

Anexo 2

Pruebas para la obtención de títulos de Técnico y Técnico Superior

Convocatoria correspondiente al curso 2023-2024

(Resolución de 29 de diciembre de 2023 de la Dirección General de Educación Secundaria, Formación Profesional y Régimen Especial)

DATOS DEL ALUMNO			FIRMA
APELLIDOS:			
Nombre:	D.N.I./ N.I.E.	Fecha:	

Código del ciclo: (1) SANS02	Denominación completa del título: (1) TÉCNICO SUPERIOR EN PRÓTESIS DENTALES
Clave o código del módulo: (1) 0821	Denominación completa del módulo profesional: (1) LABORATORIO DE PRÓTESIS DENTAL

INSTRUCCIONES GENERALES PARA LA REALIZACIÓN DE LA PRUEBA
<p>Cumplimente en todas las hojas los datos del aspirante correspondientes a: Apellidos, nombre, DNI, fecha y firma. Tenga disponible el DNI o documento acreditativo equivalente en la mesa.</p> <p>Lea atentamente las cuestiones planteadas antes de proceder a su realización:</p> <ul style="list-style-type: none"> El presente cuadernillo está formado por 53 preguntas de tipo test, 3 de ellas serán preguntas de reserva. Cada pregunta dispone de 5 opciones de repuesta, solo una de ellas es correcta. Las respuestas tienen que ir contestadas en la hoja de respuestas que existe para ello. Las respuestas erróneas contarán negativamente. Marque con un círculo la respuesta que considere correcta. Si se equivoca, marque con una X la errónea o tache con una línea horizontal y marque con un círculo la correcta. No utilice ningún tipo de corrector (Tippex). Si en una pregunta marca dos o más respuestas, se considerará mal contestada. El examen se realiza con bolígrafo de tinta indeleble azul o negro (nunca lápiz ni bolígrafo rojo). Utilizar solamente el papel facilitado por el examinador (con el sello y formato correspondiente). No utilizar material de consulta. Prohibido el uso y la tenencia de cualquier dispositivo electrónico con capacidad de comunicación o de almacenamiento. No desgrape las hojas que componen el cuadernillo. Conteste también, si lo sabe, las preguntas de reserva (51, 52 y 53)
CRITERIOS DE CALIFICACIÓN Y VALORACIÓN
<p>Esta prueba es de tipo test con cinco respuestas posibles. Cada respuesta correcta puntúa 0,2 y cada respuesta resuelta de forma incorrecta resta 0,05 puntos. La calificación final se calcula según la siguiente ecuación:</p> $\text{Calificación} = \frac{\text{Aciertos} - (\text{Errores/opciones}-1)}{\text{Nº preguntas totales}} \times 10$ <p>Es necesario obtener como mínimo una calificación de 5 para aprobar</p>

CALIFICACIÓN



Comunidad
de Madrid



DATOS DEL ALUMNO			FIRMA
APELLIDOS:			
Nombre:	D.N.I./ N.I.E	Fecha:	

HOJA DE RESPUESTA

1. A B C D E	19. A B C D E	37. A B C D E
2. A B C D E	20. A B C D E	38. A B C D E
3. A B C D E	21. A B C D E	39. A B C D E
4. A B C D E	22. A B C D E	40. A B C D E
5. A B C D E	23. A B C D E	41. A B C D E
6. A B C D E	24. A B C D E	42. A B C D E
7. A B C D E	25. A B C D E	43. A B C D E
8. A B C D E	26. A B C D E	44. A B C D E
9. A B C D E	27. A B C D E	45. A B C D E
10. A B C D E	28. A B C D E	46. A B C D E
11. A B C D E	29. A B C D E	47. A B C D E
12. A B C D E	30. A B C D E	48. A B C D E
13. A B C D E	31. A B C D E	49. A B C D E
14. A B C D E	32. A B C D E	50. A B C D E
15. A B C D E	33. A B C D E	51. A B C D E
16. A B C D E	34. A B C D E	52. A B C D E
17. A B C D E	35. A B C D E	53. A B C D E
18. A B C D E	36. A B C D E	

DATOS DEL ALUMNO			FIRMA
APELLIDOS:			
Nombre:	D.N.I./ N.I.E	Fecha:	

CONTENIDO DE LA PRUEBA:

1. ¿Qué Real Decreto de los siguientes regula los productos sanitarios en España?

- a) Real Decreto 192/2022
- b) Real Decreto 1236/2009
- c) Real Decreto 1590/2009
- d) Real Decreto 192/2023
- e) Real Decreto 1591/2011

2. Señala cuál de la siguientes no es una competencia profesional del Técnico Superior en Prótesis Dentales

- a) Informar sobre el uso y mantenimiento de las prótesis dentales
- b) Reparar equipos y materiales siguiendo instrucciones técnicas y planes de mantenimiento
- c) Gestionar la adquisición y almacenamiento de materiales para atender las demandas de los usuarios del establecimiento de prótesis dental.
- d) Planificar los servicios que presta el establecimiento de prótesis dental
- e) Obtener el precio final de los productos protésicos

3. Indica qué equipo se observa en la imagen:

- a) Gelatinadora
- b) Batidora de escayola
- c) Dosificador de escayola
- d) Vaporeta
- e) Decantadora



4. Según la legislación vigente, un producto sanitario es cualquier instrumento, dispositivo, equipo, programa informático, implante, reactivo u otro artículo destinado por el fabricante a ser utilizado en seres humanos con fines de:

- a) Diagnóstico, prevención, seguimiento, predicción, pronóstico, tratamiento, alivio o compensación de una enfermedad o discapacidad.
- b) Investigación, sustitución o modificación de la anatomía o de un proceso o estado fisiológico o patológico.
- c) Obtención de información mediante el examen in vitro de muestras procedentes del cuerpo humano
- d) Limpieza, desinfección o esterilización de productos sanitarios
- e) Todas las respuestas son correctas

DATOS DEL ALUMNO			FIRMA
APELLIDOS:			
Nombre:	D.N.I./ N.I.E	Fecha:	

5. Señala la respuesta incorrecta en relación a las condiciones que debe reunir un laboratorio de prótesis:

- a) Paredes, suelos y techos deberán mantenerse limpios.
- b) Paredes, suelos y techos deberán estar diseñados de forma que sean fáciles de lavar y no permitan la acumulación de suciedad.
- c) El diseño del laboratorio puede permitir la acumulación de suciedad, siempre y cuando se realice una limpieza diaria.
- d) Las paredes deben estar alicatadas o cubiertas con pintura lavable.
- e) Se deben mantener las condiciones de humedad y temperatura adecuadas para no alterar la calidad de los productos.

6. Señala la respuesta correcta en relación a la supervisión de las actividades de fabricación de prótesis:

- a) Debe realizarse por un técnico responsable titulado cuya titulación acredite una cualificación adecuada para estas funciones, según lo establecido en el RD 437/2002
- b) No es necesario que la realice un técnico responsable titulado en el caso de las actividades de venta con adaptación individualizada
- c) Pueden realizarse bajo la supervisión de un profesional con una experiencia mínima de 3 años a fecha de 14 de mayo de 1998 aunque no cuente con la titulación requerida.
- d) Pueden realizarse bajo la supervisión de un profesional con una experiencia mínima de 10 años, aunque no cuente con la titulación requerida
- e) Ninguna de las respuestas anteriores es correcta

7. Indica para qué se usa el recipiente que se observa en la imagen:

- a) Envasado de prótesis completas
- b) Guardar PKT
- c) Conservar discos de diamante
- d) Envasar piezas protésicas de cerámica
- e) Ninguna de las respuestas anteriores es correcta



DATOS DEL ALUMNO			FIRMA
APELLIDOS:			
Nombre:	D.N.I./ N.I.E	Fecha:	

8. El título de Técnico Superior en Prótesis Dentales en España viene regulado por:

- a) Normativa a nivel estatal que determina las enseñanzas mínimas y el currículo, además de normativa autonómica que desarrolla el currículo en cada comunidad.
- b) Exclusivamente normativa a nivel estatal que determina las enseñanzas mínimas y el currículo.
- c) Solo normativa autonómica que desarrolla el currículo en cada comunidad.
- d) Normativa a nivel europeo que establece las enseñanzas de Formación Profesional en todos los países de la Unión Europea.
- e) Ninguna de las respuestas anteriores es correcta.

9.Cuál de las siguientes frases no se corresponde a un colegio profesional:

- a) Son corporaciones de derecho público, con personalidad propia.
- b) Se encargan de representar a los practicantes o colegiados y defensa de sus derechos.
- c) No tienen representación exclusiva en su ámbito territorial
- d) Se encargan de velar por una práctica ética de sus miembros.
- e) Están regulados por las leyes 2/1974 y 25/2009

10.Cuál de las siguientes frases no se relaciona con la definición y función de un Código deontológico:

- a) Recoge un conjunto de criterios, normas y valores que formulan y asumen quienes llevan a cabo una actividad profesional.
- b) Las asociaciones profesionales se encargan de redactar y velar por el cumplimiento de los códigos deontológicos.
- c) Se ocupan de los aspectos más sustanciales y fundamentales del ejercicio de la profesión que regulan.
- d) Incluyen normas pactadas y aprobadas previamente de manera común y unánime por todos los miembros de la profesión.
- e) Son elaborados por los colegios profesionales.

11. Las funciones de positivado de moldes o de impresiones y el montaje de moldes se realiza en el área de:

- a) Escayola
- b) Metálico
- c) Acrílico
- d) Cerámica
- e) Se puede realizar en cualquier área del laboratorio de prótesis dentales

DATOS DEL ALUMNO			FIRMA
APELLIDOS:			
Nombre:	D.N.I./ N.I.E	Fecha:	

12. Máquina utilizada en el laboratorio de prótesis para abrillantar esqueléticos metálicos:

- a) Baño de ultrasonidos
- b) Vaporeta
- c) Zahle
- d) Inductora
- e) Baño electrolítico

13. ¿Qué aleaciones metálicas son más utilizadas para la confección de prótesis actualmente por sus propiedades y por un coste más asequible?

- a) Oro y diferentes aleaciones con Oro.
- b) Aleaciones de Oro y aleación de Plata-Paladio
- c) Aleaciones de Cromo-Cobalto y Cromo-Níquel
- d) Aleaciones de Plata-Paladio y Cromo-Níquel.
- e) Aleación de Cobre-Cromo

14. Señala la respuesta incorrecta en relación a las garantías sanitarias que deben presentar los productos sanitarios a medida:

- a) Los productos sanitarios deberán ser utilizados y mantenidos por profesionales debidamente cualificados y formados
- b) Deben disponer de toda la información necesaria en lengua española y en inglés en el momento de realizar el servicio.
- c) Los productos deben contener los datos identificativos del producto
- d) Deben cumplir los requisitos establecidos en el Reglamento (UE) 2017/745
- e) Todas las respuestas anteriores son correctas

15. La documentación generada con cada producto no implantable elaborado en un laboratorio de prótesis dentales se debe mantener a disposición de las autoridades competentes por un periodo de al menos:

- a) 2 años
- b) 3 años
- c) 5 años
- d) 10 años
- e) 15 años

DATOS DEL ALUMNO			FIRMA
APELLIDOS:			
Nombre:	D.N.I./ N.I.E	Fecha:	

16. Las licencias de funcionamiento para las personas físicas y jurídicas que se dediquen a la fabricación de productos sanitarios serán otorgadas por:

- a) La Comisión Europea
- b) La Comunidad Autónoma donde se localice la actividad
- c) La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios
- d) El ayuntamiento donde se localice la actividad
- e) Ninguna respuesta de las anteriores es correcta

17.Cuál de los siguientes no es un requisito para el otorgamiento de la licencia previa de funcionamiento para la fabricación de productos sanitarios:

- a) Disponer de un sistema de gestión de la calidad
- b) Disponer de un responsable técnico con titulación universitaria o de ciclo formativo de grado superior que supervise directamente las actividades
- c) Disponer de instalaciones, equipos y personal adecuados a las actividades que se realicen, salvo si se tratan de actividades concertadas (subcontratadas).
- d) Disponer de un sistema de archivo documental para almacenar la documentación generada con cada producto
- e) Obligatoriedad de declarar el nombre y dirección de los subcontratados en caso de actividades concertadas

18.Cuál de las siguientes no es una norma general de seguridad en el laboratorio:

- a) No comer, beber, fumar o almacenar comida dentro del área de trabajo.
- b) No realizar los trabajos en posición de pie, ya que puede disminuir la precisión.
- c) Usar bata (ropa de protección) dentro del laboratorio
- d) Descartar los guantes de látex en un recipiente con solución desinfectante, especialmente durante la desinfección de impresiones de clínica
- e) Revisar los pictogramas de peligro y medidas de seguridad asociados a los productos antes de utilizarlos

19. Guías de buenas prácticas que publica el Instituto Nacional de Seguridad y Salud en el trabajo (INSST) y que tratan un tema preventivo concreto con una orientación eminentemente práctica, al estilo de un manual:

- a) Procedimiento Normalizado de trabajo (PNT)
- b) Nota de Seguridad Laboral (NSL)
- c) Nota Técnica de Precaución (NTP)
- d) Nota de Seguridad en el Trabajo (NST)
- e) Nota Técnica de Prevención (NTP)

DATOS DEL ALUMNO			FIRMA
APELLIDOS:			
Nombre:	D.N.I./ N.I.E	Fecha:	

20. Los extintores de polvo seco se utilizan para la extinción de fuegos de clase:

- a) B y C
- b) A y B
- c) A, B y C
- d) A
- e) B

21. En el etiquetado de productos químicos, las indicaciones con código formado por la letra H y 3 números indican:

- a) Consejos de prudencia
- b) Información suplementaria
- c) Indicadores de peligro
- d) Medidas de protección
- e) Ninguna de las respuestas anteriores es correcta

22. El siguiente pictograma indica:

- a) Tóxico: toxicidad aguda categorías 1, 2 y 3
- b) Tóxico: toxicidad aguda categoría 4
- c) Cancerígeno, mutágeno, tóxico para la reproducción
- d) Explosivo
- e) Corrosivo



23. En cuanto a las medidas de prevención necesarias para el técnico de laboratorio de prótesis:

- a) Los ojos deben estar protegidos con gafas especiales cuando se trabaja con micromotores y exclusivamente con el metal.
- b) Es obligatorio contar con un botiquín de primeros auxilios en el laboratorio.
- c) El trabajador puede estar expuesto a corrientes de aire siempre y cuando ayude a la regeneración del aire del laboratorio.
- d) Las impresiones de clínica solo se deben desinfectar si se detectan restos de saliva o sangre
- e) Todas las respuestas anteriores son correctas

24. ¿Qué regula el RD 287/2023 de 18 de abril?

- a) El sistema de Cualificaciones y de la Formación Profesional
- b) Las licencias de apertura de establecimientos sanitarios
- c) Los procedimientos de evaluación de las prótesis dentales
- d) Las garantías y uso racional de los medicamentos y productos sanitarios
- e) El título de Técnico Superior en Prótesis Dentales

DATOS DEL ALUMNO			FIRMA
APELLIDOS:			
Nombre:	D.N.I./ N.I.E	Fecha:	

25. El contenedor para los residuos sanitarios de clase III debe ser:

- a) Duro, resistente a perforaciones, impermeable y con tapa.
- b) Bolsa negra de galga 69
- c) Debe ser el envase original donde se encontraba el producto
- d) Deben ser proporcionados y gestionados por ENRESA
- e) Bolsa verde de galga 200

26. ¿Qué indica la señal que aparece en la imagen?

- a) Peligro de materias radioactivas
- b) Peligro de radiaciones no ionizantes
- c) Peligro de superficies calientes
- d) Peligro de riesgos eléctricos
- e) Peligro de materias corrosivas



27. Cuál debe ser el punto de pedido de yeso piedra de un laboratorio de prótesis, teniendo en cuenta que el depósito de seguridad es de 2 unidades, el consumo diario de yeso es de 2 kg y se tardan 5 días en obtener un pedido de yeso piedra. Cada unidad de yeso piedra del laboratorio contiene 10 kg.

- a) 2.5 unidades
- b) 3 unidades
- c) 3.5 unidades
- d) 4 unidades
- e) 5 unidades

28. ¿Qué información no aparece en una factura de laboratorio de prótesis dental?

- a) Fecha de la factura
- b) Precio unitario de los productos
- c) El porcentaje de IVA aplicado
- d) Fecha de entrega de los artículos
- e) Número de artículos vendidos

DATOS DEL ALUMNO			FIRMA
APELLIDOS:			
Nombre:	D.N.I./ N.I.E	Fecha:	

29. En la siguiente tabla se observan los registros de entrada al almacén realizados en un laboratorio de prótesis dental para un polímero acrílico. Siguiendo el método FIFO de valoración de existencias y teniendo en cuenta que el 28 de febrero se registra el consumo de 15 unidades de polímero, ¿Cuál es precio total de las unidades que quedan en el almacén?

- a) 450
- b) 500
- c) 475
- d) 425
- e) Ninguna de las respuestas anteriores es correcta

FECHA	ENTRADAS			SALIDAS			EXISTENCIAS		
	Cantidad	Precio	Valor	Cantidad	Precio	Valor	Cantidad	Precio	Valor
30.01	10	35	350				10	35	350
10.02	20	30	600				20	30	600
TOTAL							30		950

30. ¿Qué porcentaje de IVA se aplica a un componente o accesorio de una prótesis?

- a) 0%
- b) 4%
- c) 10%
- d) 15%
- e) 21%

31. En el método de valoración de existencias PMP:

- a) Cada unidad mantiene el precio con el que entró al almacén
- b) Se valora el almacén solo con los precios de las unidades nuevas
- c) Si los precios se incrementan, tiene prioridad para salir del almacén las unidades más antiguas
- d) Para calcular el valor de las existencias del almacén se realiza una media ponderada
- e) Todas las respuestas anteriores son correctas

DATOS DEL ALUMNO			FIRMA
APELLIDOS:			
Nombre:	D.N.I./ N.I.E	Fecha:	

32. Según el sistema ABC para organizar los productos de un almacén:

- a) En la categoría C se incluyen productos de importancia moderada, suponiendo hasta un 20% de ingresos de la empresa.
- b) En la categoría A se incluyen los productos que suponen el 80% de los ingresos de la empresa.
- c) En la categoría B se incluyen un gran número de productos pero que en conjunto constituyen poco volumen de ingresos (menos del 5%).
- d) Los productos del almacén se distribuyen de forma equitativa en proporción, teniendo un 30% de productos cada grupo (A, B y C).
- e) Ninguna de las respuestas anteriores es correcta

33. La anotación continuada de cada movimiento de las existencias, es decir, el registro continuo de entradas y salidas se realiza a través de:

- a) Fichas de producto
- b) Inventario
- c) Fichas de almacén
- d) Ficha de proveedor
- e) Ninguna de las respuestas anteriores es correcta

34. El volumen de existencias que tenemos en el almacén por encima de lo que normalmente vamos a necesitar para hacer frente a las demandas inesperadas y retrasos imprevistos en las entregas de los proveedores se denomina:

- a) Depósito o stock mínimo
- b) Depósito o stock de seguridad
- c) Depósito o stock de alerta
- d) Punto de pedido
- e) Depósito o stock comercial

35. En el envasado acompañando a la prótesis, no es necesario incluir:

- a) El antagonista.
- b) La factura de compra de los materiales.
- c) La declaración de conformidad.
- d) La copia de la prescripción.
- e) Materiales suministrados por el clínico.

DATOS DEL ALUMNO			FIRMA
APELLIDOS:			
Nombre:	D.N.I./ N.I.E	Fecha:	

36. Durante el proceso de desinfección de una impresión que llega al laboratorio:

- a) Hay que utilizar guantes desechables y ropa de protección, pero no es necesario protector bucal o gafas protectoras.
- b) El embalaje se retira y se desecha como residuos urbanos si no ha sido desinfectada en la clínica
- c) Es necesario usar al menos dos pares de guantes desechables, ya que hay que cambiarlos cuando la impresión está desinfectándose.
- d) No se debe desinfectar la impresión en el laboratorio si ya ha sido desinfectada en la clínica
- e) Ninguna de las respuestas anteriores es correcta.

37. En cuanto a los objetivos de la gestión de residuos, un laboratorio de prótesis debe:

- a) Identificar los tipos de residuos que genera el laboratorio
- b) Determinar el tiempo de almacenamiento de dichos residuos
- c) Asignar responsabilidades de todos los procesos relacionados con la gestión de residuos.
- d) Establecer la eliminación de cada tipo de residuo generado
- e) Todas las respuestas anteriores son correctas.

38. Señala qué no se debe incluir en un Sistema de Gestión de Calidad (SGC):

- a) Los recursos económicos, indicados como presupuestos
- b) El organigrama de la empresa.
- c) Cómo se planifica la gestión de la calidad de la empresa
- d) Cuáles son los procesos que se llevan a cabo como consecuencia de la actividad de la empresa.
- e) Las diferentes áreas y las personas implicadas en cada una de ellas

39. Señala la respuesta incorrecta en relación a la norma ISO 9001:

- a) Es un estándar internacional para gestionar la calidad de cualquier empresa que produzca un bien o servicio a un tercero.
- b) Permite asegurar la calidad al seguir un procedimiento no protocolizado.
- c) Aplica el denominado ciclo PDCA (Plan, Do, Check, Act)
- d) Establece cómo se debe gestionar la calidad.
- e) Establece la revisión de cómo se ha realizado un determinado proceso

40. En un organigrama:

- a) Se representan las estructuras departamentales, sin indicar las personas que las dirigen.
- b) Pueden contener todos los elementos que la persona que lo redacte crea conveniente, el objetivo es que incluya toda la información posible
- c) Muestra las relaciones jerárquicas en vigor en la organización.
- d) Debe indicar los diferentes niveles de jerarquía, pero sin necesidad de mostrar la relación entre ellos
- e) Todas las respuestas anteriores son correctas.

DATOS DEL ALUMNO			FIRMA
APELLIDOS:			
Nombre:	D.N.I./ N.I.E	Fecha:	

41. La Declaración de Conformidad:

- a) Es un documento que pacta el dueño del laboratorio de prótesis con el personal
- b) Es equivalente a la licencia de apertura
- c) Es proporcionada por la Comunidad Autónoma donde resida el laboratorio
- d) Es un documento entre el laboratorio y el paciente en relación a las condiciones de elaboración de la prótesis
- e) Documento que constituye la ficha técnica de una prótesis dental

42. Los tipos de incidentes adversos que se deben comunicar a la AEMPS son:

- a) Los que dan lugar a muerte
- b) Los que dan lugar a un deterioro grave del estado de salud del paciente
- c) Incidentes que podrían haber dado lugar a la pero no se han producido.
- d) Incidentes que podrían haber dado lugar a un grave deterioro de la salud, pero no se han producido.
- e) Todas las respuestas anteriores son correctas

43. El albarán debe contener:

- a) Precio de los productos
- b) Cantidad de artículos enviados
- c) Forma de pago
- d) Condiciones de entrega y pago
- e) Todas las respuestas anteriores son correctas

44. Cuando se necesitan realizar trámites tales como licencia de importación o solicitar el dinero previamente para el pago de un artículo, el tipo de factura aconsejado es:

- a) Factura proforma
- b) Factura con recibí
- c) Factura conformada
- d) Factura de aceptación
- e) Factura solicitada

45. El libro de registro:

- a) Es fundamental para la contabilidad de la empresa
- b) En él se recogen las facturas que se presentan a la empresa para que ésta las pague.
- c) Gastos como el alquiler de locales se registran en el libro de registro
- d) En el quedan recogidos los ingresos de la empresa
- e) Todas son correctas

DATOS DEL ALUMNO			FIRMA
APELLIDOS:			
Nombre:	D.N.I./ N.I.E	Fecha:	

46. En relación a un Procedimiento Normalizado de Trabajo (PNT), señala la respuesta incorrecta:

- a) Deben ser redactados por el técnico titular del laboratorio
- b) Son documentos escritos que establecen las pautas que se han de seguir para implantar las políticas de calidad de la empresa.
- c) Tienen que ser redactados de forma clara y concisa, que evite dudas en la interpretación.
- d) Debe ser aprobado por un supervisor o responsable.
- e) Son requeridos por las buenas prácticas de fabricación

47. Si una prótesis es devuelta al laboratorio por el cliente:

- a) Todos los documentos relacionados con la reclamación deben archivar, manual o digitalmente.
- b) Se abrirá una ficha de reclamación donde se indicará el motivo o causa de la devolución, solo cuando la culpa del problema es del laboratorio
- c) En la ficha deben aparecer todas las indicaciones de la prescripción y las medidas correctoras, cuando el problema no es del laboratorio.
- d) En la ficha de reclamación no es necesario indicar el resultado obtenido tras las correcciones realizadas, ya que eso se queda almacenado internamente en una hoja de trabajo independiente
- e) Todas las respuestas anteriores son correctas.

48. ¿Cuál de los siguientes pasos es característico de la elaboración de una prótesis removible metálica?

- a) Instalación de las masas dentinarias sobre la estructura y cocción
- b) Atornillado de los pilares y corte a modo de muñón
- c) Duplicación de los modelos con revestimiento utilizando moldes de gelatina o silicona
- d) Se colocan sobre el modelo elementos activos y pasivos siguiendo las instrucciones del diseño
- e) Ninguna de las respuestas anteriores es correcta

49. ¿Cuál de los siguientes pasos es característico de la elaboración de una prótesis fija implantosoportada?

- a) Se enceran sobre el modelo los dientes con cera con el tamaño necesario para poder colocar la cerámica
- b) Realización de la estructura primaria por el sistema de colado
- c) Colocación de retenedores y refuerzos, pasarlo al enmuflado y resinado
- d) Emplazamiento del original en un encofrado para proceder a su relleno con revestimiento
- e) Confección de las planchas base y rodets de cera para la toma de articulación

DATOS DEL ALUMNO			FIRMA
APELLIDOS:			
Nombre:	D.N.I./ N.I.E	Fecha:	

50. Indica el orden correcto a la hora de elaborar una prótesis dental de forma general:

- Preparado del modelo, elaboración de planchas base y rodets, montaje en articulador, montaje de dientes, verificación mediante prueba de articulación, registro de los lotes empleados.
- Preparado del modelo, montaje en articulador, elaboración de planchas base y rodets, registro de los lotes empleados, verificación mediante prueba de articulación.
- Elaboración de planchas base y rodets, preparado del modelo, montaje en articulador, registro de los lotes empleados, verificación mediante prueba de articulación.
- Preparado del modelo, registro de los lotes empleados, elaboración de planchas base y rodets, montaje en articulador, montaje de dientes, verificación mediante prueba de articulación
- Preparado del modelo, montaje en articulador, elaboración de planchas base y rodets, verificación mediante prueba de articulación, registro de los lotes empleados.

PREGUNTAS DE RESERVA

51. La limpieza en un laboratorio de prótesis:

- También se conoce como desinfección
- Es un paso posterior a la desinfección y esterilización
- Es equivalente a la esterilización
- Se realiza con agua, detergentes y productos enzimáticos
- Las respuestas a y d son correctas

52. El establecimiento de un buen plan de revisiones y mantenimiento preventivo, en el laboratorio de prótesis va a permitir:

- Prevenir fallos, deterioros y averías.
- Aumentar el coste de uso de los equipos, ya que las revisiones y el mantenimiento tienen un coste extra asociado.
- Actuar ante imprevistos, ya que estos imprevistos no pueden ser evitados.
- Reparar equipos cuando dejen de funcionar correctamente
- Todas las respuestas anteriores son correctas.

53. El envasado de los productos elaborados en el laboratorio de prótesis y que deben ser enviados a clínica se realiza especialmente para:

- Evitar deformaciones y roturas del producto en su camino a la clínica.
- Evitar que sea usada por el paciente sin las instrucciones adecuadas.
- Facilitar la posterior limpieza de la prótesis que se realiza en la clínica.
- Facilitar el almacenaje de las prótesis en la clínica
- Todas las respuestas anteriores son correctas.