura:

- a) Grado de innovación del medicamento.
- b) Gravedad de las distintas patologías para las que esté indicado.
- c) Relación coste-efectividad.
- d) Incidencia de la enfermedad para la que está indicado.

**103.** El promotor de un ensayo clínico es:

- a) La persona encargada de la realización del ensayo clínico en un centro de ensayos clínicos.
- b) Todo individuo, empresa, institución u organización responsable de iniciar, gestionar y organizar la financiación de un ensayo clínico.
- c) Un profesional capacitado con la necesaria formación y competencia clínica y/o científica que se encarga del seguimiento directo de la realización del ensayo.
- d) El investigador responsable de un equipo de investigadores que realizan un ensayo clínico en un centro de ensayos clínicos.

**104.** La planificación sanitaria de las oficinas de farmacia, como establecimientos sanitarios privados de interés público que son, la establece:

- a) El Gobierno de la nación
- b) El Gobierno de las comunidades autónomas
- c) El farmacéutico titular de acuerdo con el gobierno regional
- d) El Ministerio de Sanidad, junto con el farmacéutico titular

**105.** En los niveles de atención farmacéutica, el nivel de Atención Primaria carece de competencias en la regulación de:

- a) Oficinas de Farmacia
- b) Botiquines
- c) Depósitos de medicamentos
- d) Servicios de Farmacia de los centros de salud y de las estructuras de Atención Primaria de la Comunidad de Madrid

**106.** Señale la respuesta **INCORRECTA** sobre las obligaciones de los almacenes mayoristas de distribución:

- a) Garantizar la adecuada conservación de los medicamentos desde el momento de su recepción hasta su suministro.
- b) Mantener un sistema de calidad que establezca responsabilidades, procesos y medidas de gestión del riesgo con respecto a sus actividades.
- c) Cumplir con las buenas prácticas de fabricación establecidas en la Unión Europea.
- d) Disponer de un plan de emergencia que garantice la aplicación efectiva de cualquier retirada del mercado ordenada por las autoridades competentes

**107.** Los laboratorios farmacéuticos fabricantes, deben disponer:

- a) De un director técnico, que es el responsable de fabricación y de control de calidad.
- b) De dos directores técnicos, uno responsable de fabricación y otro responsable de control de calidad.
- c) De un director técnico, que es el responsable de fabricación, y un responsable de control de calidad.
- d) Con carácter general, de un director técnico, un responsable de fabricación y un responsable de control de calidad.

**108.** Con relación a las buenas prácticas de distribución, señale la respuesta **INCORRECTA**:

- a) Los almacenes mayoristas de distribución deberán disponer para su funcionamiento de un certificado de cumplimiento de buenas prácticas de distribución en vigor.
- b) La verificación del cumplimiento de las buenas prácticas de distribución se realiza mediante inspecciones periódicas por parte de las autoridades sanitarias competentes.
- c) Los certificados de cumplimiento de buenas prácticas de distribución tienen una validez temporal.
- d) Constituyen la parte de la garantía de calidad que asegura que la calidad de los medicamentos se mantiene desde el almacén mayorista hasta la oficina de farmacia o servicio de farmacia.

**109.** Las normas de correcta fabricación son la parte de la garantía de calidad que asegura que los medicamentos:

- a) Se han desarrollado de acuerdo con los estándares científicos de aplicación.
- b) Son elaborados, importados y controlados de acuerdo con las normas de calidad apropiadas para el uso al que están destinados.
- c) Se fabrican acorde a lo establecido en el Formulario Nacional.
- d) Se fabrican acorde a lo establecido en la Real Farmacopea Española

**110.** Según el Real Decreto 1718/2010 ¿Qué profesionales pueden prescribir medicamentos o productos sanitarios sujetos a prescripción médica a pacientes?:

- a) Solo médicos.
- b) Médicos, odontólogos y podólogos.
- c) Médicos, odontólogos, podólogos y fisioterapeutas.
- d) Cualquier profesional sanitario que no sea el farmacéutico

**111** Indique la respuesta **INCORRECTA** respecto a la receta médica electrónica:

- a) Sólo se permitirá el acceso de los farmacéuticos al sistema electrónico mediante la tarjeta sanitaria del paciente
- b) El sistema electrónico permitirá que el farmacéutico bloquee la dispensación de un medicamento prescrito cuando se aprecie la existencia de un error en la prescripción
- c) El plazo de validez durante el cual el paciente puede recoger el medicamento o producto sanitario en la farmacia, será de diez días naturales en el caso de la primera dispensación
- d) Los tratamientos prescritos al paciente en receta médica electrónica solo podrán ser dispensados en oficina de farmacia del área de salud correspondiente al paciente

**112.** Según el Real Decreto 1675/2012, respecto a los estupefacientes de uso humano:

- a) La receta en soporte papel tendrá una validez de 15 días naturales contados a partir de la fecha de la prescripción
- b) La prescripción formulada en la receta podrá amparar como máximo la medicación precisa para tres meses de tratamiento
- c) La prescripción formulada no puede superar un total de diez envases
- d) Los talonarios de las recetas oficiales de estupefacientes del Sistema Nacional de Salud serán de distribución exclusiva a médicos.

**113.** Cualquier reacción adversa cuya naturaleza, gravedad o consecuencias no sea coherentes con la información descrita en la ficha técnica del medicamento se refiere a:

- a) Reacción adversa grave
- b) Reacción adversa inesperada
- c) Error de medicación
- d) Ninguna es correcta

**114.** La publicidad de medicamentos y productos sanitarios destinada al público está permitida en:

- a) Los financiados con fondos públicos
- b) Los que, por su composición y objetivo, estén destinados y concebidos para su utilización sin la intervención de un médico
- c) Los que constituyan sustancias estupefacientes o psicotrópicas
- d) Productos sanitarios destinados a ser utilizados o aplicados exclusivamente por profesionales sanitarios

**115.** La clasificación en clases I, IIa, IIb y III atendiendo al riesgo potencial que puede derivarse de su utilización es aplicable a:

- a) Productos cosméticos
- b) Productos sanitarios
- c) Medicamentos de uso humano
- d) Productos sanitarios implantables activos

**116.** Señale la respuesta correcta respecto a los productos sanitarios:

- a) No es obligatorio que en los productos sanitarios, el marcado CE se acompañe de un número de identificación de un organismo notificado, responsable del procedimiento de evaluación
- b) Los productos destinados a investigaciones clínicas no requieren llevar el marcado CE en la etiqueta
- c) Todos los productos sanitarios deben llevar el marcado CE
- d) El fabricante decide sobre la clasificación que corresponde a estos productos



**117.**Cuál de los siguientes implantes debe ir acompañado de una tarjeta de implantación:

- a) Implantes del sistema nervioso central
- b) Prótesis de oído
- c) Implante dental cilíndrico
- d) Prótesis de codo

**118.** En el etiquetado de los envases de fórmulas magistrales y preparados oficinales **NO** es requisito que aparezca:

- a) Denominación del preparado oficial o, en su caso, de la fórmula magistral tipificada
- b) Forma farmacéutica, vía de administración y cantidad dispensada.
- c) Composición cualitativa y cuantitativa completa, al menos, de los principios activos y de los excipientes de declaración obligatoria
- d) Número de lote en el caso de las fórmulas magistrales con menos de 5 gramos o mililitros, las muestras gratuitas y las monodosis

**119.** Indique la respuesta **INCORRECTA**. Los sitios web de las oficinas de farmacia, deberán:

- a) Incluir el tiempo estimado para la entrega de los medicamentos solicitados
- b) Ser accesible por medios electrónicos, de forma fácil, directa y gratuita en el horario de apertura de la oficina de farmacia
- c) Incluir la dirección física de la oficina de farmacia y su dirección de correo electrónico
- d) Incluir los datos de contacto de la autoridad sanitaria competente, encargada de su supervisión.

**120.** Señale la respuesta correcta:

- a) El preparado oficial es un medicamento destinado a un paciente individualizado preparado por la industria farmacéutica
- b) El preparado oficial es el medicamento destinado a un paciente individualizado preparado por el farmacéutico para cumplimentar una prescripción facultativa detallada
- c) La Fórmula magistral tipificada es aquella recogida en el Formulario Nacional, por razón de su frecuente uso y utilidad.
- d) La fórmula magistral es aquel medicamento elaborado y garantizado por un farmacéutico, dispensado en su oficina de farmacia o servicio farmacéutico, enumerado y descrito por el Formulario Nacional, destinado a su entrega directa a los enfermos a los que abastece dicha farmacia o servicio farmacéutico.