

INSTITUTO ANDALUZ DE ADMINISTRACIÓN PÚBLICA

**PROCESO SELECTIVO DE ACCESO LIBRE PARA INGRESO EN EL CUERPO SUPERIOR
FACULTATIVO, OPCIÓN FARMACIA (A12008)
CORRESPONDIENTE A LA OFERTA DE EMPLEO PÚBLICO 2022**

PRIMER EJERCICIO

Primera parte TEÓRICA

Segunda parte PRÁCTICA

ADVERTENCIAS:

1. No abra este cuestionario hasta que se le indique.
2. Sólo se calificarán las respuestas marcadas en la Hoja de Examen.
3. Este cuestionario puede utilizarse en su totalidad como borrador.
4. El presente ejercicio, de carácter teórico-práctico, está compuesto de dos partes, siendo ambas obligatorias y eliminatorias.
5. La primera parte, de **carácter teórico**, consta de **79 preguntas** tipo test con cuatro respuestas alternativas, siendo sólo una de ellas la correcta. Las 75 primeras son preguntas ordinarias y evaluables (**a contestar de la 1 a la 75 inclusive**) y 4 son de reserva (**a contestar de la 151 a 154 inclusive**).
6. La segunda parte, de **carácter práctico**, consta de **28 preguntas** tipo test con cuatro respuestas alternativas, siendo sólo una de ellas la correcta. Las 25 primeras son preguntas ordinarias y evaluables (**a contestar de la 76 a la 100 inclusive**) y 3 son de reserva (**a contestar de la 155 a 157 inclusive**).
7. La puntuación de cada parte del ejercicio, así como su cálculo, será la que se ha publicado en la correspondiente convocatoria.
8. Si observa alguna anomalía en la impresión del cuestionario, solicite su sustitución.
9. El tiempo total para la realización de este ejercicio es de **180 minutos**.
10. Compruebe siempre que el número de la respuesta que señale en su Hoja de Examen es el que corresponde al número de la pregunta del cuestionario.
11. Si necesita alguna aclaración, por favor, levante la mano y pídalo en voz baja al personal del Aula, de tal forma que se evite molestar al resto del Aula. El personal del Aula no le podrá dar información acerca del contenido del examen.

Si desea un ejemplar de este cuestionario podrá obtenerlo en la siguiente [página web](http://www.juntadeandalucia.es/institutodeadministracionpublica) www.juntadeandalucia.es/institutodeadministracionpublica el mismo día de la realización del presente ejercicio.

APARTADO 1. PREGUNTAS ORDINARIAS Y EVALUABLES

1. De conformidad con el artículo 91 de Ley Orgánica 2/2007, de 19 de marzo, de reforma del Estatuto de Autonomía para Andalucía, la entidad territorial básica de la Comunidad Autónoma es:
 - A) La provincia.
 - B) El municipio.
 - C) La comunidad.
 - D) El distrito.

2. Según el artículo 136 de la Constitución Española, el Tribunal de Cuentas:
 - A) Es el supremo órgano fiscalizador de las cuentas y de la gestión económica del Estado, así como del sector público.
 - B) No dependerá directamente de nadie y ejercerá sus funciones libremente.
 - C) Los miembros no estarán sometidos a las mismas incompatibilidades que los jueces.
 - D) Una ley ordinaria regulará su composición, organización y funciones.

3. De acuerdo con el artículo 17.2 de la Constitución Española, la detención preventiva:
 - A) No podrá durar más del tiempo estrictamente necesario para la realización de las averiguaciones tendentes al esclarecimiento de los hechos, y, en todo caso, en el plazo máximo de cuarenta y ocho horas, el detenido deberá ser puesto en libertad o a disposición de la autoridad judicial.
 - B) No podrá durar más del tiempo estrictamente necesario para la realización de las averiguaciones tendentes al esclarecimiento de los hechos, y, en todo caso, en el plazo máximo de setenta y dos horas, el detenido deberá ser puesto en libertad o a disposición de la autoridad judicial.
 - C) En situaciones especiales, podrá durar más del tiempo estrictamente necesario para la realización de las averiguaciones tendentes al esclarecimiento de los hechos, sin plazo máximo.
 - D) Ninguna respuesta es correcta.

4. Según el artículo 19 de la Ley Orgánica 2/2007, de 19 de marzo, de reforma del Estatuto de Autonomía para Andalucía, las personas mayores tienen derecho a:
 - A) Derecho a la educación gratuita.
 - B) Derecho a una atención integral para la promoción de su autonomía personal.
 - C) Derecho a recibir pensiones de jubilación.
 - D) Derecho a vivir en instituciones cerradas.

5. El Parlamento de Andalucía podrá retirar la propuesta de reforma, de acuerdo con el artículo 250 de la Ley Orgánica 2/2007 de 19 de marzo, de Reforma del Estatuto de Autonomía para Andalucía:
 - A) Antes de la presentación inicial.
 - B) Antes de la votación final sobre la misma.
 - C) Después de la votación final.
 - D) En cualquier momento del proceso legislativo.

6. De conformidad con la Ley 39/2015, de 1 de octubre, del Procedimiento Administrativo Común de las Administraciones Públicas, serán motivados, con sucinta referencia de hechos y fundamentos de derecho:
 - A) Los actos que limiten derechos objetivos o intereses legítimos.
 - B) Los actos que no se separen del criterio seguido en actuaciones precedentes o del dictamen de órganos consultivos.
 - C) Los actos que rechacen pruebas propuestas por los interesados.
 - D) Los actos que se dicten en el ejercicio de potestades no discrecionales.

7. Según el artículo 41 de la Ley 39/2015, de 1 de octubre, del Procedimiento Administrativo Común de las Administraciones Públicas:
- A) Cuando el interesado fuera notificado por distintos cauces, se tomará como fecha de notificación la de aquélla que se hubiera producido en último lugar.
 - B) Cuando el interesado fuera notificado por distintos cauces, se tomará como fecha de notificación la que se registró en el expediente administrativo.
 - C) Cuando el interesado fuera notificado por distintos cauces, se tomará como fecha de notificación la que el interesado elija.
 - D) Cuando el interesado fuera notificado por distintos cauces, se tomará como fecha de notificación la de aquélla que se hubiera producido en primer lugar.
8. El artículo 121 de la Ley 39/2015, de 1 de octubre, del Procedimiento Administrativo Común de las Administraciones Públicas, en referencia al recurso de alzada especifica lo siguiente:
- A) Si el recurso se hubiera interpuesto ante el órgano que dictó el acto impugnado, éste deberá remitirlo al competente en el plazo de diez días, con su informe y con una copia completa y ordenada del expediente.
 - B) Si el recurso se hubiera interpuesto ante el órgano que dictó el acto impugnado, éste deberá remitirlo al competente en el plazo de cinco días, con su informe y con una copia completa y ordenada del expediente.
 - C) Si el recurso se hubiera interpuesto ante el órgano que dictó el acto impuganado, éste resolverá el recurso directamente.
 - D) Si el recurso se hubiera interpuesto ante el órgano que dictó el acto impugnado, éste deberá remitirlo al competente en el plazo de quince días, con su informe y con una copia completa y ordenada del expediente.
9. En el Derecho de la Unión Europea tienen carácter vinculante:
- A) Reglamentos, dictámenes y recomendaciones.
 - B) Reglamentos, directivas y recomendaciones.
 - C) Reglamentos, directivas y decisiones.
 - D) Reglamentos, directivas y dictámenes.
10. El Tribunal de Justicia de la Unión Europea tiene su sede en:
- A) Luxemburgo.
 - B) Bruselas.
 - C) Estrasburgo.
 - D) Frankfurt.
11. Según el artículo 118 de la Ley 9/2017, de 8 de noviembre, de Contratos del Sector Público, por la que se transponen al ordenamiento jurídico español las Directivas del Parlamento Europeo y del Consejo 2014/23/UE y 2014/24/UE, de 26 de febrero de 2014, se consideran contratos menores:
- A) Los contratos de valor estimado inferior a 50.000 euros, cuando se trate de contratos de obras, o a 18.000 euros, cuando se trate de contratos de suministros o de servicios.
 - B) Los contratos de valor estimado inferior a 40.000 euros, cuando se trate de contratos de obras, o a 15.000 euros, cuando se trate de contratos de suministros o de servicios.
 - C) Los contratos de valor estimado inferior a 80.000 euros, cuando se trate de contratos de obras, o a 20.000 euros, cuando se trate de contratos de suministros o de servicios.
 - D) Los contratos de valor estimado inferior a 40.000 euros, cuando se trate de contratos de obras, o a 18.000 euros, cuando se trate de contratos de suministros o de servicios.

12. Según el artículo 48 de la Ley 4/1986, de 5 de mayo, del Patrimonio de la Comunidad Autónoma de Andalucía, la afectación podrá tener lugar:
- A) Exclusivamente por Ley.
 - B) Solo por Ley o por silencio.
 - C) Solo por Ley o mediante acto expreso o tácito.
 - D) Por Ley, por silencio o mediante acto expreso o tácito.
13. De acuerdo con lo establecido en la Ley 5/2023, de 7 de junio, de la Función Pública de Andalucía, el personal eventual:
- A) Puede realizar actividades ordinarias de gestión o de carácter técnico.
 - B) Solo realiza funciones expresamente calificadas como de confianza o asesoramiento especial.
 - C) La condición como tal, podrá constituir mérito para el acceso a la función pública y para la promoción interna.
 - D) Su cese conllevará derecho a indemnización.
14. Conforme al artículo 39 de la Ley 5/2023, de 7 de junio, de la Función Pública de Andalucía, el personal funcionario en el supuesto de haber completado veinte años de servicio activo en la Administración, tendrá derecho al disfrute de los siguientes días de vacaciones anuales:
- A) Veintidós días hábiles.
 - B) Veintitrés días hábiles.
 - C) Veinticuatro días hábiles.
 - D) Veinticinco días hábiles.
15. El artículo 36 del Decreto Legislativo 1/2010, de 2 de marzo, por el que se aprueba el texto refundido de la Ley General de La Hacienda Pública de la Junta de Andalucía, establece que el proyecto de Ley del Presupuesto, se remitirá al Parlamento de Andalucía:
- A) Al menos un mes antes de la expiración del Presupuesto corriente, para su examen, enmienda y aprobación.
 - B) Al menos dos meses antes de la expiración del Presupuesto corriente, para su examen, enmienda y aprobación.
 - C) Al menos tres meses antes de la expiración del Presupuesto corriente, para su examen, enmienda y aprobación.
 - D) Antes del 1 de septiembre del año anterior al que se refiera.
16. Conforme al artículo 52 bis del Decreto Legislativo 1/2010, de 2 de marzo, por el que se aprueba el texto refundido de la Ley General de La Hacienda Pública de la Junta de Andalucía, con cargo al crédito del Fondo de Contingencia se financiarán únicamente, cuando proceda, las siguientes modificaciones de crédito:
- A) Crédito extraordinario, suplementos de crédito y ampliaciones.
 - B) Crédito extraordinario, suplementos de crédito y minoración de crédito.
 - C) Crédito extraordinario, generaciones de crédito y ampliaciones.
 - D) Crédito extraordinario, generaciones de crédito y minoración de crédito.
17. Según el artículo 8 de la Ley 13/2007, de 26 de noviembre, de medidas de prevención y protección integral contra la violencia de género, el Plan integral de sensibilización y prevención contra la violencia de género se aprobará:
- A) Por la Consejería de la Presidencia, Interior, Diálogo Social y Simplificación Administrativa cada cinco años.
 - B) Por la Consejería competente en materia de violencia de género cada cuatro años.
 - C) Por el Consejo de Gobierno cada cuatro años.
 - D) Por el Consejo de Gobierno cada cinco años.

18. En el ámbito de aplicación del Decreto 8/2020, de 30 de enero, por el que se regulan los órganos de ética asistencial y de la investigación biomédica en Andalucía se recogen los órganos colegiados. De los indicados a continuación indique el que está EXCLUIDO:
- A) Los Comités de Ética de la Investigación con medicamentos.
 - B) El Comité Coordinador de Ética de la Investigación Biomédica de Andalucía.
 - C) El Comité de Bioética de Andalucía.
 - D) Comité Andaluz de Ética de Investigación con muestras biológicas de naturaleza embrionaria y otras células semejantes.
19. De los siguientes estudios epidemiológicos indique en cuál se mide la incidencia de la enfermedad:
- A) Estudios de Cohortes.
 - B) Estudios ecológicos.
 - C) Estudios transversales.
 - D) Estudios de casos y controles.
20. En la Ley 16/2011, de 23 de diciembre, de Salud Pública de Andalucía se establecen las funciones del Sistema de Vigilancia en Salud indique la respuesta INCORRECTA:
- A) Conocer la epidemiología de los principales problemas de salud y sus determinantes.
 - B) Identificar desigualdades en salud de origen geográfico, de género, ocasionadas por la accesibilidad o la utilización de servicios de salud, por la exposición a riesgos para la salud o derivadas del hecho migratorio.
 - C) Incorporar y analizar la información sobre los efectos de los riesgos ambientales, alimentarios, originados por medicamentos y productos sanitarios, laborales o de otro tipo sobre la salud de la población.
 - D) La realización de actividades de promoción de la salud en el lugar de trabajo.
21. Según el Reglamento nº 1907/2006 del Parlamento Europeo y del Consejo, relativo al registro, la evaluación, la autorización y la restricción de las sustancias y mezclas químicas (REACH), señala la respuesta INCORRECTA referida a la Ficha de Datos de Seguridad (FDS):
- A) En la primera página de la FDS se indicará la fecha de emisión. Para el caso de que sea una FDS revisada se incluirá como "Revisión: (fecha)", así como el número de la versión y el de la revisión, la fecha de la sustitución por la nueva versión o alguna otra indicación de cuál es la versión que se sustituye.
 - B) En la FDS se debe utilizar un lenguaje sencillo, claro y preciso, evitando jergas, acrónimos y abreviaturas.
 - C) En la Sección 1.2 de la FDS se recogen los "Usos pertinentes identificados de la sustancia o de la mezcla y usos desaconsejados" y en la sección 7.3 "Usos específicos finales".
 - D) Para consultar información sobre la inflamabilidad de una mezcla debes dirigirte a la sección 12 de la FDS y para obtener información relacionada con el peligro para el medio ambiente acuático a la sección 9.

22. Según el **Reglamento nº 1272/2008 del Parlamento Europeo y del Consejo, sobre clasificación, etiquetado y envasado de sustancias y mezclas (CLP), en relación con la Peligrosidad para el medio ambiente acuático**, señala la respuesta CORRECTA:
- A) Si una sustancia es peligrosa para el medio ambiente acuático agudo y crónico, sus valores de factor M para ambas (agudo y crónico) deben ser coincidentes.
 - B) Teniendo en cuenta que los valores de corte genéricos de la tabla 1.1 del Anexo I de CLP son de 0,1% para la Peligrosidad para el medio ambiente acuático agudo Cat.1 y 1% para la Peligrosidad para el medio ambiente acuático crónico Cat. 2, si una sustancia tiene esa clasificación y su factor M=10, su valor de corte pasaría a ser de 0,01% para la Peligrosidad para el medio ambiente acuático agudo Cat.1, mientras que sería 0,1% para la Peligrosidad para el medio ambiente acuático crónico Cat. 2 (es decir, el valor de corte genérico / M).
 - C) En los cálculos de Peligrosidad para el medio ambiente acuático Cat.1 de una mezcla no se usa el valor del factor M de las sustancias constituyentes con esa clasificación si se está aplicando el método sumatorio o método de la suma.
 - D) El factor M es un factor multiplicador que puede tener como valores 1, 10 o 100, entre otros.
23. Indique la respuesta INCORRECTA en relación con lo regulado en el **Decreto 95/2001, de 3 de abril, por el que se aprueba el Reglamento de Policía Sanitaria Mortuoria**:
- A) Cada cementerio dispondrá de un osario general, con capacidad suficiente, destinado a recoger los restos cadavéricos provenientes de las exhumaciones.
 - B) El Delegado provincial de la Consejería de Salud autoriza la construcción de panteones especiales, tales como criptas y bóvedas, en Iglesias y recintos distintos de los cementerios.
 - C) El transporte o depósito de las cenizas resultantes de la cremación de un cadáver no está sujeto a ninguna exigencia sanitaria.
 - D) El embalsamamiento de un cadáver será obligatorio cuando vaya a ser expuesto al público por un plazo mayor de 72 horas y hasta un máximo de 96 horas del fallecimiento.
24. Teniendo en cuenta el **Reglamento nº 528/2012 del Parlamento Europeo y del Consejo, relativo a la comercialización y el uso de los biocidas (BPR)**, ¿cuántos tipos de productos biocidas (TPs) existen y a cuál pertenece un insecticida y un raticida?:
- A) Existen 22 TPs. TP 18 insecticidas y TP 14 rodenticidas.
 - B) Existen 23 TPs. TP 19 insecticidas y TP 15 rodenticidas.
 - C) Existen 22 TPs. TP 19 insecticidas y TP 15 rodenticidas.
 - D) Existen 23 TPs. TP 18 insecticidas y TP 14 rodenticidas.
25. En el ámbito de aplicación del **Real Decreto 487/2022, de 21 de junio, por el que se establecen los requisitos sanitarios para la prevención y el control de la legionelosis**, respecto a las personas físicas o titulares de una empresa que utiliza en su establecimiento un condensador evaporativo, indique la respuesta INCORRECTA:
- A) Las personas titulares de estas instalaciones están obligadas a notificarla.
 - B) Deberán disponer de sistemas de filtro de alta eficiencia cuyo caudal de agua arrastrado será menor del 0,002 por ciento del caudal de agua circulante.
 - C) El agua de la instalación indicada deben cumplir en cuanto a la calidad una turbidez < 15 UNF y <2 mg/L de Hierro total.
 - D) La instalación deberá contar con puntos accesibles para realizar la toma de muestras de los análisis físicoquímicos, microbiológicos y el nivel de desinfectante.
26. Según el artículo 16 de la **Ley 7/2007, de 9 de julio de Gestión Integrada de la Calidad Ambiental (Ley GICA)**, ¿cuál NO es un instrumento de prevención y control ambiental?:
- A) La autorización ambiental unificada simplificada.
 - B) La autorización ambiental reunificada.
 - C) La evaluación ambiental estratégica.
 - D) La declaración responsable de los efectos ambientales.

27. En el Anexo II de la Ley 34/2007, de 15 de noviembre, de calidad del aire y protección de la atmósfera, se indican las directrices para la selección de los contaminantes atmosféricos. Indique la respuesta INCORRECTA:
- A) Se utilizarán preferentemente métodos de evaluación del riesgo.
 - B) Persistencia en el medio ambiente, en particular si el contaminante no es biodegradable y puede acumularse en los seres humanos, en el medio ambiente o en las cadenas alimentarias.
 - C) Presencia generalizada y concentración elevada del contaminante en la atmósfera.
 - D) Mecanismos específicos de formación de cada contaminante.
28. En el marco del Decreto 71/2017, de 13 de junio, por el que se regulan las condiciones higiénico-sanitarias y técnicas de las actividades relativas a la aplicación de técnicas de tatuaje, micropigmentación y perforación cutánea piercing, señale la respuesta INCORRECTA:
- A) Sin perjuicio de las competencias de las Corporaciones Locales, la Delegación Territorial o Provincial de la Consejería competente en materia de salud, realizará una inspección dentro de los tres meses siguientes a la recepción de la notificación de la declaración responsable.
 - B) Es de aplicación a aquellos establecimientos e instalaciones, no sanitarios, ubicados en el territorio de Andalucía, en los que, de forma permanente, temporal o esporádica, se practiquen técnicas de tatuaje, micropigmentación o perforación cutánea piercing.
 - C) Los utensilios y materiales que atraviesen o penetren la piel, las mucosas u otros tejidos, tales como agujas, electrodos, cuchillas, jeringuillas, tintas y similares, deberán ser siempre estériles y de un solo uso.
 - D) Los elementos metálicos de los establecimientos y de las instalaciones deberán estar compuestos por materiales resistentes a la oxidación.
29. Según el Reglamento 2020/741 del Parlamento Europeo y del Consejo de 25 de mayo de 2020 relativo a los requisitos mínimos para la reutilización del agua, indique la respuesta INCORRECTA:
- A) La finalidad del Reglamento es garantizar que las aguas regeneradas sean seguras para los usos establecidos.
 - B) La autoridad competente velará por que se elabore un plan de gestión del riesgo del agua regenerada con el fin de producir, suministrar y utilizar aguas regeneradas.
 - C) Se entenderá por gestión del riesgo: una gestión sistemática que garantice de manera continuada que la reutilización del agua es segura en un contexto específico.
 - D) Más allá del punto de cumplimiento, la calidad de las aguas ya no será de la responsabilidad del operador de la estación regeneradora de aguas.
30. En el marco de aplicación del Real Decreto 3/2023, de 10 de enero, por el que se establecen los criterios técnico-sanitarios de la calidad del agua de consumo, su control y suministro, de las siguientes definiciones indique cual es la INCORRECTA:
- A) Punto de entrega: lugar donde un operador de una parte de la zona de abastecimiento entrega el agua al operador de la siguiente parte de la misma o al usuario.
 - B) Valor paramétrico: nivel máximo o mínimo fijado para cada uno de los parámetros a controlar.
 - C) Depósito de cabecera: aquel cuya finalidad sea almacenar, regular y/o distribuir el agua de consumo, ubicado en el tramo inicial o tramos intermedios de la red de distribución.
 - D) Agua de captación: aguas de la zona de captación en las masas de agua, que vayan a ser utilizadas para la producción de agua de consumo, independientemente de su origen y del tratamiento requerido, en su caso.

31. En relación con un producto de piscinas (mezcla) que contiene hipoclorito sódico con Peligrosidad para el Medio ambiente acuático agudo Cat. 1 y Corrosividad cutánea Cat. 1B, señala la respuesta CORRECTA:
- A) Los pictogramas que aparecen tanto en la Ficha de Datos de Seguridad (FDS) (sección 2.2) como en etiqueta deben ser los mismos (GHS09 y GHS05), aunque en la la Ficha de Datos de Seguridad (FDS) pueden aparecer en blanco y negro.
 - B) En principio, la mezcla no tiene efectos oculares, ya que solo se clasifica con Corrosividad cutánea Cat. 1B.
 - C) Al clasificar con Corrosividad cutánea Cat. 1 B, la mezcla debe tener, obligatoriamente, un pH extremo (>11).
 - D) La palabra de advertencia (Peligro), las indicaciones de peligro y los consejos de prudencia aparecerán juntos en la etiqueta. En cuanto a los pictogramas, al ser una representación gráfica del peligro, irán en la parte de la etiqueta donde sean más visibles (no tienen que ir junto al resto de la información mencionada).
32. La Estrategia de Vigilancia y Respuesta en Salud Pública de Andalucía (AVISTA) consta de una serie de Áreas. Indique cuál de las siguientes NO es correcta:
- A) Tratamiento de la información digital: vigilancia, análisis y resultados en salud pública.
 - B) Vigilancia y respuesta para el control de enfermedades y eventos esenciales en salud pública.
 - C) Promoción de la salud en el ámbito de la atención primaria y la atención especializada.
 - D) Modelo organizativo: sistema de vigilancia y sistema integral de alertas en salud pública.
33. Según la metodología propuesta en el “Manual para la evaluación de impacto en salud de proyectos sometidos a instrumentos de prevención y control ambiental en Andalucía”, publicado por la Consejería competente en materia de Salud de la Junta de Andalucía al amparo de la Disposición adicional primera del Decreto 169/2014, de 9 de diciembre, por el que se establece el procedimiento de la Evaluación del Impacto en la Salud de la Comunidad Autónoma de Andalucía, en la etapa de análisis preliminar se plantea realizar una valoración cualitativa de dos tipos de factores. Indique la opción INCORRECTA en relación a esta metodología:
- A) La metodología propone analizar tres factores propios de la actuación o proyecto, independientemente del entorno en que se realicen, y que son el efecto o impacto potencial, el nivel de certidumbre o grado de confianza adjudicado a la probabilidad de que se produzca, y la existencia o no de medidas correctoras que pudieran corregirlos o atenuarlos de manera efectiva.
 - B) La metodología propone analizar tres factores propios del entorno del proyecto que son la dimensión de la población afectada, la existencia de grupos vulnerables, y la preocupación en la ciudadanía que suscitan.
 - C) La metodología propone que los factores propios de la actuación o proyecto tendrán la consideración de condición necesaria, proponiendo que el dictamen se realice tomando el nivel de valoración menor entre los asociados a dichos factores.
 - D) La metodología propone que los factores propios del entorno del proyecto tendrán el carácter de condición suficiente, proponiendo que el dictamen se realice tomando el nivel de valoración mayor entre los asociados a dichos factores.
34. Indique cuál de los siguientes NO es un comité científico de la AGENCIA EUROPEA DE MEDICAMENTOS:
- A) Comité de Medicamentos Huérfanos.
 - B) Comité de Terapias Avanzadas.
 - C) Comité Pediátrico.
 - D) Comité de Ensayos Clínicos.

35. **El principio de seguridad de los alimentos y de los piensos establecido en la Ley 17/2011, de 5 de julio, de Seguridad Alimentaria y Nutrición establece que:**
- A) Solo podrán comercializarse alimentos y piensos que en condiciones de uso especiales, sean seguros.
 - B) Para determinar que un alimento es seguro, se tendrán también en cuenta los posibles efectos, por la sensibilidad particular de una categoría específica de consumidores, aunque el alimento no esté destinado a ella.
 - C) En caso de duda acerca de la seguridad de un alimento o pienso, se tendrá también en cuenta la vulnerabilidad de la población de destino.
 - D) No podrá comercializarse ni darse a ningún animal destinado a la producción de alimentos ningún pienso que no cumpla los requisitos de seguridad alimentaria establecidos en la normativa que resulte de aplicación.
36. **Según el Reglamento 178/2002 del Parlamento Europeo y del Consejo de 28 de enero de 2002, por el que se establecen los principios y los requisitos generales de la legislación alimentaria, se crea la Autoridad Europea de Seguridad Alimentaria y se fijan procedimientos relativos a la seguridad alimentaria, a la hora de determinar si un alimento es nocivo para la salud, se tendrán en cuenta una serie de circunstancias. Señale la opción CORRECTA:**
- A) Los datos que se recaben de ingresos hospitalarios a raíz del consumo de ese alimento.
 - B) Los probables efectos inmediatos y a corto y largo plazo de ese alimento, sólo para la salud de la persona que lo consume.
 - C) Los posibles efectos tóxicos acumulativos.
 - D) La sensibilidad particular de orden orgánico de una categoría específica de consumidores, aunque el alimento no esté destinado a ella.
37. **Al analizar la situación de salud y sus determinantes en Andalucía, el IV Plan Andaluz de Salud pone de manifiesto que se han encontrado patrones de desigualdad en la utilización de servicios de salud de:**
- A) Hospitalización.
 - B) Consumo de medicamentos.
 - C) Consulta médica de Atención Primaria.
 - D) Urgencias.
38. **En el marco del Decreto 69/2008, de 26 de febrero, por el que se establecen los procedimientos de las Autorizaciones Sanitarias y se crea el Registro Andaluz de Centros, Servicios y Establecimientos Sanitarios, un centro sanitario privado ubicado en el territorio de la Comunidad Autónoma de Andalucía, está sometido, preceptivamente, a autorización sanitaria:**
- A) de funcionamiento, para cada uno de los servicios que constituyan la oferta asistencial de dicho centro.
 - B) de modificación, cuando se efectue una alteración sustancial en su estructura física que impliquen la realización de obra nueva.
 - C) de modificación, cuando cambie la denominación de dicho centro.
 - D) de cierre, cuando vaya a finalizar su actividad de modo definitivo, independientemente de que tenga o no suscrito con la Administración sanitaria un convenio, concierto o un contrato de colaboración entre el sector público y el sector privado para la prestación de servicios sanitarios.
39. **Los medicamentos se someterán a prescripción médica restringida, cuando se traten de:**
- A) Medicamentos que contengan sustancias cuya actividad y/o reacciones adversas sea necesario estudiar mas detalladamente.
 - B) Medicamentos de Diagnóstico Hospitalario.
 - C) Medicamentos que puedan ser objeto, en caso de utilización anormal, de riesgo considerable de abuso medicamentoso, puedan provocar toxicoddependencia o ser desviados para usos ilegales.
 - D) Medicamentos de Diagnóstico Radiológico.

40. Indique la respuesta CORRECTA según el Real Decreto 1345/2007, de 11 de octubre, por el que se regula el procedimiento de autorización, registro y condiciones de dispensación de los medicamentos de uso humano fabricados industrialmente:
- A) La autorización de un medicamento deberá ser renovada cada 5 años durante todo el tiempo que se encuentre en el mercado de forma efectiva.
 - B) Cada autorización de comercialización de un medicamento perderá su validez si, durante el año siguiente a la fecha de la notificación de la resolución de autorización emitida por la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios, el titular no procede a la comercialización efectiva del mismo.
 - C) La autorización de comercialización de un medicamento perderá su validez si una vez autorizado y comercializado deja de encontrarse de forma efectiva en el mercado durante tres años consecutivos.
 - D) El titular de la autorización efectuará anualmente una declaración de intención de comercialización del medicamento de forma expresa, que llevará a cabo ante la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios durante el mes de diciembre del año anterior.
41. En virtud del artículo 45.3 del Real Decreto Legislativo 1/2015, de 24 de julio, por el que se aprueba el texto refundido de la Ley de garantías y uso racional de los medicamentos y productos sanitarios, por motivos de salud pública la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios someterá a autorización previa cada lote de fabricación de producto terminado:
- A) de los radiofármacos utilizados para tomografía por emisión de positrones (radiofármacos PET).
 - B) de los productos derivados del plasma que intervengan como excipiente o como reactivo en la producción de otro medicamento.
 - C) de las vacunas.
 - D) Las respuesta b y c son correctas.
42. Señale cuál de los siguientes colectivos NO se encuentra entre los que están exentos de aportación en la prestación farmacéutica ambulatoria que se dispense por medio de receta médica oficial a través de oficina de farmacia:
- A) Personas con tratamientos derivados de accidente de trabajo.
 - B) Personas menores de edad con enfermedades raras y con un grado de discapacidad reconocido igual o superior al 50%.
 - C) Afectados de síndrome tóxico.
 - D) Personas perceptoras de la prestación económica de la Seguridad Social por menor a cargo en régimen de guarda con fines de adopción.
43. Según la Ley 14/1986, de 25 de abril, General de Sanidad, los servicios sanitarios que sean precisos para el funcionamiento del Sistema Nacional de Salud, adecuarán su organización y funcionamiento a los principios de:
- A) Eficacia, celeridad, economía y flexibilidad
 - B) Eficacia, igualdad, especificidad y eficiencia.
 - C) Eficiencia, pluralidad, economía y rapidez.
 - D) Eficiencia, celeridad, pluralidad y flexibilidad.
44. Conforme a la vigente Ley de Salud de Andalucía, el órgano colegiado de participación ciudadana en la formulación de la política sanitaria y en el control de su ejecución es:
- A) El Consejo Andaluz de Salud.
 - B) El Consejo Andaluz de Participación.
 - C) El Consejo Interterritorial de Salud.
 - D) El Consejo de Salud del Área.

45. **Con respecto a la organización del Sistema Sanitario Público de Andalucía, señale la respuesta INCORRECTA:**
- A) El Sistema Sanitario Público de Andalucía se organiza en demarcaciones territoriales denominadas Áreas de Salud.
 - B) La Zona Básica de Salud es el marco territorial para la prestación de la atención primaria de salud.
 - C) Existirán dos unidades de gestión de salud pública (UGSP) en cada Área de Gestión Sanitaria. Cuando no exista Área de Gestión Sanitaria, se constituirá una unidad en cada Distrito de Atención Primaria.
 - D) La delimitación territorial de las zonas básicas de salud y de los distritos en los que se integran se realizará por medio del Mapa de Atención Primaria de Salud.
46. **Según el artículo 3 de la Ley 33/2011, de 4 de octubre, General de Salud Pública ¿cuál de los siguientes NO es un principio general de acción en salud pública?:**
- A) Pertinencia.
 - B) Precaución.
 - C) Transparencia.
 - D) Flexibilidad.
47. **La identificación temprana de una enfermedad y la instauración de un tratamiento efectivo para evitar la progresión de la misma y sus posibles complicaciones es:**
- A) Prevención primaria.
 - B) Prevención secundaria.
 - C) Prevención terciaria.
 - D) Promoción de la salud.
48. **En 1974, Marc Lalonde presentó un estudio (Informe Lalonde) en el que agrupó los factores determinantes de salud en 4 campos que son:**
- A) Estilo de vida, entorno económico, sistema sanitario y biología.
 - B) Determinantes físicos, determinantes psíquicos, medio ambiente y asistencia sanitaria.
 - C) Estilo de vida, biología humana, sistema sanitario y medio ambiente.
 - D) Estructura macrosocial, estilo de vida, sistema sanitario y biología.
49. **La planificación que implica tomar decisiones, seleccionar prioridades de acción en función de las metas de la política de salud y que tendría como resultado el plan de salud es la planificación:**
- A) Normativa.
 - B) Táctica.
 - C) Operativa.
 - D) Estructural.
50. **¿Cuál de las siguientes funciones NO corresponde al Servicio de Farmacia dentro del Distrito de Atención Primaria en Andalucía?:**
- A) Gestionar y supervisar los almacenes y depósitos de medicamentos existentes.
 - B) Realizar las actuaciones necesarias para el desarrollo de los planes y programas de promoción del uso racional del medicamento.
 - C) Planificación y organización de las políticas de uso racional del medicamento.
 - D) Gestión y evaluación de todas aquellas actuaciones y actividades necesarias para lograr la máxima eficacia y eficiencia en la prestación farmacéutica del Sistema Sanitario Público de Andalucía.

51. En lo que respecta al Plan Nacional de Control Oficial de la Cadena Alimentaria (PNCOCA), señale la afirmación CORRECTA:
- A) Viene recogido en el art. 15 de la Ley 17/2011, de 5 de julio, de seguridad alimentaria y nutrición.
 - B) El que está vigente en la actualidad es el de 2021-2025 (versión 4-2024) y se estructura a partir de cinco objetivos de alto nivel.
 - C) Las opciones A) y B) son correctas.
 - D) La Autoridad Europea de Seguridad Alimentaria adoptará los objetivos, los contenidos y periodicidades correspondientes al Plan.
52. Una de las afirmaciones siguientes NO está incluida entre los métodos y técnicas para los controles oficiales, establecidos según el Reglamento 2017/625 del Parlamento Europeo y del Consejo de 15 de marzo de 2017 relativo a los controles y otras actividades oficiales realizados para garantizar la aplicación de la legislación sobre alimentos y piensos, y de las normas sobre salud y bienestar de los animales, sanidad vegetal y productos fitosanitarios:
- A) El examen de los controles establecidos por los operadores y los resultados obtenidos.
 - B) La inspección de los productos y los procesos de limpieza y mantenimiento.
 - C) Las auditorías de la evaluación de la viabilidad económica de los operadores.
 - D) Las entrevistas con los operadores y con su personal.
53. Según la Ley 17/2011, de 5 de julio, de seguridad alimentaria y nutrición, en relación al Sistema nacional coordinado de alertas alimentarias, señale la opción INCORRECTA:
- A) Se denomina Sistema Coordinado de Intercambio Rápido de Información.
 - B) Tiene como objetivo proteger la salud humana y poder gestionar los riesgos alimentarios para la salud de los consumidores.
 - C) Facilita una comunicación e intercambio rápido de información de aquellas actuaciones realizadas por parte de los operadores en caso de riesgos extraordinarios para la salud humana, derivados del consumo de alimentos y piensos.
 - D) A la Administración General del Estado le corresponde la coordinación del Sistema en el territorio nacional así como la integración del Sistema en los sistemas de alerta comunitarios e internacionales.
54. Según el Reglamento 178/2002, del Parlamento Europeo y del Consejo de 28 de enero de 2002, por el que se establecen los principios y los requisitos generales de la legislación alimentaria, se crea la Autoridad Europea de Seguridad Alimentaria y se fijan procedimientos relativos a la seguridad alimentaria, en relación al Sistema de alerta rápida (señale la opción CORRECTA):
- A) Está destinado a notificar los riesgos, directos o indirectos, para la salud humana o animal, que se deriven de alimentos o piensos.
 - B) Cuando una autoridad competente rechace en un puesto fronterizo de la Unión Europea un lote, un contenedor o un cargamento, la Comisión lo notificará en un plazo de tres días a los puestos fronterizos de la Unión Europea más próximos al país tercero de origen.
 - C) El Consejo será responsable de la gestión de la Red.
 - D) Podrán participar los países que hayan solicitado la adhesión a la Unión Europea, terceros países u organizaciones internacionales.

55. En relación al Registro Sanitario de Empresas y Establecimientos Alimentarios de Andalucía, señale la respuesta INCORRECTA:

- A) Se incluyen los establecimientos comerciales de carácter minorista cuya actividad profesional consista exclusivamente en la adquisición de productos alimenticios para su reventa al consumidor final sin ningún tipo de fabricación, manipulación, transformación o elaboración.
- B) Se adscribe al órgano directivo competente en materia de salud pública y se gestionará por los órganos competentes de los Distritos Sanitarios o Áreas de Gestión Sanitaria, de forma descentralizada.
- C) Cualquier modificación en los datos obrantes en el Registro, incluidos los ceses definitivos de actividad, serán comunicados por el explotador de la empresa alimentaria para su anotación en el Registro, en el plazo máximo de diez días desde que se haya producido la modificación o el cese.
- D) La inscripción en el Registro la realizarán las Delegaciones Territoriales competentes en materia de salud pública, previa tramitación de las Gerencias de los Distritos Sanitarios o Áreas de Gestión Sanitaria.

56. De acuerdo al Reglamento 1169/2011, de 25 de octubre, sobre información alimentaria facilitada al consumidor, indique cuál de las siguientes afirmaciones con respecto a la información alimentaria es CORRECTA:

- A) La denominación del alimento, lote y fecha de caducidad figurarán en el mismo campo visual.
- B) En el caso de alimentos envasados ofrecidos para la venta mediante comunicación a distancia, salvo las condiciones especiales de conservación o utilización, el resto de menciones obligatorias, estarán disponibles antes de que se realice la compra.
- C) El tamaño mínimo de letra en el que ha de imprimirse la información alimentaria obligatoria podrá ser igual o superior a 0,8 mm (altura de la x) en envases cuya superficie mayor sea inferior a 90 cm².
- D) En el caso de envases cuya superficie mayor sea inferior a 10 cm² solo será obligatorio en el envase o etiqueta le denominación, alérgenos, cantidad neta y fecha de caducidad o consumo preferente.

57. De las afirmaciones siguientes respecto a los alimentos irradiados, señale la opción INCORRECTA:

- A) En España, solo podrán tratarse con radiaciones ionizantes las hierbas aromáticas, las sales, especias y condimentos vegetales (secos).
- B) El valor máximo de la dosis total media de radiación absorbida es de 10 KGy.
- C) El material que se utilice para envasar los productos alimenticios que vayan a ser irradiados, deberá ser apropiado para dicho fin.
- D) La irradiación de productos alimenticios sólo se podrá utilizar, entre otros fines, para la reducción del deterioro de los productos alimenticios, frenando o deteniendo el proceso de descomposición y destruyendo los organismos responsables de dicho proceso.

58. Según establece el Reglamento 2015/2283 del Parlamento Europeo y del Consejo de 25 de noviembre de 2015 relativo a los nuevos alimentos, la Comisión únicamente autorizará e incluirá un nuevo alimento en la lista de la Unión si se cumplen los siguientes requisitos generales: (señale la respuesta INCORRECTA)

- A) Sobre la base de las pruebas científicas disponibles, el alimento no plantea un riesgo para la salud de las personas.
- B) El alimento tiene un valor nutritivo significativo y puede ser consumido por un amplio sector de la población.
- C) La utilización prevista del alimento no induce a error al consumidor, especialmente si está destinado a sustituir a otro alimento y hay cambios significativos en el valor nutritivo.
- D) En caso de que el alimento esté destinado a sustituir a otro alimento, no difiere de éste de manera que su consumo normal resulte desventajoso desde el punto de vista nutricional para los consumidores.

59. El Reglamento europeo vigente relativo a “los límites máximos de determinados contaminantes en los alimentos” es:

- A) Reglamento 1881/2006 de la Comisión, de 19 de diciembre de 2006.
- B) Reglamento 2022/807 de la Comisión, de 22 de junio de 2022.
- C) Reglamento 2023/915 de la Comisión, de 25 de abril de 2023.
- D) Reglamento 396/2005 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 23 de febrero de 2005.

60. Indique cuál de las siguientes opciones NO es un criterio de seguridad alimentaria, según el Anexo I del Reglamento 2073/2005 de la Comisión de 15 de noviembre de 2005, relativo a los criterios microbiológicos aplicables a los productos alimenticios:

- A) Determinación de Salmonella en Carne picada y preparados de carne destinados a ser consumidos crudos.
- B) Determinación de Histamina en Salsa de pescado producida por fermentación de productos de la pesca.
- C) Determinación de E.coli en Queso a base de leche o suero sometido a tratamiento térmico.
- D) Determinación de E.coli en Moluscos bivalvos vivos y equinodermos, tunicados y gasterópodos marinos vivos.

61. El farmacéutico registrará en el libro de contabilidad de estupefacientes:

- A) las dispensaciones de los medicamentos de fabricación industrial que contengan sustancias estupefacientes incluidas en la Lista II de la Convención Única de 1961 sobre Estupefacientes.
- B) la entrada de las sustancias estupefacientes para elaboración de fórmulas magistrales incluidas en la Lista II de la Convención Única de 1961 sobre Estupefacientes.
- C) la entrada de las sustancias psicotrópicas para elaboración de fórmulas magistrales incluidas en la Lista I del anexo I del Real Decreto 2829/1977, de 6 de octubre por el que se regulan las sustancias y preparados medicinales psicotrópicos, así como la fiscalización e inspección de su fabricación, distribución, prescripción y dispensación.
- D) las dispensaciones de los medicamentos de fabricación industrial que contengan sustancias estupefacientes incluidas en la Lista III de la Convención Única de 1961 sobre Estupefacientes.

62. En un laboratorio fabricante de medicamentos que cuenta con dos plantas de fabricación de productos simples, un director técnico:

- A) puede asumir las responsabilidades que le correspondan como director técnico de las dos plantas de fabricación cuando las instalaciones se encuentran próximas entre sí.
- B) puede asumir las responsabilidades que le correspondan como director técnico y tener atribuida la función de control de calidad de una de las plantas.
- C) puede asumir las responsabilidades que le correspondan como director técnico y tener atribuida la responsabilidad de fabricación de una de las plantas.
- D) puede ser director técnico de una planta a la vez que director técnico suplente de la otra planta.

63. Indique la declaración **INCORRECTA**: El acceso a medicamentos no autorizados en España y si en otros países, se debe realizar a través de la aplicación de medicamentos en situaciones especiales (MSE) de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios, de la siguiente manera:
- A) Si el medicamento es de uso hospitalario, mediante la solicitud del servicio de farmacia de un centro hospitalario privado, adjuntando un documento de petición de stock si el medicamento extranjero se ha gestionado debido a un problema de suministro con el medicamento autorizado.
 - B) Si el medicamento es de dispensación ambulatoria, mediante la solicitud de la oficina de farmacia garante del depósito de medicamentos autorizado de una clínica privada, si el medicamento extranjero se ha gestionado debido a un problema de suministro con el medicamento autorizado.
 - C) Si el medicamento es de uso hospitalario, mediante la solicitud de una clínica privada con una oficina de farmacia como depósito de medicamentos adjuntando el correspondiente informe médico justificativo si el uso es individual.
 - D) Si el medicamento es de dispensación ambulatoria, se tramitará la solicitud desde el punto de contacto de medicación extranjera que haya designado la comunidad autónoma, al que debe acudir el paciente con su informe médico y/o receta.
64. Señale la respuesta **INCORRECTA** según el Real Decreto 782/2013, de 11 de octubre, sobre distribución de medicamentos de uso humano:
- A) Los almacenes mayoristas pueden obtener medicamentos de otros almacenes mayoristas.
 - B) El cargo de dirección técnica farmacéutica de una entidad de distribución debe desempeñarse por una persona con titulación universitaria oficial en Farmacia y una adecuada formación y experiencia en las buenas prácticas de distribución.
 - C) La autoridad sanitaria competente puede acordar la suspensión o revocación de la autorización de una entidad distribuidora de medicamentos cuando incumpla las obligaciones establecidas en el Real Decreto 782/2013, de 11 de octubre.
 - D) Todas las entidades de distribución, excepto los almacenes por contrato, deberán disponer para su funcionamiento, además de la preceptiva autorización, de un certificado de cumplimiento de buenas prácticas de distribución en vigor emitido por la autoridad sanitaria competente.
65. ¿Cuál de los siguientes órganos está encargado de realizar el seguimiento y coordinación de los programas determinados por la Autoridad Sanitaria sobre medicamentos de especial control médico en Andalucía?
- A) Servicio de Vigilancia y Salud Laboral.
 - B) Comité Andaluz de Farmacovigilancia.
 - C) Centro Andaluz de Farmacovigilancia.
 - D) Escuela Andaluza de Salud Pública.
66. Indique la respuesta **INCORRECTA** según el Reglamento (UE) 2017/745 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 5 de abril de 2017, sobre los productos sanitarios, por el que se modifican la Directiva 2001/83/CE, el Reglamento (CE) n.º 178/2002 y el Reglamento (CE) n.º 1223/2009 y por el que se derogan las Directivas 90/385/CEE y 93/42/CEE del Consejo.
- A) El sistema de identificación única del producto («sistema UDI») permitirá la identificación y facilitará la trazabilidad de los productos sanitarios, incluidos los que sean a medida.
 - B) Los productos se clasificarán en las clases I, IIa, IIb y III, teniendo en cuenta la finalidad prevista de los productos y sus riesgos inherentes.
 - C) Un programa informático se considerará un producto activo.
 - D) Distribuidor es toda persona física o jurídica de la cadena de suministro, distinta del fabricante o el importador, que comercializa un producto, hasta el momento de ponerlo en servicio.

67. Señale la declaración INCORRECTA de las cuatro que se ofrecen. A efectos de planificación farmacéutica la Ley 22/2007 de 18 de diciembre, de Farmacia de Andalucía dispone lo siguiente sobre los distintos tipos de población:
- A) La población de derecho es la que consta en el Padrón municipal vigente.
 - B) La población de hecho residente y no censada es la que consta mediante certificación del Ayuntamiento o informe de la entidad correspondiente de donde procedan los datos.
 - C) La población de segunda residencia es la que resulta de aplicar una determinada operación aritmética sobre el número de viviendas secundarias que constan en el Censo de Viviendas, pero solo cuando éstas superen el 5% de la cifra de población de derecho.
 - D) La población en zonas con afluencia turística es la resultante de aplicar una determinada operación aritmética a las plazas de alojamientos turísticos, pero solo cuando éstas superen el 5% de la cifra de población de derecho.
68. Según la Ley 22/2007, de 18 de diciembre, de Farmacia de Andalucía, la atención farmacéutica se llevará a cabo:
- A) en un centro de salud, a través de un depósito de medicamentos autorizado y vinculado al servicio de farmacia del hospital de referencia de su área de salud.
 - B) en un hospital que disponga de 100 camas, a través de un servicio de farmacia.
 - C) en un Distrito Sanitario de Atención Primaria, a través de un depósito de medicamentos dependiente de un servicio de farmacia hospitalaria de su misma área de salud.
 - D) en un establecimiento penitenciario para la asistencia a los internos, a través de un servicio de farmacia.
69. En base al Decreto 223/2018, de 11 de diciembre, por el que se regulan los procedimientos de autorizaciones de instalación, funcionamiento, traslado, modificación de instalaciones y cierre voluntario, así como los cierres forzosos de oficinas de farmacia, señale la declaración CORRECTA:
- A) El local que se designe en las solicitudes de autorización de instalación y autorización de traslado de oficina de farmacia debe estar totalmente construido, con todos los elementos estructurales de construcción, sean básicos o no.
 - B) En la tramitación de la solicitud de autorización de funcionamiento de oficina de farmacia, si tras las actuaciones inspectoras se detecta que no se cumplen los requisitos exigidos, se requerirá a la persona interesada para que, en un plazo improrrogable de treinta días a contar desde el día siguiente a la notificación del requerimiento, acredite la corrección de los defectos observados.
 - C) La ubicación del local designado en las solicitudes de autorización de modificación de instalaciones de oficina de farmacia, se hará pública en el portal web de la Consejería competente en materia de salud.
 - D) La resolución de autorización de cierre temporal forzoso de oficina de farmacia fijará la duración del mismo, que no podrá exceder de dos años.
70. Según el Real Decreto 666/2023, de 18 de julio, por el que se regula la distribución, prescripción, dispensación y uso de medicamentos veterinarios, ¿cuál de las siguientes actividades estaría permitida?:
- A) La firma de una receta para justificar una dispensación hecha previamente por motivos de urgencia.
 - B) La venta de medicamentos entre comerciales detallistas en una cantidad inferior al 20% del volumen de ventas del año anterior.
 - C) La publicidad de preparados oficinales
 - D) El desempeño en una misma dependencia de prescripción de medicamentos veterinarios y de dispensación de medicamentos.

71. **¿Quién elabora los protocolos y guías de práctica clínica y asistencial a las que hace referencia el Real Decreto 954/2015, de 23 de octubre, por el que se regula la indicación, uso y autorización de dispensación de medicamentos y productos sanitarios de uso humano por parte de los enfermeros?**
- A) La Comisión Permanente de Farmacia del Consejo Interterritorial del Sistema Nacional de Salud.
 - B) La Subdirección General de Farmacia dentro del actual Ministerio de Sanidad.
 - C) Los Equipos de Evaluación Terapéutica constituidos al efecto con representantes de los Consejos Generales de Colegios Oficiales de Médicos y Enfermería.
 - D) La Comisión Nacional para el Uso Racional de Medicamentos.
72. **Con carácter general, el plazo máximo de duración del tratamiento fijado por el profesional que realiza la prescripción en la receta médica electrónica será de:**
- A) Un año.
 - B) Dos años.
 - C) Seis meses.
 - D) Nueve meses.
73. **Según el Real Decreto Legislativo 1/2015, de 24 de julio, por el que se aprueba el texto refundido de la Ley de garantías y uso racional de los medicamentos y productos sanitarios, en relación al sistema de precios de referencia, se constituirán conjuntos independientes de medicamentos en el caso de:**
- A) Presentaciones de medicamentos indicadas para tratamientos en pediatría.
 - B) Presentaciones de medicamentos indicadas para tratamientos oncológicos.
 - C) Presentaciones de medicamentos de ámbito hospitalario.
 - D) Presentaciones de medicamentos indicadas para enfermedades inmunomediadas.
74. **En relación al Convenio entre el Servicio Andaluz de Salud y el Consejo Andaluz de Colegios Oficiales de Farmacéuticos por el que se fijan las condiciones para la ejecución de la prestación farmacéutica a través de las oficinas de farmacia de Andalucía, ¿qué medicamento de los que se citan a continuación NO se podría dispensar con cargo al SAS?:**
- A) Receta en soporte electrónico procedente de otra Comunidad Autónoma para paciente que sea transeúnte en Andalucía en la fecha de su dispensación.
 - B) Receta en soporte electrónico procedente de otra Comunidad Autónoma para paciente que sea residente en Andalucía en la fecha de su dispensación.
 - C) Preparado oficial de alcohol boricado a saturación (5% en alcohol a 70°) para uso otológico (40 mL).
 - D) Medicamentos utilizados en el tratamiento de deshabituación tabáquica prescrito en receta en soporte papel.
75. **Indique la respuesta CORRECTA según el Real Decreto 1345/2007, de 11 de octubre, por el que se regula el procedimiento de autorización, registro y condiciones de dispensación de los medicamentos de uso humano fabricados industrialmente.**
- A) Un generador es todo radionucleido producido industrialmente para el mercado radioactivo de otras sustancias antes de su administración.
 - B) Son medicamentos inmunológicos los productos alergénicos, comprendiendo cualquier medicamento destinado a detectar o provocar una alteración adquirida y específica en la respuesta inmunológica a un agente alergizante.
 - C) Son medicamento de terapia génica aquellos que contiene células o tejidos que no se pretenden destinar a la misma función esencial en el receptor y en el donante y en los que se han alterado sus características biológicas.
 - D) Ninguna respuesta es correcta.

APARTADO 1. PREGUNTAS DE RESERVA

151. En relación a la figura del DIRECTOR EJECUTIVO de la AGENCIA EUROPEA DE MEDICAMENTOS, según el artículo 64 del Reglamento (CE) n.º 726/2004 del Parlamento Europeo y del Consejo de 31 de marzo de 2004 por el que se establecen procedimientos de la Unión para la autorización y el control de los medicamentos de uso humano y por el que se crea la Agencia Europea de Medicamentos, señale la respuesta INCORRECTA:

- A) Garantiza el cumplimiento de los plazos fijados en la legislación de la Unión para la adopción de los dictámenes de la Agencia.
- B) Es el representante legal de la Agencia.
- C) Prepara el proyecto de previsiones de ingresos y gastos de la Agencia y ejecuta su presupuesto.
- D) Es nombrado por el Consejo de Administración, a propuesta de la Comisión, por un período de cuatro años.

152. De conformidad con el artículo 102 de la Ley 9/2017, de 8 de noviembre, de Contratos del Sector Público, por la que se transponen al ordenamiento jurídico español las Directivas del Parlamento Europeo y del Consejo 2014/23/UE y 2014/24/UE, de 26 de febrero de 2014:

- A) Los contratos del sector público tendrán siempre un precio estimado, que se abonará al contratista en función de la prestación realmente ejecutada y de acuerdo con lo pactado. En el precio no se entenderá incluido el importe a abonar en concepto de Impuesto sobre el Valor Añadido.
- B) Los contratos del sector público tendrán siempre un precio variable, que se abonará al contratista en función de la prestación realmente ejecutada y de acuerdo con lo pactado. En el precio se entenderá incluido el importe a abonar en concepto de Impuesto sobre el Valor Añadido, que en todo caso se indicará como partida independiente.
- C) Los contratos del sector público tendrán siempre un precio cierto, que se abonará al contratista en función de la prestación realmente ejecutada y de acuerdo con lo pactado. En el precio no se entenderá incluido el importe a abonar en concepto de Impuesto sobre el Valor Añadido.
- D) Los contratos del sector público tendrán siempre un precio cierto, que se abonará al contratista en función de la prestación realmente ejecutada y de acuerdo con lo pactado. En el precio se entenderá incluido el importe a abonar en concepto de Impuesto sobre el Valor Añadido, que en todo caso se indicará como partida independiente.

153. Según el Real Decreto 1345/2007, de 11 de octubre, por el que se regula el procedimiento de autorización, registro y condiciones de dispensación de los medicamentos de uso humano fabricados industrialmente, ¿qué tipo de solicitud de autorización de medicamento de las indicadas se basa en un medicamento de referencia?

- A) Solicitud de autorización de medicamentos basados en principios activos suficientemente comprobados.
- B) Solicitud de autorización de un medicamento con solicitud combinada de datos suplementarios.
- C) Solicitud de autorización de medicamentos con nuevas asociaciones de principios activos autorizados.
- D) Solicitudes de autorización de medicamentos con consentimiento expreso del titular de una autorización previa.

154. Señale la declaración INCORRECTA de las cuatro que se ofrecen en relación al IV Plan Andaluz de Salud (IV PAS):

- A)** El IV PAS afronta cuatro compromisos de actuación: (I) Impulsar la Salud en todas las políticas, (II) Proteger y promover la salud en todas las etapas de la vida, (III) Orientar el Sistema Sanitario Público de Andalucía hacia las personas y (IV) Generar y desarrollar los activos de Información, investigación y formación para la salud.
- B)** Para la implantación y seguimiento del IV PAS se crean dos estructuras a nivel autonómico: El Comité de Dirección y la Comisión Asesora de Participación Regional.
- C)** Dado que el IV PAS se enmarca en la Estrategia de Salud en Todas las Políticas (STP), su proceso de implantación implica una trayectoria común, a través de tres rutas concretas: (I) la Ruta de la STP en el nivel autonómico, (II) la Ruta Territorial y Comunitaria y (III) la Ruta de los Servicios en salud.
- D)** La evaluación del IV PAS se llevará a cabo mediante una evaluación interna participativa por parte de la Comisión Técnica de Seguimiento y Evaluación (CTSE) y una evaluación por parte de un órgano externo.

PARTE PRACTICA. PREGUNTAS ORDINARIAS Y EVALUABLES

CASO PRÁCTICO 1

Juan y Luisa tienen una empresa desde hace un año llamada Vegefruta S.A. en C/Castillejos, 2 en Malgüera, un pueblo sevillano. La empresa consiste en un establecimiento de comida vegetariana donde además de vender frutas, hortalizas, legumbres y frutos secos a granel, elaboran a primera hora batidos, zumos, ensaladas de frutas y cuencos con cereales para el desayuno.

Todos los artículos son servidos por ellos mismos, bien a la clientela que acude al mostrador para comprarlos ya envasados, o bien a la clientela que se encuentra sentada en las mesas del reciente velador que han inaugurado.

76. Con respecto a los batidos de frutas que sirven en el velador, ¿qué información alimentaria mínima deben dar?:
- A) Alérgenos.
 - B) Denominación del alimento y alérgenos.
 - C) Denominación del alimento, cantidad de fruta y alérgenos.
 - D) Ninguna de las anteriores.
77. Uno de los zumos de frutas que elaboran, envasan y venden en la tienda contiene: Tomate, apio, sandía, almendras, sésamo y naranja. ¿Cuál de los ingredientes mencionados no es necesario que figure entre los ingredientes del zumo ya envasado y de venta en la tienda?:
- A) El apio.
 - B) El tomate.
 - C) Las almendras.
 - D) Han de figurar todos
78. Con respecto a las comidas que tiene envasadas para su venta en el mostrador, ¿dónde deberá aparecer la información alimentaria obligatoria?:
- A) A excepción de la denominación de venta que puede figurar en un cartel próximo al alimento, todo lo demás deberá figurar obligatoriamente sobre la tarrina o en una etiqueta adherida a la misma
 - B) Toda la información alimentaria deberá figurar obligatoriamente sobre la tarrina o en una etiqueta adherida a la misma
 - C) A excepción del peso neto que deberá figurar sobre la tarrina o en una etiqueta adherida a la misma, toda la información alimentaria obligatoria podrá figurar en un cartel próximo al alimento.
 - D) Ninguna de las anteriores es correcta.
79. Al respecto del tipo de alimentos que vende en su establecimiento, Juan comenta que la mayoría de los clientes que tiene son vegetarianos y que, especialmente los que son vegetarianos estrictos o veganos le sugieren que añada algunas vitaminas a sus batidos. ¿Qué le aconsejarías añadir por ser especialmente deficitaria en este tipo de dieta?:
- A) Vitamina B12
 - B) Riboflavina.
 - C) Biotina.
 - D) Vitamina B6.
80. Si quiere indicar en los cuencos con cereales ya envasados la declaración "Fuente de Hierro" ¿qué cantidad mínima de Hierro deben añadir para poder hacer tal declaración?:
- A) 15 % del valor de referencia (14 mg), suministrado por 100 g.
 - B) 20 % del valor de referencia (25 mg), suministrado por 100 g.
 - C) 12 % del valor de referencia (150 mg), suministrado por 100 g.
 - D) 30 % del valor de referencia (200 mg), suministrado por 100 g.

81. **Teniendo en cuenta la actividad que desarrolla en la actualidad Vegefruta S.A., en relación a la situación administrativa en algún registro de ámbito sanitario, señale la opción CORRECTA:**
- A) Debería estar inscrita en el Registro General Sanitario de Empresas Alimentarias y Alimentos (RGSEAA).
 - B) En el caso de la fabricación y envasado de zumos, debería estar inscrita en la clave 21, categorías 1 y 2.
 - C) Deberá estar inscrita en el Registro Sanitario de Empresas y Establecimientos Alimentarios de Andalucía.
 - D) Ninguna de las anteriores es correcta.
82. **Algunas empresas se han puesto en contacto con Vegefruta S.A. para comprarles sus productos envasados. Entre los operadores interesados están:**
- Una empresa de exportación de mermeladas de frutas con domicilio industrial en el mismo pueblo.
 - Un supermercado de un pueblo a 8 Km. de distancia.
 - Un supermercado inscrito en el Registro Sanitario Autonómico de Extremadura, a 38 Km. de distancia.
- La empresa Vegefruta S.A. no quiere cambiar su situación registral actual en el ámbito sanitario ¿a quién puede vender sus productos?**
- A) A la empresa de exportación de mermeladas del mismo pueblo, en el caso de que las ventas supongan un 5 % del volumen anual de alimentos comercializados.
 - B) A la empresa de exportación de mermeladas del mismo pueblo, al estar en la misma unidad sanitaria local.
 - C) Al supermercado del pueblo a 8 km de distancia, ya que las ventas supondrían una comercialización total para la empresa de Vegefruta S.A. de 600 kg a la semana.
 - D) Al supermercado extremeño, en el caso de que las ventas supongan un 25% del volumen anual de alimentos comercializados.
83. **En el propio establecimiento se cortan por la mitad sandías y melones a diario, para así aumentar las ventas entre la clientela que acuden al local. Señale la respuesta CORRECTA en relación a la temperatura interna y a las condiciones a las que se deberán mantener estas frutas cortadas:**
- A) A temperatura de refrigeración un máximo de tres horas después de realizar el corte.
 - B) A temperatura ambiente durante un tiempo máximo de cuatro horas después de realizar el corte.
 - C) Transcurrido el tiempo máximo a los que se podrá mantener a temperatura ambiente, se colocarán en un expositor refrigerado manteniéndose así cuatro horas como máximo.
 - D) Se deberá registrar la hora de corte y se indicará mediante cartel, etiqueta u otros medios que el consumidor deberá refrigerar esta fruta.
84. **Con respecto a la ensalada de frutas cortadas que se elabora y envasa en las instalaciones de Vegefruta S.A. , el técnico de control de calidad comunica que el producto tiene como ingredientes pomelo, fresas, kiwi y zumo de limón, con un pH de 4. En relación a los criterios microbiológicos aplicables a una muestra de ensalada de frutas cortadas, señale la respuesta INCORRECTA según el Reglamento 2073/2005 de la Comisión de 15 de noviembre de 2005, relativo a los criterios microbiológicos aplicables a los productos alimenticios:**
- A) La ensalada se clasifica dentro de los alimentos listos para el consumo que pueden favorecer el desarrollo de *Listeria monocytogenes* y el límite aplicable en este caso es No detectado en 25 gramos.
 - B) Se puede determinar *Salmonella* como criterio de seguridad y el límite aplicable es No detectado en 25 gramos.
 - C) Se puede determinar *E.coli* como criterio de higiene de procesos, siendo la fase en la que se aplica el criterio el proceso de elaboración.
 - D) En el caso de *Listeria monocytogenes*, el resultado del análisis será satisfactorio si todos los valores observados indican ausencia de la bacteria.

CASO PRÁCTICO 2

Un municipio costero en la provincia de Cádiz oferta para la población durante el periodo estival dos piscinas municipales públicas y una zona de aguas de baño en un área geográficamente delimitada.

Una de las piscinas municipales denominada BIANCA, que es de pequeña dimensiones, se realizó el proyecto y se construyó durante el año 2022 lleva dos temporadas abiertas 2023 y 2024. Presenta un vaso polivalente con 190 metros cuadrados y uno de chapoteo con 50 metros cuadrados.

En la zona de aguas de baño marítima cuya denominación es PLAYANATURAL tiene designados dos puntos de muestreo denominados PM 1 y PM 2, la temporada de baño es del 1 de junio al 30 de septiembre.

85. En relación a la piscina municipal pública BIANCA, indique la respuesta CORRECTA:

- A) Si se detecta la presencia de heces, el vaso se cerrará al baño, hasta que se normalicen los valores.
- B) Deberá notificar los datos relativos al anexo IV al menos cada 5 años.
- C) La norma permite hasta 10 UFC del parámetro Escherichia coli.
- D) No están obligados a notificar los datos relativos al anexo IV en el sistema de información SILOE por ser de pequeñas dimensiones.

86. Con la descripción realizada de la piscina municipal BIANCA, indique la respuesta CORRECTA:

- A) No es necesario disponer de un servicio de socorrista acuático porque la superficie del agua del vaso polivalente es inferior de doscientos metros cuadrados.
- B) Entre otros requisitos, tendrá como mínimo un sistema de desagüe de fondo o de gran paso que permita la evacuación rápida de la totalidad del agua por gravedad o por medio de bombas extractoras.
- C) Se efectuará, como mínimo, una recogida cada dos días de los residuos producidos, que serán almacenados en lugar seguro y aislados del público.
- D) No deberá disponer de un almacén de productos químicos.

87. En relación a lo indicado de la zona de aguas de baño PLAYANATURAL, indique la respuesta CORRECTA:

- A) El número total de muestreos es de 8 en cada punto de muestreo durante la temporada de baño.
- B) El censo de aguas de baño es anual y las autoridades sanitarias lo trasladarán a Náyade antes del 30 de abril de cada año.
- C) La unidad de información del sistema de información Náyade es la zona de aguas de baño.
- D) Los boletines de análisis de las aguas de baño deberán ser cargados con un plazo máximo de dos semanas tras la elaboración del informe de los resultados analíticos.

88. En la toma de muestras realizada el 1 de agosto del punto de muestreo PM1 se ha obtenido un resultado de 800 UFC de Escherichia coli. En el muestreo realizado el 03 de agosto el resultado es de 15 UFC de Escherichia coli. Indique la respuesta CORRECTA:

- A) Se prohibirá el baño en toda la zona de baño PLAYANATURAL.
- B) Es una contaminación de corta duración ya que no ha superado las 72 horas.
- C) Esta situación de incidencia no es obligatorio trasladarla en Náyade.
- D) En las aguas de baño no se controla analíticamente Escherichia coli.

89. En una piscina ubicada dentro del municipio, perteneciente a una Comunidad de propietarios con 16 viviendas, se ha producido un ahogamiento con resultado de muerte. En base a este planteamiento indique la respuesta CORRECTA:

- A) Este tipo de piscina no entra dentro del ámbito de aplicación de Real Decreto 742/2013, de 27 de septiembre, por el que se establecen los criterios técnico-sanitarios de las piscinas, pero si en su totalidad del Decreto 485/2019, de 4 de junio, por el que se aprueba el Reglamento Técnico Sanitario de las Piscinas en Andalucía.
- B) Se procederá, en cualquier caso, al cierre de la piscina decretado por Orden judicial.
- C) La autoridad competente deberá ser informada de este ahogamiento, por ser una causa de incidencia establecida en la norma.
- D) Es una piscina de uso privado por lo que no debe informarse a la autoridad competente.

CASO PRÁCTICO 3

Usted es titular de una oficina de farmacia. Por el momento no dispone de instalaciones para la elaboración de fórmulas magistrales y preparados oficinales, ni de portal web donde ofertar sus productos para la venta online, pero está pensando en implementar estas actividades de manera que le permitan aumentar su facturación.

Para adecuar las instalaciones de su oficina de farmacia a la elaboración de fórmulas magistrales y preparados oficinales para obtener la correspondiente autorización, sería necesario realizar una obra en la oficina de farmacia que modifica su distribución interior, por lo que se plantea diferentes posibilidades.

90. Según el Decreto 155/2016, de 27 de septiembre, por el que se regulan los requisitos técnico-sanitarios, de espacios, de señalización e identificación de las oficinas de farmacia, así como los procedimientos de autorización de las mismas para la elaboración de fórmulas magistrales y preparados oficinales, señale la opción que contenga la afirmación CORRECTA:

- A) Continuará comunicando a los usuarios que acudan a su oficina de farmacia con una prescripción médica de preparados oficinales, que dado que usted no puede elaborarlos, habrán de acudir a una oficina de farmacia que cuente con instalaciones autorizadas para ello.
- B) Solicitará la autorización de instalaciones para la elaboración fórmulas magistrales y preparados oficinales solo para algunas formas farmacéuticas de determinado nivel, y si posteriormente desea ampliar las mismas dentro del nivel autorizado, presentará una comunicación a la Delegación Territorial correspondiente que la autorizó.
- C) Solicitará la autorización de instalaciones para la elaboración de fórmulas magistrales y preparados oficinales y la autorización de modificación de instalaciones de la oficina de farmacia, pudiéndose acumular los dos procedimientos, por lo que procederá al abono de la liquidación de la tasa de mayor cuantía referida a los mismos.
- D) Solicitará exclusivamente la autorización de modificación de instalaciones de la oficina de farmacia ya que ello incluye las instalaciones para la elaboración de fórmulas magistrales y preparados oficinales

91. Finalmente, obtiene autorización correspondiente para elaborar fórmulas magistrales y preparados oficinales del nivel 1 y de formas farmacéuticas orales, rectales y vaginales sólidas del nivel 2, lo cual le posibilita para elaborar:

- A) Todos los preparados oficinales tópicos para su dispensación en su oficina de farmacia o en otra oficina de farmacia con la que ha suscrito un contrato según el modelo del Anexo III del Decreto 155/2016, de 27 de septiembre.
- B) Todas las fórmulas magistrales y preparados oficinales en formas farmacéuticas sólidas para su dispensación en su oficina de farmacia o en otra oficina de farmacia con la que ha suscrito un contrato según el modelo del Anexo III del Decreto 155/2016, de 27 de septiembre.
- C) Todas las fórmulas magistrales y preparados oficinales en formas farmacéuticas líquidas para su dispensación en su oficina de farmacia.
- D) Todas las fórmulas magistrales sólidas liofilizadas para dispensación en su oficina de farmacia.

92. En cualquier caso, para la elaboración de fórmulas magistrales y preparados oficinales ha debido de elaborar la documentación básica que forma parte del sistema de garantía de calidad de los medicamentos preparados en su oficina de farmacia. Según el *Real Decreto 175/2001, de 23 de febrero, por el que se aprueban las normas de correcta elaboración y control de calidad de fórmulas magistrales y preparados oficinales*, dicha documentación básica estará constituida por:
- A) La documentación relativa a las materias primas, documentación relativa al material de acondicionamiento y documentación relativa a las fórmulas magistrales y preparados oficinales.
 - B) Los procedimientos normalizados de limpieza, de mantenimiento y calibración del material y los equipos, de recepción y control de materias primas y de elaboración y control de fórmulas magistrales y preparados oficinales.
 - C) Los procedimientos normalizados de elaboración y control de fórmulas magistrales y preparados oficinales y las atribuciones del personal que interviene en la elaboración.
 - D) La documentación general, documentación relativa a las materias primas, documentación relativa al material de acondicionamiento y documentación relativa a las fórmulas magistrales y preparados oficinales.
93. Va a desarrollar un portal web de su oficina de farmacia para llevar a cabo la venta a distancia, a través de sitios web de productos de cuidado personal, cosméticos, y productos sanitarios para los que esté permitida la venta por procedimientos telemáticos. Seleccione la respuesta CORRECTA en relación con el procedimiento o los requisitos exigibles para la venta a distancia a través de sitios webs de estos productos:
- A) Deberá realizar una comunicación a las autoridades competentes de su Comunidad Autónoma, al menos 15 días antes del inicio de la actividad.
 - B) Deberá obtener de las autoridades competentes de su Comunidad Autónoma una autorización para dicha actividad.
 - C) Deberá exhibir el logotipo común reconocible en toda la Unión Europea que identifica a los sitios web de las oficinas de farmacia legalmente autorizadas en cada una de las páginas del sitio web relacionadas con la oferta al público de los productos indicados.
 - D) Ninguna de las respuestas anteriores es correcta.
94. Desea ampliar la actividad para incluir la venta a distancia de medicamentos homeopáticos que no están sujetos a prescripción médica en un subdominio de su web diferente al de la venta de los anteriores productos. Seleccione la respuesta CORRECTA en relación con el procedimiento o los requisitos exigibles en este caso:
- A) No necesita realizar ningún trámite administrativo adicional al que ya ha realizado para la venta a distancia, a través de este sitio web, de los productos indicados en la pregunta anterior.
 - B) Debe poner en conocimiento de las autoridades competentes de su comunidad autónoma la modificación en los datos incluidos en la comunicación que ya ha llevado a cabo previamente para la venta a distancia, a través del sitio web, de los productos indicados en la pregunta anterior.
 - C) Debe comunicarlo a las autoridades competentes de la comunidad autónoma donde esté ubicada su oficina de farmacia, al menos 15 días antes del inicio de la actividad de venta a distancia de los medicamentos homeopáticos.
 - D) No puede realizar esta actividad, ya que no está autorizada la venta a distancia, a través de sitios web, de medicamentos homeopáticos.
95. Una vez que ha cumplido adecuadamente con los requisitos que fuesen aplicables según la normativa, para la venta a distancia, a través de sitios web, de los productos de su oficina de farmacia para los que está permitida esta modalidad de venta, desea incluir más productos en la oferta de su portal web. Señale cuál de los siguientes puede ser objeto de dicha venta a distancia:
- A) Los preparados oficinales que elabora que no necesiten prescripción médica.
 - B) Los productos sanitarios de autodiagnóstico para la detección del VIH.
 - C) Los productos sanitarios financiados por el Sistema Nacional de Salud.
 - D) Ninguno de los anteriores.

- 96. Uno de los clientes que desea realizar un pedido de un medicamento no sujeto a prescripción médica, través del sitio web de su oficina de farmacia, le pregunta en qué casos es posible la devolución de dicho medicamento. Seleccione la respuesta CORRECTA:**
- A) Una vez que dicho medicamento le haya sido dispensado, es posible siempre que la devolución tenga lugar dentro de los 14 días siguientes a su entrega en el domicilio.
 - B) Es posible en el caso de que el plazo de entrega superase el 50% del tiempo establecido en la compra por causas no imputables al consumidor y, además, éste tendrá derecho al reintegro del importe pagado.
 - C) Una vez que dicho medicamento le ha sido dispensado y entregado en su domicilio, solo es posible en los casos en que no se trate de un medicamento termolábil.
 - D) No es posible la devolución en ningún caso.
- 97. Llega a su farmacia un paciente que necesita un medicamento, pero resulta que al insertar la tarjeta sanitaria no dispone de conexión al Modulo Central de Dispensación. LLama a la Central de Incidencias que existe para estos casos y que se encuentra en:**
- A) En el Colegio Oficial de Farmacéuticos de mi provincia.
 - B) En el Servicio de urgencia de atención a profesionales de Salud Responde.
 - C) En los dispositivos de apoyo de la Unidad Territorial Farmacéutica (UTF) a la que pertenezca la farmacia.
 - D) En el Servicio de atención de urgencia del SAS.
- 98. Una vez realizada la dispensación a través de dicha Central de Incidencias,¿qué plazo tiene la oficina de farmacia para validar, de forma informática, dicha dispensación en el módulo correspondiente?:**
- A) 15 días hábiles contados a partir de la fecha de prescripción.
 - B) 15 días naturales si se trata de una primera dispensación y hasta 60 días naturales para segundas o posteriores dispensaciones.
 - C) 30 días naturales contados a partir de la fecha de prescripción si se trata de una primera dispensación.
 - D) 30 días naturales, contados a partir de la fecha de la dispensación.
- 99. En su oficina de farmacia recibe una revista de publicación trimestral que, teniendo carácter básicamente científico, se difunde exclusivamente a titulares de oficinas de farmacia e incluye publicidad de determinados medicamentos. En relación a la misma seleccione la respuesta CORRECTA:**
- A) En esta revista solo se admitirá publicidad de medicamentos no sujetos a prescripción medica,la cual ha obtenido la correspondiente autorización administrativa.
 - B) La publicidad de los medicamentos que se incluya deberá indicar el precio de venta al público del mismo, las condiciones de la prestación farmacéutica del Sistema Nacional de Salud, en su caso, y, cuando sea posible la estimación del coste del tratamiento.
 - C) La revista debe contar con la autorización como soporte válido de publicidad de medicamentos de uso humano dirigida a personas facultadas para prescribir o dispensar medicamentos, emitida por la Comunidad Autónoma donde tenga su sede realice la mayor parte de sus actividades.
 - D) Podrá incluir publicidad de recuerdo de un medicamento sujeto a prescripción médica que lleve al menos un año autorizado, en cuyo caso no será necesario incluir las informaciones esenciales del producto según los datos contenidos en la ficha técnica.

100. Cuando recibe pedidos de dispensación de medicamentos no sujetos a prescripción médica a través del sitio web de la oficina de farmacia, de los siguientes datos de comprador ¿cuál NO es preceptivo para que el pedido sea válido según el Real Decreto 870/2013, de 8 de noviembre, por el que se regula la venta a distancia al público, a través de sitios web, de medicamentos de uso humano no sujetos a prescripción médica?:

- A) El nombre y apellidos.
- B) El DNI/NIF.
- C) El teléfono.
- D) El correo electrónico y dirección postal.

PARTE PRACTICA. PREGUNTAS DE RESERVA

155. A la hora de buscar un nuevo proveedor para los envases de plásticos de las ensaladas de frutas, han encontrado una empresa, PLASTICÓRDOBA (Nombre ficticio), con domicilio social en Priego de Córdoba. Señale la opción INCORRECTA:

- A) Si PLASTICÓRDOBA es un importador, deberá registrarse en el Registro General Sanitario de Empresas Alimentarias y Alimentos (RGSEAA), en la clave 39, categoría 5.
- B) Si PLASTICÓRDOBA es un distribuidor sin almacén, no tiene la obligación de registrarse en el Registro General Sanitario de Empresas Alimentarias y Alimentos.
- C) Si PLASTICÓRDOBA es el fabricante de los envases deberá inscribirse en el Registro Autonómico de Andalucía.
- D) Los envases deberán cumplir lo especificado en el Reglamento 1935/2004 DEL PARLAMENTO EUROPEO Y DEL CONSEJO, de 27 de octubre de 2004.

156. El municipio costero pertenece a una zona de abastecimiento que suministra 60 m³ de agua por día y el operador responsable de la gestión del suministro de agua de consumo es la empresa AQUAMONTE (nombre ficticio) con respecto a la zona de abastecimiento indique la respuesta CORRECTA:

- A) La zona de abastecimiento es una Zona tipo 1.
- B) Por el tipo de zona de abastecimiento, la frecuencia mínima de muestreos anual en dicha zona es de tres análisis de control, un análisis completo y un control de radioactividad cada cinco años.
- C) Por el tipo de zona de abastecimiento, la frecuencia mínima de muestreos anual en dicha zona es de un análisis de control, un análisis completo y un control de radioactividad cada cinco años.
- D) La frecuencia de muestreo de análisis de rutina es mensual.

157. En relación con el Sistema de información SILOE, señale la respuesta correcta:

- A) Las piscinas de uso público deberán notificar los datos relativos al anexo IV del año anterior, en el sistema de información SILOE.
- B) Las piscinas de uso público, la autoridad competente remitirá los datos relativos al anexo IV del año anterior en el sistema de información SILOE.
- C) Las piscinas de uso privado en el caso de no variar la información de la piscina relativa a las partes A y B del anexo IV su notificación será al menos cada 5 años.
- D) Es un sistema de información sanitario que recoge los datos de las características de las piscinas de Andalucía y la calidad del agua de sus vasos.