

INSTITUTO ANDALUZ DE ADMINISTRACIÓN PÚBLICA

Personal Funcionario

A1.9 CUERPO DE INSPECCIÓN DE SERVICIOS SANITARIOS ESPECIALIDAD INSPECCIÓN FARMACÉUTICA (Acceso Libre) (A1.9002)

(O.E.P. 2022)

ACCESO LIBRE

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 solo 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 la 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 pídala 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 www.juntadeandalucia.es/institutodeadministracionpublica el mismo día de la realización del presente ejercicio.

APARTADO 1. PREGUNTAS ORDINARIAS Y EVALUABLES

- 1. Según se indica en el artículo 86 de la Constitución Española, los Decretos- Leyes podrán afectar a:**
 - A) El derecho de asociación.
 - B) La libertad de creación de centros docentes.
 - C) El régimen jurídico de los bienes de dominio público.
 - D) La composición, organización y funciones del Tribunal de Cuentas.

- 2. De acuerdo con la Constitución Española el Estado NO tiene competencia exclusiva sobre:**
 - A) Legislación sobre propiedad intelectual e industrial.
 - B) Fomento y coordinación general de la investigación científica y técnica.
 - C) Legislación sobre productos farmacéuticos.
 - D) Sanidad e higiene.

- 3. De acuerdo con el Estatuto de Autonomía para Andalucía NO es competencia propia de los Ayuntamientos la siguiente materia:**
 - A) Conservación de vías públicas urbanas y rurales.
 - B) Gestión de los servicios sociales comunitarios.
 - C) Cementerio y servicios funerarios.
 - D) Juegos, apuestas y casinos.

- 4. Según el artículo 21 de la Ley 7/1985, de 2 de abril, Reguladora de las Bases del Régimen Local, dictar bandos es una atribución de:**
 - A) La Alcaldía.
 - B) El Pleno.
 - C) La Junta de Gobierno Local.
 - D) La Junta de Andalucía.

- 5. Conforme el Estatuto de Autonomía para Andalucía, las competencias que comprenden la potestad legislativa, la potestad reglamentaria y la función ejecutiva, íntegramente y sin perjuicio de las competencias atribuidas al Estado en la Constitución, se denominan:**
 - A) Competencias exclusivas.
 - B) Competencias compartidas
 - C) Competencias ejecutivas
 - D) Competencias concurrentes

- 6. Según el artículo 106 del Estatuto de Autonomía para Andalucía, corresponde al Parlamento de Andalucía:**
 - A) La exigencia de responsabilidad penal al Consejo de Gobierno
 - B) El control de las empresas públicas y privadas Andaluzas.
 - C) La aprobación de los planes económicos.
 - D) La aprobación del proyecto de Ley del Presupuesto de la Comunidad Autónoma.

- 7. Según el artículo 52 de la Ley 9/2007, de 22 de octubre, de la Administración de la Junta de Andalucía, las entidades instrumentales de la Administración de la Junta de Andalucía se clasifican en:**
 - A) Agencias públicas, agencias privadas y agencias empresariales.
 - B) Agencias y entidades instrumentales privadas.
 - C) Agencias administrativas, entidades instrumentales privadas y consorcios.
 - D) Organismos autónomos y empresas públicas.

8. **Que la Junta de Andalucía deba tener una Delegación Permanente en la Unión Europea como órgano administrativo de representación, defensa y promoción de sus intereses ante las instituciones y órganos de la misma, así como para recabar información y establecer mecanismos de relación y coordinación con los mismos, es un mandato recogido ¿a qué máximo nivel normativo?**
- A) En la Constitución Española.
 - B) En el Estatuto de Autonomía para Andalucía.
 - C) En el Decreto 230/1995, de 2 de octubre, por el que se regula el cargo de Delegado de la Junta de Andalucía en Bruselas.
 - D) En el Decreto 152/2022, de 9 de agosto, por el que se establece la estructura orgánica de la Consejería de la Presidencia, Interior, Diálogo Social y Simplificación Administrativa.
9. **En el procedimiento de elaboración de los Reglamentos, ¿a qué tipo de disposiciones NO se aplican los trámites de audiencia a la ciudadanía y de información pública regulados en el artículo 45.1 apartado d) de la Ley 6/2006, de 24 de octubre, del Gobierno de la Comunidad Autónoma de Andalucía?**
- A) Disposiciones de carácter presupuestario.
 - B) Disposiciones de carácter social.
 - C) Disposiciones de carácter sancionador.
 - D) Disposiciones de carácter económico.
10. **Según el artículo 39.2 de la Ley 39/2015, de 1 de octubre, del Procedimiento Administrativo Común de las Administraciones Públicas, la eficacia de los actos de las Administraciones Públicas sujetos a Derecho Administrativo quedará demorada:**
- A) Cuando así lo exija el contenido del acto o esté supeditada a su notificación, publicación o aprobación superior.
 - B) Cuando deba dictarse una serie de actos administrativos de la misma naturaleza.
 - C) Cuando se dicten en sustitución de actos anulados
 - D) Cuando limiten derechos subjetivos o intereses legítimos
11. **Según la Ley 39/2015, de 1 de octubre del Procedimiento Administrativo Común de las Administraciones Públicas, la nulidad de pleno derecho de un acto administrativo:**
- A) Implica la de los actos sucesivos en el procedimiento que sean independientes del primero
 - B) No implica la de los actos sucesivos en el procedimiento que sean independientes del primero.
 - C) Implica la de los actos sucesivos y anteriores, dictados en el procedimiento.
 - D) No implica la de los actos sucesivos en el procedimiento que sean dependientes del primero.
12. **Conforme a las normas y formalidades aplicables en cada caso, los órganos de contratación, cuando se trate de órganos administrativos:**
- A) Podrán delegar o desconcentrar sus competencias y facultades en esta materia.
 - B) No podrán delegar o desconcentrar sus competencias y facultades en esta materia.
 - C) Podrán delegar sus competencias y facultades, pero no desconcentrarlas.
 - D) No podrán delegar sus competencias y facultades en esta materia, pero sí desconcentrarlas.
13. **Conforme se establece en el artículo 40 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, todas aquellas disposiciones, resoluciones, cláusulas o actos emanados de cualquier poder adjudicador que otorguen de forma directa o indirecta, ventajas a las empresas que hayan contratado previamente con cualquier Administración, son:**
- A) Causas de revisión de oficio de derecho administrativo.
 - B) Causas de nulidad de derecho administrativo.
 - C) Causas de anulabilidad de derecho administrativo.
 - D) Meras irregularidades no invalidantes de derecho administrativo.

14. **Cuando de la gestión dimanante de fórmulas conjuntas de actuación entre varias Administraciones Públicas se derive responsabilidad en los términos previstos en la Ley 40/2015, de 1 de octubre, de Régimen Jurídico del Sector Público, las Administraciones intervinientes responderán frente al particular:**
- A) En todo caso, de forma solidaria.
 - B) Excepcionalmente, de forma solidaria.
 - C) Con carácter general, de forma mancomunada.
 - D) En todo caso, de forma mancomunada.
15. **Los contratos menores definidos en el apartado primero del 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, no podrán tener una duración superior:**
- A) A un año y podrán ser objeto de prórroga.
 - B) A dos años y podrán ser objeto de prórroga.
 - C) A dos años ni ser objeto de prórroga.
 - D) A un año ni ser objeto de prórroga.
16. **Según el artículo 117 de la Ley 9/2007, de 22 de octubre, la Administración de la Junta de Andalucía, la potestad expropiatoria la ostenta:**
- A) La persona titular de la Consejería correspondiente.
 - B) La persona titular de la Viceconsejería correspondiente.
 - C) El Consejo de Gobierno.
 - D) La persona titular del órgano directivo correspondiente.
17. **Según el artículo 29 de la Ley 4/1986, de 5 de mayo, del Patrimonio de la Comunidad Autónoma de Andalucía, el uso de los bienes de dominio público podrá ser:**
- A) Común o privativo.
 - B) Individual o genérico.
 - C) Exclusivo o general.
 - D) Disruptivo o innovador.
18. **De conformidad con el artículo 91 de la Ley 4/1986, de 5 de mayo, del Patrimonio de la Comunidad Autónoma de Andalucía, referido a bienes de dominio privado, en caso de permuta, deberá previamente llevarse a cabo una tasación pericial que acredite que la diferencia de valor entre los bienes a permutar:**
- A) No es superior al 50 por 100 del que lo tenga mayor.
 - B) No es inferior al 50 por 100 del que lo tenga mayor.
 - C) No es inferior al 50 por 100 del que lo tenga menor.
 - D) No es superior al 50 por 100 del que lo tenga menor.
19. **Según se establece en el artículo 125 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, el plazo máximo para resolver y notificar la resolución del procedimiento de reintegro será de:**
- A) Doce meses desde la fecha del acuerdo de iniciación.
 - B) Seis meses desde la fecha del acuerdo de iniciación.
 - C) Dieciocho meses desde la fecha del acuerdo de iniciación.
 - D) Tres meses desde la fecha del acuerdo de iniciación.

20. Según se define en la Ley 5/2023, de 7 de junio, de la Función Pública de Andalucía, el procedimiento mediante el cual se mide y se valora la conducta profesional del personal funcionario y el rendimiento o el logro de resultados, con la finalidad de mejorar la eficiencia de la Administración y la calidad de los servicios públicos se denomina:
- A) Carrera horizontal.
 - B) Carrera vertical.
 - C) La evaluación del desempeño.
 - D) Productividad.
21. Según se dispone en el artículo 102 de la Ley 5/2023, de 7 de junio, de la Función Pública de Andalucía, los cuerpos de la Administración General de la Junta de Andalucía pueden ser:
- A) Generales y facultativos.
 - B) Generales y específicos.
 - C) Generales y especiales.
 - D) Genéricos y facultativos.
22. Según el artículo 24 del texto refundido de la Ley General de la Hacienda Pública de la Junta de Andalucía, aprobado por Decreto Legislativo 1/2010, de 2 de marzo, el derecho de la Hacienda de la Junta de Andalucía a reconocer o a liquidar créditos a su favor, prescribirá:
- A) A los cinco años, en todo caso.
 - B) A los cuatro años, salvo lo establecido por las leyes reguladoras de los distintos recursos.
 - C) A los cinco años, salvo lo establecido por las leyes reguladoras de los distintos recursos.
 - D) A los cuatro años, en todo caso.
23. Conforme se dispone en el artículo 3 del Reglamento de Organización y Funcionamiento de la Intervención de la Junta de Andalucía, aprobado por Decreto 92/2022, de 31 de mayo, el control interno:
- A) Comprende dos modalidades, el control financiero y el control a posteriori.
 - B) Comprende dos modalidades, el control previo y el control financiero.
 - C) Únicamente comprende el control previo.
 - D) Comprende dos modalidades, el ejercido por la Intervención y por la Cámara de Cuentas de Andalucía.
24. Según se establece en el artículo 9 del Decreto 622/2019, de 27 de diciembre, de administración electrónica, simplificación de procedimientos y racionalización organizativa de la Junta de Andalucía, la Consejería competente en materia de impulso, coordinación y el seguimiento de las actuaciones encaminadas a la consecución de la mejora de la calidad normativa pública elaborará el Plan de Calidad y Simplificación Normativa cada:
- A) Un año.
 - B) Dos años.
 - C) Tres años.
 - D) Seis meses.
25. Según el artículo 10 del Decreto 622/2019, de 27 de diciembre, de administración electrónica, simplificación de procedimientos y racionalización organizativa de la Junta de Andalucía, el Registro de Procedimientos y Servicios:
- A) Será público y tendrá efectos constitutivos.
 - B) Será público y no tendrá efectos constitutivos.
 - C) No será público y tendrá efectos constitutivos.
 - D) No será público ni tendrá efectos constitutivos.

26. Según el artículo 7 de la Ley Orgánica 3/2018, de 5 de diciembre, de Protección de Datos Personales y garantía de los derechos digitales, el tratamiento de los datos personales de un menor de edad, únicamente podrá fundarse en su consentimiento cuando éste:
- A) Sea mayor de dieciséis años si consta, en todo caso, el del titular de la patria potestad o tutela.
 - B) Sea mayor de dieciséis años, excepto aquellos supuestos donde la ley exija la asistencia de los titulares de la patria potestad o tutela para la celebración del acto o negocio jurídico en cuyo contexto se recaba el consentimiento para el tratamiento.
 - C) Sea mayor de catorce años, excepto aquellos supuestos donde la ley exija la existencia de los titulares de la patria potestad o tutela para la celebración del acto o negocio jurídico en cuyo contexto se recaba el consentimiento para el tratamiento.
 - D) Sea mayor de catorce años si consta, en todo caso, el titular de la patria potestad o tutela.
27. Según se establece en el artículo 72 de la Ley Orgánica 3/2018, de 5 de diciembre, de Protección de Datos Personales y garantía de derechos digitales, las infracciones muy graves en materia de protección de datos prescribirán:
- A) Al año.
 - B) A los dos años.
 - C) A los tres años.
 - D) A los cinco años.
28. A efectos del Reglamento (UE) 2016/679, del Parlamento Europeo y del Consejo, de 27 de abril de 2016, relativo a la protección de las personas físicas en lo que respecta al tratamiento de datos personales y a la libre circulación de estos datos y por el que se deroga la Directiva 95/46/CE (en adelante, el Reglamento), los datos personales relativos a las características genéticas heredadas o adquiridas de una persona física que proporcionen una información única sobre la fisiología o la salud de esa persona, obtenidos en particular del análisis de una muestra biológica de tal persona, se denomina:
- A) Datos personales.
 - B) Datos genéticos.
 - C) Datos biométricos.
 - D) Datos relativos a la salud.
29. Conforme lo preceptuado en el artículo 24 de la Ley 19/2013, de 9 de diciembre, de transparencia, acceso a la información pública y buen gobierno, frente a toda resolución expresa o presunta en materia de acceso, podrá interponerse reclamación, con carácter potestativo y previo a su impugnación en vía contencioso-administrativa, ante:
- A) La persona titular de la Consejería donde se haya solicitado el acceso a la información pública.
 - B) El Consejo de Transparencia y Protección de Datos de Andalucía.
 - C) La Consejería competente en materia de regeneración democrática.
 - D) El Defensor del Pueblo Andaluz.
30. Según el artículo 32 de la Ley 1/2014, de 24 de junio, de Transparencia Pública de Andalucía en el ámbito de la Administración de la Junta de Andalucía y sus entidades instrumentales, el plazo máximo para dictar y notificar la resolución de acceso a la información pública será, en todo caso, de:
- A) 20 días hábiles.
 - B) Un mes.
 - C) Quince días hábiles.
 - D) Treinta días naturales.

- 31. Conforme se indica en el Decreto 304/2011, de 11 de octubre, por el que se regula la estructura organizativa de prevención de riesgos laborales para el personal al servicio de la Administración de la Junta de Andalucía, ¿a quién corresponde la elaboración, implantación, control, revisión y actualización del Plan de Prevención de Riesgos Laborales en la Administración de la Junta de Andalucía?**
- A) Los titulares de los Órganos Directivos Centrales competentes en materia de personal en cada Consejería, agencias administrativas y agencias de régimen especial en todo el ámbito comprendido bajo la gestión de la misma.
 - B) Al Instituto Andaluz de Prevención de Riesgos Laborales en todo el ámbito bajo la gestión de la Administración de la Junta de Andalucía.
 - C) A la Consejería competente en materia de Seguridad y Salud Laboral en todo el ámbito bajo la gestión de la Administración de la Junta de Andalucía.
 - D) A los Centros de Prevención de Riesgos Laborales en el ámbito provincial bajo la gestión de la Administración de la Junta de Andalucía.
- 32. Según se establece en el artículo 59 de la Ley 12/2007, de 26 de noviembre, para la promoción de la igualdad de género en Andalucía, el órgano colegiado para el seguimiento de las acciones y actuaciones de la Administración de la Junta de Andalucía en materia de igualdad de género, es:**
- A) Las unidades de igualdad de género.
 - B) La Comisión Interdepartamental para la Igualdad de Mujeres y Hombres.
 - C) El Observatorio Andaluz de Igualdad de Género.
 - D) El Consejo Regulador de Igualdad de Género.
- 33.Cuál de los siguientes dispositivos asistenciales NO forma parte de la atención especializada a las personas con problemas de salud mental:**
- A) Unidad de salud mental geriátrica.
 - B) Unidad de rehabilitación de salud mental.
 - C) Unidad de salud mental infanto-juvenil.
 - D) Comunidad terapéutica de salud mental.
- 34.Cuál de los siguientes NO es un modelo de evaluación de la calidad:**
- A) PDCE.
 - B) EVAM.
 - C) CENDES.
 - D) EFQM.
- 35. En el Contrato Programa de 2024 entre el Servicio Andaluz de Salud y los Hospitales, Distritos, Áreas de Gestión Sanitarias, NO se recoge la siguiente perspectiva:**
- A) Perspectiva Accesibilidad.
 - B) Perspectiva Humanización.
 - C) Perspectiva Salud Mental.
 - D) Perspectiva Eficiencia.
- 36. En una distribución normal tipificada:**
- A) El 95% de los valores de una variable están entre (la media-1,96 desviaciones estándar) y (la media +1,96 desviaciones estándar).
 - B) El 99% de los valores de una variable están entre (la media-1,96 desviaciones estándar) y (la media + 1,96 desviaciones estándar).
 - C) El 95% de los valores de una variable están entre (la media-1,99 desviaciones estándar) y (la media+ 1,99 desviaciones estándar).
 - D) El 99% de los valores de una variable están entre (la media -1,99 desviaciones estándar) y (la media + 1,99 desviaciones estándar).

37. ¿Qué es el error tipo I en el cálculo del tamaño muestral de un estudio de cohortes?
- A) Es la probabilidad de concluir que no hay diferencias cuando realmente existen.
 - B) Es la probabilidad de concluir que existen diferencias cuando realmente no existen.
 - C) Es el menor riesgo relativo estimado que se pretende detectar.
 - D) Es la incidencia de enfermedad en el grupo no expuesto.
38. Los elementos componentes de Diraya dialogan entre sí mediante un estándar propio del Sistema Sanitario Público de Andalucía al que se ha bautizado con el nombre de:
- A) DDSSPA.
 - B) XML.
 - C) DDSPA-XML.
 - D) XML-ISTOC.
39. ¿Cuál es la dirección web al formulario electrónico para notificar sospechas de reacciones adversas a medicamentos del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano (SEFV-H)?:
- A) www.farmacovigilancia.es.
 - B) www.sefv-h.es.
 - C) www.notificaSEFV-H.es.
 - D) www.notificaRAM.es.
40. Entre las funciones del director/a técnico/a farmacéutico/a recogidas en el Real Decreto 782/2013, de 11 de octubre, sobre distribución de medicamentos de uso humano se encuentran:
- A) Estar informado de las reclamaciones que se reciban, supervisar su adecuada investigación y adoptar las medidas que procedan en cada caso.
 - B) Comunicar a las autoridades sanitarias competentes cualquier hecho o sospecha que conozcan en relación con un consumo indebido de medicamentos o su desvío al tráfico ilícito.
 - C) Facilitar en cualquier momento el acceso de los inspectores a los locales, instalaciones, equipos y documentos que sean necesarios para la verificación del cumplimiento de sus obligaciones.
 - D) Comunicar de forma inmediata a las autoridades sanitarias competentes y, si procede, al titular de la autorización de comercialización de los medicamentos, de los medicamentos que reciban o que se les ofrezca que sospechen que puedan ser falsificados.
41. En relación a los medicamentos objetos de publicidad destinada al público y de acuerdo al 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, señale la afirmación FALSA:
- A) No han de estar financiados con fondos públicos.
 - B) Están destinados y concebidos a ser utilizados sin la intervención de un médico que realice el diagnóstico, la prescripción o el seguimiento del tratamiento.
 - C) No deben contener en su composición sustancias psicotrópicas ni estupefacientes.
 - D) Es suficiente con que cumplan dos de las tres condiciones anteriores.
42. Conforme a la Ley 22/2007, de 18 de diciembre de Farmacia de Andalucía, los depósitos de medicamentos en establecimientos penitenciarios:
- A) Estarán bajo la supervisión de un farmacéutico del servicio de farmacia del hospital más cercano perteneciente al Sistema Sanitario Público de Andalucía.
 - B) Estarán bajo la supervisión de un farmacéutico de atención primaria del Distrito o Área de Gestión Sanitaria más cercana perteneciente al Sistema Sanitario Público de Andalucía.
 - C) Estarán bajo la supervisión de un farmacéutico del servicio de farmacia del establecimiento más cercano perteneciente a Instituciones Penitenciarias.
 - D) Los establecimientos penitenciarios deberán disponer de un servicio de farmacia propio dependiente del Sistema Sanitario Público de Andalucía.

- 43. En relación con la Real Farmacopea Española y al Formulario Nacional, señale la respuesta correcta:**
- A) La Real Farmacopea contiene las fórmulas magistrales tipificadas y los preparados oficinales reconocidos como medicamentos, sus categorías, indicaciones y materias primas que intervienen en su composición o preparación.
 - B) El Formulario Nacional consta de 3.246 monografías y 332 métodos generales.
 - C) La Orden SSI/23/2015, de 15 de enero, aprueba la cuarta edición de la Real Farmacopea Española y la segunda edición del Formulario Nacional.
 - D) Todas son falsas.
- 44. 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 establece que entre la Documentación General que deben tener las farmacias que elaboren fórmulas magistrales y preparados oficinales, consta como mínimo:**
- A) Procedimientos normalizados de elaboración y control para las fórmulas no tipificadas.
 - B) Fichas de control de calidad de las materias primas.
 - C) Atribuciones del personal que interviene en la elaboración.
 - D) Todas son correctas.
- 45. Según lo dispuesto en el Real Decreto 666/2023, de 18 de julio, por el que se regula la distribución, prescripción, dispensación y uso de medicamentos veterinarios, el periodo de validez de la receta de veterinaria desde su firma hasta la dispensación será:**
- A) Únicamente de un mes.
 - B) Diez días, excepto en el caso de antimicrobianos que será de 5 días y de 3 meses en determinados casos de tratamientos periódicos o crónicos.
 - C) Únicamente de un mes, excepto en el caso de antimicrobianos que será de 5 días y de 3 meses en determinados casos de tratamientos periódicos o crónicos.
 - D) Todas son falsas.
- 46. El Real Decreto 1662/2000, de 29 de septiembre, sobre productos sanitarios para diagnóstico 'in vitro' establece que:**
- A) La fabricación de productos sanitarios para diagnóstico 'in vitro' en territorio nacional requerirá licencia previa de funcionamiento de la instalación, otorgado por la Consejería de Sanidad de la Comunidad Autónoma.
 - B) Podrán comercializarse en España productos fabricados en países no pertenecientes a la Unión Europea cuyo fabricante haya designado un representante autorizado establecido en el territorio de la Unión Europea.
 - C) Está prohibido hacer publicidad dirigida al público de cualquier producto de autodiagnóstico.
 - D) Todas son correctas.
- 47. El Convenio entre el Servicio Andaluz de Salud y el Consejo Andaluz de Colegios Oficiales de Farmacéuticos por el que fijan las condiciones para la ejecución de la prestación farmacéutica a través de las oficinas de farmacia de Andalucía, establece que:**
- A) El Convenio tiene una duración de 5 años a partir del 1 de julio de 2022.
 - B) Todos los Anexos incorporados a dicho Convenio son: características generales de la dispensación y condiciones de validez de las recetas médicas y órdenes de dispensación (A), requisitos para la financiación de fórmulas magistrales, preparados oficinales y productos sanitarios (B), y procedimiento de facturación (C).
 - C) Se constituye una Comisión Central encargada de velar por el cumplimiento y aplicación del Convenio y Comisiones Provinciales, con actuación delegada de la Comisión Central de Andalucía.
 - D) Todas son correctas.

- 48. En una oficina de farmacia no puede haber tarjetas sanitarias retenidas, tal y como establece:**
- A) El artículo 22 del Real Decreto Legislativo 1/2015, por el que se aprueba el texto refundido de la Ley de garantías y uso racional de los medicamentos.
 - B) El artículo 9 del Real Decreto 1718/2010, de 17 de diciembre, sobre Receta Médica y Órdenes de dispensación y artículo 8 del Decreto 181/2007, de 19 de julio por el que se regula la receta médica electrónica.
 - C) El artículo 13 de la Ley 16/1997, de 25 de abril de Regulación de los Servicios de Oficinas de Farmacia.
 - D) Todas son correctas.
- 49. La Orden de 17 de enero de 2011, por la que se actualiza el contenido del Anexo del Decreto 104/2001, de 30 de abril, por el que se regulan las existencias mínimas de medicamentos y productos sanitarios en oficinas de farmacia y almacenes de distribución establecen que son obligatorios los productos sanitarios siguientes:**
- A) Las jeringas de insulina con aguja.
 - B) Las vendas elásticas.
 - C) Las tijeras de punta redondeada.
 - D) Todas son correctas.
- 50. En relación con la reanudación de la actividad tras el cierre voluntario temporal que establece el 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 respuesta CORRECTA:**
- A) La oficina de farmacia en situación de cierre voluntario temporal sólo podrá reanudar su actividad en el mismo local donde ejercía.
 - B) La reanudación de actividad de la oficina de farmacia tras un cierre voluntario temporal de hasta tres meses vendrá precedida de nueva autorización de funcionamiento.
 - C) Transcurridos tres años del cierre voluntario con carácter temporal de una oficina de farmacia, su reapertura requerirá de las autorizaciones de instalación y funcionamiento como si de una nueva oficina de farmacia se tratase.
 - D) Todas las respuestas son incorrectas.
- 51. En relación con la venta a distancia a través de sitios web, de medicamentos de uso humano, señale la respuesta INCORRECTA:**
- A) Queda regulada por Real Decreto 870/2013, de 8 de noviembre y Reglamento de Ejecución (EU) número 699/2014 de la Comisión, de 24 de junio de 2014.
 - B) La venta debe ser directa desde la farmacia con intervención de un farmacéutico y sin intermediarios.
 - C) No se podrán aceptar devoluciones en ningún caso.
 - D) Todas las respuestas son incorrectas.
- 52. El Decreto 112/1998, de 2 de junio, de la Consejería de Salud, que regula las autorizaciones de los laboratorios clínicos y establece sus condiciones y requisitos técnicos, establece que entre las áreas diferenciadas que debe contar un laboratorio de análisis clínicos, NO se encuentran:**
- A) Área Administrativa.
 - B) Área de Extracción.
 - C) Área de Apoyo.
 - D) Área de Cabina microbiológica.

- 53. La Ley 22/2007, de 18 de diciembre, de Farmacia de Andalucía, establece en relación con la Atención Farmacéutica:**
- A) La Consejería competente en materia de salud, podrá elaborar protocolos de Atención Farmacéutica.
 - B) La asistencia y atención farmacéutica en las estructuras de atención primaria se llevará a cabo a través de los servicios farmacéuticos de atención primaria.
 - C) Se establecerá un servicio farmacéutico en cada Distrito de Atención Primaria de salud.
 - D) Todas las respuestas son correctas.
- 54. De los siguientes derechos reconocidos a los ciudadanos al amparo del artículo 10 de la Ley 14/1986, de 25 de abril, General de Sanidad, señale la respuesta CORRECTA:**
- A) A la información sobre los factores, situaciones y causas de riesgo para la salud individual y colectiva en el ámbito de los servicios sanitarios públicos.
 - B) A disponer de una segunda opinión facultativa sobre su proceso, en los términos en que reglamentariamente esté establecido en el ámbito de los servicios sanitarios públicos.
 - C) A utilizar las vías de reclamación y de propuesta de sugerencias en los plazos previstos en el ámbito de los servicios sanitarios privados.
 - D) Ninguna es correcta.
- 55. De acuerdo con la Ley 16/2003, de 28 de mayo, de cohesión y calidad del Sistema Nacional de Salud, el transporte sanitario está incluido en:**
- A) La cartera común básica de servicios asistenciales del Sistema Nacional de Salud en todos los casos.
 - B) La cartera común de servicios accesorios del Sistema Nacional de Salud.
 - C) La cartera común básica de servicios asistenciales del Sistema Nacional de Salud en el caso de transporte no urgente y en la cartera común suplementaria del Sistema Nacional de Salud en el caso de transporte urgente.
 - D) La cartera común básica de servicios asistenciales del Sistema Nacional de Salud en el caso de transporte urgente y en la cartera común suplementaria del Sistema Nacional de Salud en el caso de transporte no urgente sujeto a prescripción facultativa.
- 56. Sobre el Plan Andaluz de Salud recogido en la Ley 2/1998, de 15 de junio, de Salud de Andalucía, señale la respuesta CORRECTA:**
- A) Actualmente está vigente la tercera edición.
 - B) No se remite al Consejo de Gobierno para su conocimiento y estudio.
 - C) Es aprobado por la persona titular de la Consejería de Salud.
 - D) Todas son falsas.
- 57. De acuerdo con el artículo 3 de la Ley 16/2011, de 23 de diciembre, de Salud Pública de Andalucía, NO es un fin esencial de la misma:**
- A) Reducir las desigualdades en salud y procurar que las personas compartan con equidad los progresos en salud y el bienestar personal y social.
 - B) Prevenir las enfermedades, accidentes y lesiones.
 - C) Promover la calidad integral en la prestación de los servicios de salud pública.
 - D) Promover la coordinación y cooperación interdepartamental con las Administraciones Públicas como elemento de cohesión de las políticas de todos los sectores con responsabilidad en la salud pública.

- 58. De acuerdo con la Ley 41/2002, de 14 de noviembre, básica reguladora de la autonomía del paciente y de derechos y obligaciones en materia de información y documentación clínica, indique la respuesta CORRECTA en lo que se refiere a la historia clínica:**
- A) Las personas vinculadas al paciente, por razones familiares o de hecho tienen el derecho de acceso a la documentación de la historia clínica y a obtener copia de los datos que figuren en ella, en los mismos términos que el propio paciente sin que medie limitación o restricción alguna.
 - B) La autorización de ingreso, el informe de anestesia, el consentimiento informado y la evolución y planificación de cuidados de enfermería sólo serán exigibles en las historias clínicas relativas a procesos de hospitalización.
 - C) Los centros deben custodiar la documentación clínica en condiciones que garanticen su correcto mantenimiento y seguridad en su soporte original.
 - D) El personal de administración y gestión de los centros sanitarios sólo pueden acceder a los datos de la historia clínica relacionados con sus propias funciones.
- 59. De acuerdo con lo establecido en el artículo 15 de la Ley Orgánica 2/2010, de 3 de marzo, de salud sexual y reproductiva y de la interrupción voluntaria del embarazo, excepcionalmente podrá interrumpirse el embarazo por causas médicas cuando, señale la respuesta CORRECTA:**
- A) Que no se superen las veintiséis semanas de gestación y siempre que exista grave riesgo para la vida o la salud de la embarazada sin que se precise dictámen médico emitido con anterioridad a la intervención por dos médicos especialistas distintos del que la practique o dirija.
 - B) Que no se superen las veintidós semanas de gestación y siempre que exista riesgo de graves anomalías en el feto y así conste en un dictámen emitido con anterioridad a la intervención por un médico o médica especialista distinto del que la practique o dirija.
 - C) Cuando se detecten anomalías fetales incompatibles con la vida y así conste en un dictámen emitido con anterioridad a la intervención por un médico o médica especialista, distinto al que practique la intervención.
 - D) Todas las respuestas con correctas.
- 60. En el artículo 5 de la Ley 2/2010, de 8 de abril, de derechos y garantías de la dignidad de la persona en el proceso de la muerte, se define la obstinación terapéutica como:**
- A) Retirada o no instauración de una medida de soporte vital o de cualquier otra intervención que, dado el mal pronóstico de la persona en términos de cantidad y calidad de vida futuras, constituye, a juicio de los profesionales sanitarios implicados, algo fútil que sólo contribuye a prolongar en el tiempo una situación clínica carente de expectativas razonables de mejoría.
 - B) Situación en la que una persona que se encuentra en situación terminal o de agonía y afecta de una enfermedad grave e irreversible, se le inician o mantienen medidas de soporte vital u otras intervenciones carentes de utilidad clínica, que únicamente prolongan su vida biológica sin posibilidades reales de mejora o recuperación, siendo, en consecuencia, susceptibles de limitación.
 - C) Situación en la que una persona, que se encuentra en situación terminal o de agonía y que dado el mal pronóstico de la misma en términos de cantidad y calidad de vida futuras, se le inician o mantienen medidas de soporte vital u otras intervenciones que contribuyen a prolongar en el tiempo una situación clínica carente de expectativas razonables de mejoría.
 - D) Retirada o no instauración de una medida de soporte vital o de cualquier otra intervención a una persona, que se encuentra en situación terminal o de agonía y afecta de una enfermedad grave e irreversible, y que a juicio de los profesionales sanitario implicados, sólo contribuye a prolongar en el tiempo una situación clínica carente de expectativas razonables de mejoría.
- 61. Seleccione la respuesta CORRECTA en relación al importe mínimo que se garantizará por persona en concepto de responsabilidad en caso de daños que afecten a la salud del sujeto de un ensayo clínico y que podrá ser percibido en forma de indemnización.**
- A) Será de 300.000 euros por persona.
 - B) Será de 500.000 euros por persona.
 - C) Será de 100.000 euros por persona.
 - D) Será de 250.000 euros por persona.

- 62. De acuerdo con el artículo 5 sobre características de la receta médica oficial de Sistema Nacional de Salud del Real Decreto 1718/2010, de 17 de diciembre, sobre receta médica y órdenes de dispensación, señale la respuesta CORRECTA:**
- A) Se puede prescribir en la misma receta cuatro envases de un medicamento antibacteriano 'J01' del subgrupo J01M.
 - B) En cualquier caso para la prescripción de un tratamiento crónico en las recetas en soporte papel es obligatorio la consignación de la fecha prevista de dispensación.
 - C) El plazo de validez de las recetas de las vacunas individualizadas antialérgicas es de 90 días naturales a partir de la fecha consignada.
 - D) Todas son verdaderas.
- 63. Sobre los requisitos y procedimientos para el establecimiento de reservas singulares regulados en el artículo 2 del Real Decreto 618/2007, de 11 de mayo, por el que se regula el procedimiento para el establecimiento, mediante visado, de reservas singulares a las condiciones de prescripción y dispensación de los medicamentos, se podrá proceder a la imposición de visados en el siguiente caso:**
- A) Los medicamentos que, a causa de sus características farmacológicas o por su novedad, o por motivos económicos estén sujetos a la calificación de prescripción médica restringida.
 - B) Los medicamentos que estén sujetos a la calificación de prescripción médica restringida porque se utilicen en el tratamiento de enfermedades que deban ser diagnosticadas en medio hospitalario, o en establecimientos que dispongan de medios de diagnóstico adecuados, aunque la administración y seguimiento pueda realizarse fuera del hospital.
 - C) Medicamentos que, en virtud de decisión motivada y debidamente publicada del Ministerio de Sanidad, queden sujetos a reservas singulares, por cuestiones de seguridad o de limitación para determinados grupos de población de riesgo.
 - D) Medicamentos para los que se financien todas sus indicaciones terapéuticas o que se aplique una aportación reducida en función del tipo de paciente, de conformidad con lo dispuesto en el Real Decreto 1348/2003, de 31 de octubre, por el que se adapta la clasificación anatómica de medicamentos al sistema de clasificación ATC.
- 64. Sobre el control de calidad del artículo 33 del Real Decreto 824/2010, de 25 de junio, por el que se regulan los laboratorios farmacéuticos, los fabricantes de principios activos de uso farmacéutico y el comercio exterior de medicamentos y medicamentos en investigación, señale la respuesta CORRECTA:**
- A) Deberán conservarse muestras de cada lote de los medicamentos acabados durante, al menos, dos años a partir de la fecha de caducidad y de los materiales de partida (que no sean disolventes, gases o agua) durante un mínimo de cinco años desde la liberación del medicamento, debiendo estar a disposición de las autoridades inspectoras.
 - B) Deberán conservarse muestras de cada lote de los medicamentos acabados durante, al menos, cinco años a partir de la fecha de caducidad y de los materiales de partida (que no sean disolventes, gases o agua) durante un mínimo de seis años desde la liberación del medicamento, debiendo estar a disposición de las autoridades inspectoras.
 - C) Deberán conservarse muestras de cada lote de los medicamentos acabados durante, al menos, un año a partir de la fecha de caducidad y de los materiales de partida (que no sean disolventes, gases o agua) durante un mínimo de dos años desde la liberación del medicamento, debiendo estar a disposición de las autoridades inspectoras.
 - D) Deberán conservarse muestras de cada lote de los medicamentos acabados durante, al menos, cinco años a partir de la fecha de caducidad y de los materiales de partida (que no sean disolventes, gases o agua) durante un mínimo de dos años desde la liberación del medicamento, debiendo estar a disposición de las autoridades inspectoras.

- 65. Con respecto al artículo 14 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, señale la respuesta CORRECTA:**
- A) El plazo máximo para resolver y notificar la resolución del procedimiento de renovación será de tres meses.
 - B) El plazo máximo para resolver y notificar la resolución del procedimiento de renovación será de seis meses.
 - C) El plazo máximo para resolver y notificar la resolución del procedimiento de renovación será de cuatro meses.
 - D) El plazo máximo para resolver y notificar la resolución del procedimiento de renovación será de dos meses.
- 66. Con respecto a la Agencia Europea de Medicamentos (EMA) señale el año de su creación:**
- A) 1988.
 - B) 1990.
 - C) 1995.
 - D) 1997.
- 67. Con respecto a la validez de la autorización de medicamentos, indique el plazo correcto por el que la autorización de un medicamento se entenderá caducada si el titular no procede a la comercialización efectiva del mismo o una vez autorizado, inscrito y comercializado, deja de encontrarse de forma efectiva en el mercado:**
- A) En un plazo de dos años.
 - B) En un plazo de cuatro años.
 - C) En un plazo de tres años.
 - D) En un plazo de cinco años.
- 68. Con respecto a la fijación de precios de medicamentos y productos sanitarios financiados, señale la respuesta CORRECTA:**
- A) Como regla general, el precio de financiación por el Sistema Nacional de Salud será superior al precio industrial del medicamento aplicado cuando sea dispensado fuera del Sistema Nacional de Salud.
 - B) Como regla general, el precio de financiación por el Sistema Nacional de Salud será superior al precio de venta al público del medicamento aplicado cuando sea dispensado fuera del Sistema Nacional de Salud.
 - C) Como regla general, el precio de financiación por el Sistema Nacional de Salud será inferior al precio de venta al público del medicamento aplicado cuando sea dispensado fuera del Sistema Nacional de Salud.
 - D) Como regla general, el precio de financiación por el Sistema Nacional de Salud será inferior o igual al precio industrial del medicamento aplicado cuando sea dispensado fuera del Sistema Nacional de Salud.

- 69. Según el artículo 94.1 del texto refundido de la Ley de garantías y uso racional de los medicamentos y productos sanitarios aprobado mediante Real Decreto Legislativo 1/2015, de 24 de julio, indique la respuesta CORRECTA:**
- A)** Corresponde al Gobierno establecer los criterios y procedimientos para la fijación de precios de medicamentos y productos sanitarios financiados por el Sistema Nacional de Salud, tanto para los medicamentos de dispensación por oficina de farmacia a través de receta oficial, como para los medicamentos de ámbito hospitalario, excluidos los envases clínicos, o dispensados por servicios de farmacia a pacientes no ingresados.
 - B)** Corresponde a la Comisión Interministerial de Precios de los Medicamentos establecer los criterios y procedimientos para la fijación de precios de medicamentos y productos sanitarios financiados por el Sistema Nacional de Salud, tanto para los medicamentos de dispensación por oficina de farmacia a través de receta oficial, como para los medicamentos de ámbito hospitalario, incluidos los envases clínicos o dispensados por servicios de farmacia a pacientes no ingresados.
 - C)** Corresponde al Gobierno establecer los criterios y procedimientos para la fijación de precios de medicamentos y productos sanitarios financiados por el Sistema Nacional de Salud, tanto para los medicamentos de dispensación por oficina de farmacia a través de receta oficial, como para los medicamentos de ámbito hospitalario, incluidos los envases clínicos o dispensados por servicios de farmacia a pacientes no ingresados.
 - D)** Corresponde al Consejo Interterritorial del Sistema Nacional de Salud establecer los criterios y procedimientos para la fijación de precios de medicamentos y productos sanitarios financiados por el Sistema Nacional de Salud, tanto para los medicamentos de dispensación por oficina de farmacia a través de receta oficial, como para los medicamentos de ámbito hospitalario incluidos los envases clínicos o dispensados por servicios de farmacia a pacientes no ingresados.
- 70. En relación con la preparación de radiofármacos a partir de equipos reactivos y radionucleidos precursores o generadores automatizados, seleccione la respuesta CORRECTA:**
- A)** Siempre que se trate de un procedimiento cerrado, el marcaje se realizará en cabina de flujo laminar de grado A con entorno mínimo de grado C o en aislador de grado A con entorno mínimo de grado B.
 - B)** Siempre que se trate de un procedimiento cerrado, el marcaje se realizará en cabina de flujo laminar de grado A con entorno mínimo de grado C o en aislador de grado A con entorno mínimo de grado D.
 - C)** Siempre que se trate de un procedimiento cerrado, el marcaje se realizará en cabina de flujo laminar de grado A con entorno mínimo de grado B o en aislador de grado A con entorno mínimo de grado D.
 - D)** Siempre que se trate de un procedimiento cerrado, el marcaje se realizará en cabina de flujo laminar de grado D con entorno mínimo de grado C o en aislador de grado A con entorno mínimo de grado D.
- 71. En relación con los criterios para la cualificación del responsable técnico en la fabricación de productos de ortopedia a medida, según lo dispuesto en el Real Decreto 437/2002, de 10 de mayo, por el que se establecen los criterios para la concesión de licencias de funcionamiento a los fabricantes de productos sanitarios a medida, seleccione la respuesta CORRECTA:**
- A)** Se valorará la posesión de una titulación específica en ortopedia que sea obligatoriamente de carácter universitario.
 - B)** Se valorará la posesión de una titulación universitaria específica en relación con la actividad o la posesión de una titulación universitaria de carácter sanitario o relacionada con la tecnología de fabricación de los productos, complementada con una formación especializada de un mínimo de 200 horas en una serie de materias.
 - C)** Se valorará la posesión de una titulación específica en ortopedia aunque no sea de carácter universitario.
 - D)** Las respuestas B y C son correctas.

- 72. En relación a las oficinas de farmacia que elaboren productos cosméticos exclusivamente para su venta en la propia oficina, indique la respuesta CORRECTA:**
- A) No se les exigirá declaración responsable a efectos del ejercicio de esta actividad.
 - B) Se les exigirá la presentación de una declaración responsable ante la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios antes del inicio de la actividad.
 - C) Las oficinas de farmacia no están obligadas a cumplir los requisitos relativos a la fabricación establecidos en el anexo del Real Decreto 85/2018, de 23 de febrero, por el que se regulan los productos cosméticos.
 - D) Los titulares de oficina de farmacia podrán designar como personal responsable a una persona establecida fuera de la Unión Europea, que aceptará por escrito.
- 73. Según el artículo 7 del Real Decreto 1015/2009, de 19 de junio, por el que se regula la disponibilidad de medicamentos en situaciones especiales, el acceso al uso de medicamentos en investigación podrá efectuarse mediante uno de los siguientes procedimientos:**
- A) Autorización de acceso individualizado.
 - B) Autorizaciones temporales de utilización.
 - C) Autorizaciones de acceso restringido.
 - D) Las opciones A y B son correctas.
- 74. Sobre la composición de los Comités de Ética de la Investigación de Medicamentos (CEIm) establecida en el artículo 15 del Real Decreto 1090/2015, de 4 de diciembre, por el que se regulan los ensayos clínicos con medicamentos, los Comités de Ética de la Investigación con Medicamentos y el Registro Español de Estudios Clínicos, indique la respuesta CORRECTA:**
- A) La jefatura de la secretaría técnica de los CEIm corresponderá a un farmacólogo clínico o un farmacéutico de hospital.
 - B) La jefatura de la secretaría técnica de los CEIm corresponderá a un titulado superior con conocimientos en medicina, metodología de la investigación, bioética, farmacología y regulación de medicamentos y de la investigación biomédica en general.
 - C) La jefatura de la secretaría técnica de los CEIm corresponderá a miembro lego ajeno a la investigación biomédica o a la asistencia clínica que representará los intereses de los pacientes.
 - D) La jefatura de la secretaría técnica de los CEIm corresponderá a un licenciado o graduado en derecho.
- 75. Respecto al cierre de un biobanco en Andalucía a solicitud de la persona titular, indique la respuesta CORRECTA:**
- A) En cualquier caso será exigible el dictámen favorable del Comité de Ética de la Investigación al que el biobanco estuviera adscrito.
 - B) No será exigible el dictámen favorable de un Comité de Ética de la Investigación.
 - C) El cambio de destino de las muestras determinado por la autoridad competente por causa de clausura o cierre no requerirá el consentimiento del sujeto fuente si las mismas hubieran sido previamente anonimizadas.
 - D) Las respuestas A y C son correctas.

APARTADO 1. PREGUNTAS DE RESERVA

151. De acuerdo con lo dispuesto en el artículo 62.5 de la Ley 39/2015, de 1 de octubre, del Procedimiento Administrativo Común de las Administraciones Públicas:

- A) La presentación de una denuncia no confiere, por sí sola, la condición de interesado en el procedimiento.
- B) La presentación de una denuncia confiere, por sí sola, la condición de interesado en el procedimiento.
- C) La denuncia sólo podrá ser presentada por la persona física interesada en el procedimiento.
- D) La denuncia sólo podrá ser presentada por la persona física o jurídica interesada en el procedimiento.

152. Según la Ley 9/2007, de 22 de octubre, de la Administración de la Junta de Andalucía, el nombramiento y separación de las personas titulares de órganos directivos se realizará por:

- A) Ley.
- B) Decreto del Consejo de Gobierno.
- C) Orden de la persona titular de la Consejería.
- D) Resolución de la persona titular de la Viceconsejería.

153. NO es una línea estratégica a desarrollar en el Tercer Marco Director:

- A) Fomento de la participación de los ciudadanos en el Sistema Sanitario Público.
- B) Evaluación de Planes, Procesos y Programas del Sistema Sanitario Público.
- C) Evaluación y control del uso adecuado de los servicios y prestaciones sanitarias.
- D) Desarrollo profesional de la Inspección de Servicios Sanitarios.

154. En relación al sistema de precios de referencia, indique la respuesta CORRECTA:

- A) La financiación pública de medicamentos estará sometida al sistema de precios de referencia. El precio de referencia será la cuantía máxima con la que se financiarán las presentaciones de medicamentos incluidas en cada uno de los conjuntos que se determinen, aunque no se prescriban ni dispensen con cargo a fondos públicos.
- B) La financiación pública de medicamentos estará sometida al sistema de precios de referencia. El precio de referencia será la cuantía mínima con la que se financiarán las presentaciones de medicamentos incluidas en cada uno de los conjuntos que se determinen, siempre que se prescriban y dispensen con cargo a fondos públicos.
- C) La financiación pública de medicamentos estará sometida al sistema de precios de referencia. El precio de referencia será la cuantía media con la que se financiarán las presentaciones de medicamentos incluidas en cada uno de los conjuntos que se determinen, siempre que se prescriban y dispensen con cargo a fondos públicos.
- D) La financiación pública con medicamentos estará sometida al sistema de precios de referencia. El precio de referencia será la cuantía máxima con la que se financiarán las presentaciones de medicamentos incluidas en cada uno de los conjuntos que se determine, siempre que se prescriban y dispensen con cargo a fondos públicos.

APARTADO 2. PREGUNTAS ORDINARIAS Y EVALUABLES

SUPUESTO UNO: SERVICIO DE FARMACIA

La Directora Gerente de un Área de Gestión Sanitaria del Sistema Sanitario Público de Andalucía (SSPA), tras mantener una reunión con la Dirección General de Asistencia Sanitaria y Resultados en Salud del Servicio Andaluz de Salud (SAS) y analizar los datos relativos al seguimiento del contrato programa para el año 2024, a la imputación de costes al capítulo IV (recetas) y a la imputación de costes al capítulo II (gasto en material, suministros y otros), se plantea implicar al Servicio de Farmacia en el cual se encuentran ubicados los farmacéuticos de hospital y los de atención primaria en el mismo espacio físico, desarrollando cada uno sus funciones correspondientes. Con este objetivo, cita al Director Médico para que le informe de la situación y de las capacidades del Servicio de Farmacia (SF) y de sus farmacéuticos. El Director Médico le informa que existen problemas de entendimiento entre los farmacéuticos de los dos ámbitos asistenciales por lo que le propone a la Gerente que hable con la Inspección Provincial de Servicios Sanitarios para que realice una valoración del Servicio de Farmacia. El Director Provincial de Inspección de Servicios Sanitarios comisiona a dos inspectoras de farmacia para que realicen una evaluación del Servicio de Farmacia del Hospital, incluidas las actividades de los farmacéuticos de atención primaria.

76. Acompañados del Jefe de Servicio pasamos a la siguiente área en la que se llevan a cabo la individualización y optimización del tratamiento de los pacientes, mediante la unión del conocimiento científico de la cinética de los fármacos y de las concentraciones que alcanzan en cada paciente. ¿En qué unidad nos encontramos?
- A) Unidad de farmacodinamia clínica.
 - B) Unidad de farmacocinética clínica.
 - C) Unidad de farmacotecnia.
 - D) Unidad de mezclas intravenosas.
77. En nuestras comprobaciones en el área de farmacotecnia, comprobamos que se están etiquetando una serie de frascos pequeños de fórmulas magistrales, en los que la dimensión del envase no permite la inclusión en la etiqueta de todos los datos conforme a lo que se establece en 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. ¿De cuáles de los siguientes datos podrían prescindir en el acondicionamiento primario de la citada fórmula magistral?
- A) Nombre y número de colegiado del facultativo-prescriptor, para las preparaciones que precisen receta.
 - B) Fecha de elaboración y plazo de validez o fecha de caducidad.
 - C) Identificación del Servicio de Farmacia dispensador.
 - D) En el caso de que se trate de una fórmula magistral tipificada, su denominación, que deberá coincidir con la establecida en el Formulario Nacional.
78. Al examinar un frasco de materia prima, cuál de los siguientes datos NO constarán como mínimo en su etiquetado, según lo recogido en 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.
- A) Fecha de caducidad o, en su defecto, del próximo control analítico.
 - B) Nombre de la materia prima, expresada en D.O.E. o, en su defecto, en D.C.I.
 - C) Cantidad y riqueza.
 - D) Forma farmacéutica y vía de administración.

79. **Observamos en la zona destinada a la verificación de las fórmulas magistrales terminadas que hay una crema de hidrocortisona aceponato al 2%. ¿Qué cantidad de hidrocortisona contiene la preparación?**
- A) 2 mg de hidrocortisona aceponato en 100 gramos de crema.
 - B) 2 g de hidrocortisona aceponato en 100 gramos de crema.
 - C) 2 g de hidrocortisona aceponato en 100 mililitros de crema.
 - D) 0,2 g de hidrocortisona aceponato en 100 mililitros de crema.
80. **El Jefe de Servicio de Farmacia nos conduce al despacho de los Farmacéuticos de Atención Primaria (FAP) adscritos al Área de Gestión Sanitaria, que tras presentarnos, le preguntamos por el cumplimiento del presupuesto asignado en los acuerdos de consumo de farmacia, que tanto preocupan a la Directora Gerente, informándonos los FAP que ha de ser superior al 100%. ¿Qué han querido decir?**
- A) Que el valor del coste (PVP) por tarjeta individual sanitaria (TIS) a través de recetas prescritas por Atención Primaria (AP), ha sobrepasado el valor asignado como presupuesto.
 - B) Que el valor del coste (PVP) por tarjeta individual sanitaria (TIS) a través de recetas prescritas por Atención Primaria (AP) y Atención Hospitalaria (AH), ha sobrepasado el valor asignado como presupuesto.
 - C) Que el valor del coste (PVP) por TAFE en prestación farmacéutica a través de las recetas prescritas por AP y AH, ha superado el valor asignado como presupuesto, siendo TAFE el número total de tarjetas ajustadas en función del consumo de farmacia por edad, tipo de aportación y sexo.
 - D) Que el valor del coste (PVP) por TAFE en prestación farmacéutica, a través de las recetas prescritas por AP y AH, ha superado el valor asignado como presupuesto, siendo TAFE el número total de tarjetas ajustadas en función del consumo de farmacia por edad, tipo de aportación, sexo y número de enfermedades crónicas.
81. **Los Farmacéuticos de Atención Primaria nos dicen que creen que el indicador del porcentaje de los medicamentos biológicos prescritos mediante receta que son biosimilares será en torno al 80% al cierre del ejercicio. ¿Cómo interpretaríamos este dato?**
- A) Que el número de recetas de biosimilares dispensados X 100 / número de recetas de medicamentos biológicos que tengan biosimilares dispensados, será en torno al 80%.
 - B) Que el número de Dosis Diarias Definidas de medicamentos biosimilares dispensados en recetas X 100 / número de Dosis Diarias Definidas de medicamentos biológicos que tengan biosimilares dispensados en recetas, será en torno al 80%.
 - C) Que el número de órdenes hospitalarias de biosimilares dispensados en consultas externas X 100 / número de órdenes hospitalarias de medicamentos biológicos que tengan biosimilares dispensados en consultas externas, será en torno al 80%.
 - D) Que el número de Dosis Diarias Definidas de medicamentos biosimilares dispensados en órdenes hospitalarias X 100 / número de Dosis Diarias Definidas de medicamentos biológicos que tengan biosimilares dispensados en órdenes hospitalarias será en torno al 80%.
82. **¿Cuál de los siguientes indicadores NO forman parte del indicador sintético de calidad del Área de Gestión Sanitaria para el año 2024?**
- A) Selección de inhibidores de la bomba de protones.
 - B) Reducción del uso de medicamentos de acción lenta indicados en el alivio de los síntomas de la artrosis.
 - C) Reducción del uso de benzodiacepinas de acción corta.
 - D) Selección de inhibidores de la recaptación de serotonina.

- 83. En el apartado de selección de medicamentos en la Atención Hospitalaria, nos comentan que al igual que todos los hospitales de Andalucía, siguen las instrucciones emitidas por la 'Comisión Central para la optimización y armonización farmacoterapéutica' recogida en la Resolución 0081/15 del 13 de abril de 2015 del Servicio Andaluz de Salud. Indique cuál de las siguientes funciones NO están recogidas entre las asignadas por la Resolución 0081/15 a la citada Comisión.**
- A) Establecer la metodología, criterios y procedimientos comunes de evaluación y selección de medicamentos, que han de seguir las Comisiones Multidisciplinares de Uso Racional de Medicamentos (CMURM) para su inclusión en sus Guías Farmacoterapéuticas.
 - B) Proponer y promover el uso de alternativas terapéuticas equivalentes.
 - C) Validar los contenidos de las ayudas a la prescripción que se pretendan incorporar a los sistemas informáticos de prescripción, formulando cuantas propuestas de innovación o mejora estime oportunas al respecto.
 - D) Colaborar con las estrategias de seguridad del medicamento y farmacovigilancia.
- 84. El local donde se preparan las fórmulas magistrales y preparados oficinales no estériles ha de adaptarse a la forma galénica, tipo de preparación y número de unidades, peso o volumen a preparar conforme a:**
- A) Lo estipulado en el Capítulo I del Real Decreto 175/2001, de 23 de febrero y demás normativa aplicable.
 - B) Lo estipulado en el Capítulo III del Real Decreto 175/2001, de 23 de febrero y demás normativa aplicable.
 - C) Lo estipulado en el Capítulo II del Real Decreto 175/2001, de 23 de febrero y demás normativa aplicable.
 - D) Lo estipulado en el Capítulo VI del Real Decreto 175/2001, de 23 de febrero y demás normativa aplicable.
- 85. Una vez en el Servicio de Farmacia se revisa el etiquetado de las materias primas que debe ser perfectamente legible y preciso, constanding en la etiqueta como mínimo:**
- A) Nombre de la materia prima, expresada siempre en D.O.E.
 - B) Nombre de la materia prima expresada siempre en D.C.I.
 - C) Nombre de la materia prima expresada al menos en castellano.
 - D) Nombre de la materia prima, expresada en D.O.E. o, en su defecto, en D.C.I.
- 86. La dispensación de fórmulas magistrales y preparados oficinales irá acompañada por información suficiente que estará constituida por:**
- A) Los datos que figuren en la etiqueta y por los que se incluyan en el prospecto, que deberán ser conformes al contenido de las monografías del Formulario Nacional.
 - B) Los datos que figuren en la etiqueta y por los que se incluyan en el prospecto, que deberán ser conformes al contenido de las monografías de la Real Farmacopea.
 - C) Los datos que figuren en la etiqueta y por los que se incluyan en el prospecto, que deberán ser conformes al contenido establecido en el Nomenclator.
 - D) Todas las respuestas anteriores con correctas.

- 87. El Servicio de Farmacia incluye una sala blanca para la elaboración de preparados estériles. En las verificaciones del cumplimiento de los criterios de calidad en el diseño y arquitectura de las instalaciones de la sala blanca se comprobará que:**
- A)** La sala blanca cumplirá con los estándares de la normativa y su equivalencia con la norma ISO 14644-1.
 - B)** La sala blanca cumplirá con los estándares de la normativa y su equivalencia con la norma ISO 14600-1.
 - C)** La sala blanca cumplirá con los estándares de la normativa y su equivalencia con la norma ISO 14500-1.
 - D)** La sala blanca cumplirá con los estándares de la normativa y su equivalencia con la norma ISO 19000-1.
- 88. Durante la visita el farmacéutico comenta que en el hospital hay un grupo de investigadores que están constituidos como promotor de un ensayo clínico y que el servicio de farmacia desea realizar la operación de fabricación del medicamento en investigación, a lo que la respuesta CORRECTA debería ser:**
- A)** El servicio de farmacia deberá solicitar una autorización previa a la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios y únicamente se podrá utilizar el medicamento en el ensayo clínico concreto.
 - B)** El servicio de farmacia deberá solicitar una autorización previa al Servicio de Acreditación y Autorización de Centros de la Consejería competente en materia de Salud y únicamente se podrá utilizar el medicamento en el ensayo clínico concreto.
 - C)** El servicio de farmacia deberá solicitar una autorización previa a la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios pudiendo utilizar el medicamento en otros pacientes no incluidos en el ensayo clínico que por sus características clínicas pudiera resultarles beneficioso para su salud.
 - D)** El servicio de farmacia no está autorizado para realizar la fabricación de un medicamento en investigación objeto de un ensayo clínico.

SUPUESTO DOS: OFICINA DE FARMACIA

En el marco de actuaciones del Plan Anual de Inspección 2024, la inspectora farmacéutica M.L.L. se persona el día 1 de octubre de 2024 a las 9:30h en la única oficina de farmacia que existe en el municipio al objeto de realizar visita de inspección.

Previo a la visita la inspectora constató que la farmacia dispone de una página web, en la que se observa que no venden medicamentos de uso humano. No obstante, en la página principal de dicha web hay un apartado destinado a veterinaria con un subapartado destinado a caballos. En este apartado se están publicitando los siguientes medicamentos veterinarios: NEOMECTIN jeringa multidosis y FINADYNE solución inyectable. Junto al nombre de cada uno de estos medicamentos, aparece la opción de realizar encargos. La inspectora constató a través de CIMAVet, que ambos medicamentos están sujetos a prescripción veterinaria. Durante la visita de inspección, se solicitó en acta de inspección al farmacéutico la entrega de los registros de venta de los medicamentos a través de la página web de los últimos 5 años.

- 89. Para la entrega de los registros solicitados sobre la venta de los medicamentos veterinarios a través de la página web ¿qué plazo dispone el farmacéutico para la entrega de la documentación solicitada y por qué vía debe presentarla?**
- A)** De acuerdo con la Ley 39/2015, de 1 de octubre, se debe entregar en el plazo de 15 días hábiles a través de cualquier medio que acredite la recepción de la documentación.
 - B)** De acuerdo con la Ley 39/2015, de 1 de octubre, se debe entregar en el plazo de 10 días a través de medios electrónicos.
 - C)** De acuerdo con la Ley 39/2015, de 1 de octubre, se debe entregar en el plazo de 10 días naturales a través de cualquier medio que acredite la recepción de la documentación.
 - D)** De acuerdo con la Ley 39/2015, de 1 de octubre, se debe entregar en el plazo de 15 días hábiles a través de medios electrónicos.

90. Durante la visita de inspección ¿qué debería haber hecho la inspectora farmacéutica con respecto a la venta de medicamentos veterinarios sujetos a prescripción en la página web?
- A) Nada hasta que no comprobase que realmente se habían realizado ventas de medicamentos sujetos a prescripción veterinaria.
 - B) Requerir al titular de la oficina de farmacia que retire de la página web toda información relativa a la venta de medicamentos veterinarios sujetos a prescripción.
 - C) Recomendarle que cierre la página web pero sin hacerlo constar en el acta de inspección.
 - D) Nada porque no lo contempla el protocolo de inspección de oficinas de farmacia.
91. Tras la consulta de los registros aportados por el farmacéutico, se constata la venta de dos envases de NEOMECTIN jeringa multidosis y un envase de FINADYNE solución inyectable hace tres años. Señale la respuesta CORRECTA:
- A) Supone un incumplimiento normativo debiéndose recoger en el informe pertinente y proponer la remisión del mismo a la Sección de Procedimiento.
 - B) Supone un incumplimiento normativo pero la infracción ha prescrito por lo que se propondría el archivo de las actuaciones.
 - C) No hay un incumplimiento normativo dado que desde la entrada en vigor del Real Decreto 666/2023, de 18 de julio, se permite la venta a distancia al público de medicamentos veterinarios sujetos a prescripción veterinaria.
 - D) Supone un incumplimiento normativo debiéndose volver a la oficina de farmacia para levantar acta de inspección como requisito inexcusable antes del envío a la Sección de Procedimiento.
92. Respecto a la publicidad de medicamentos veterinarios sujetos a prescripción, señale la respuesta CORRECTA:
- A) Sólo se puede realizar una vez obtenida la autorización pertinente de la Consejería competente de la comunidad autónoma.
 - B) Únicamente se puede realizar cuando ésta sea dirigida a veterinarios.
 - C) Nunca se puede hacer publicidad de medicamentos veterinarios sujetos a prescripción.
 - D) Todas son falsas.

El día de la visita de inspección se presenta la inspectora actuante en la oficina de farmacia y constata los siguientes hechos:

En la fachada de la farmacia hay un único cartel con la siguiente información:

'Horario: De 9:30h a 13:30h y de 16:30h a 20:00h Sábados de 9:30h a 13:00h' 'Teléfonos de Urgencias 6000000 sólo para recetas médicas'

93. Respecto a la información proporcionada por el cartel, indique la respuesta CORRECTA:
- A) Estaría incumpliendo el horario mínimo obligatorio.
 - B) Estaría incumpliendo el horario mínimo obligatorio y la información relativa al horario de atención continuada y/o guardias está incompleta.
 - C) Estaría incumpliendo el horario, pero la información relativa a la atención continuada y/o guardias es suficiente ya que indica un teléfono de contacto para localizar al farmacéutico.
 - D) No estaría incumpliendo el horario mínimo obligatorio.
94. En la visita la inspectora le pregunta al farmacéutico cómo actúa ante una solicitud de dispensación fuera del horario mínimo, a lo que el farmacéutico responde que fuera del horario mínimo sólo dispensa medicamentos con su receta correspondiente. ¿Este hecho supondría una infracción administrativa?
- A) No porque el servicio de atención continuada en las oficinas de farmacia se refiere únicamente a la dispensación de medicamentos que hayan sido prescritos en servicios de urgencia.
 - B) No porque el farmacéutico tiene la potestad de decidir si dispensa o no medicamentos no sujetos a prescripción durante el horario de atención continuada y/o guardias.
 - C) Sí supone un incumplimiento porque no se puede negar la dispensación de medicamentos sin causa justificada.
 - D) A y B son correctas.

En el interior de la oficina de farmacia la inspectora constata que el único empleado que se encuentra en la farmacia no está identificado. La inspectora, tras identificarse debidamente, pregunta al empleado de la farmacia su nombre y cargo que ostenta. El empleado manifiesta que es auxiliar de farmacia y procede a llamar al farmacéutico titular. A las 10:15h se persona el farmacéutico titular manifestando que viene del banco. Durante el tiempo que la farmacia está en funcionamiento sin farmacéutico, la inspectora comprueba que no se han dispensado medicamentos.

95. Respecto a la identificación del personal de la oficina de farmacia, señale la respuesta CORRECTA:

- A) El Decreto 116/1997, de 15 de abril, por el que se regulan las jornadas y horarios de las oficinas de farmacia establece la obligatoriedad de la identificación únicamente del farmacéutico.
- B) La Ley 22/2007, de 18 de diciembre, de Farmacia de Andalucía establece como un derecho de los ciudadanos el conocer la identidad y cualificación de la persona que le atiende en la oficina de farmacia.
- C) Los ciudadanos tienen derecho a conocer la identidad de la persona que les atiende en la oficina de farmacia y a que les atienda un farmacéutico cuando lo soliciten.
- D) Todas las respuestas son correctas.

Respecto al único empleado presente en la farmacia en el momento de la visita, éste se encontraba en una mesa ubicada junto al mostrador de la zona de atención al público y estaba ajustando una prótesis auditiva a un usuario. Respecto a la actividad que se constató que estaba haciendo el auxiliar de farmacia (ajuste de prótesis auditiva) se le preguntó al farmacéutico a su llegada si contaba con autorización de establecimiento de audioprótesis. El farmacéutico aportó la resolución de autorización de funcionamiento pertinente.

96. Se constata que en el área de recepción y revisión de medicamentos también se están recepcionando pedidos de audífonos. Señale la respuesta CORRECTA:

- A) No se puede compartir el área de recepción y revisión.
- B) Sólo se puede compartir la zona de atención personalizada a los usuarios.
- C) Se puede compartir la zona de revisión del etiquetado de fórmulas magistrales y preparados oficinales con la zona de recepción de pedidos de la sección de audioprótesis.
- D) Se puede compartir el área de recepción y revisión de mercancías.

97. Entre el equipamiento mínimo que deben tener los establecimientos de audioprótesis se encuentra:

- A) Multímetro.
- B) Impedanciómetro.
- C) Ordenador con software.
- D) Todas son correctas.

La inspectora constató de forma previa a la visita a la oficina de farmacia que ésta tiene autorizado el nivel 1 desde el año 2018. En la visita el farmacéutico aporta contrato para la elaboración de fórmulas de nivel 2 y nivel 3 con otra oficina de farmacia.

98. En una de las guías de elaboración revisadas (alcohol boricado a saturación) se observa que aparecen las iniciales del auxiliar de farmacia como personal elaborador. Señale la respuesta CORRECTA:

- A) El auxiliar puede hacer la elaboración completa de la fórmula siempre que sea nivel 1 y tenga formación al respecto.
- B) El auxiliar puede hacer la elaboración completa de la fórmula siempre que sea nivel 1, tenga formación al respecto y sean fórmulas tipificadas.
- C) Las pesadas de las materias primas las tiene que hacer siempre un farmacéutico o bajo su control directo.
- D) Todas las respuestas son falsas.

Se revisa el libro recetario y se observa que en el mes de julio se dispensaron dos fórmulas magistrales a través de recetas médicas privadas: vaselina salicilica y alcohol boricado a saturación. Se le solicita al farmacéutico que aporte las guías de elaboración y recetas médicas. Las aporta. La inspectora constata que en el Libro Recetario aparece: -Fecha de dispensación, - Número de envases dispensados, -Código de la receta con la descripción 'Fórmula magistral' y - Datos del médico prescriptor y el paciente.

99. Respecto a las anotaciones en el Libro Recetario, señale la respuesta CORRECTA:

- A) Supone un incumplimiento normativo dado que también debería figurar la transcripción literal de la prescripción facultativa y el número de registro de elaboración.
- B) Las anotaciones son correctas, tan sólo faltaría anotar el DNI del paciente.
- C) No es preciso que figure el DNI del paciente ya que no son medicamentos psicotrónicos.
- D) Las respuestas A y C son correctas.

Durante la visita de inspección se constató que el frigorífico de almacenamiento de termolábiles estaba apagado. Al consultar los registros de temperatura del mismo, la última anotación databa del día 2 de septiembre de 2024. Al comprobar el dispositivo de control de temperatura del frigorífico éste marcaba 24 grados centígrados.

100. ¿Qué debería hacer la inspectora actuante respecto a los medicamentos termolábiles aquí almacenados?

- A) Relacionar los hechos detectados con la identificación expresa de los medicamentos en el acta de inspección y proceder a inmovilizar cautelarmente los medicamentos presentes en el frigorífico.
- B) En base al Decreto 189/2023, de 25 de julio, por el que se aprueba el Reglamento de Ordenación de la Inspección de Servicios Sanitarios de la Junta de Andalucía, no se puede realizar una inmovilización cautelar dado que no es una medida derivada de las actuaciones de inspección.
- C) Advertir al farmacéutico de que este hecho puede suponer un incumplimiento normativo sin que se derive a la Sección de Procedimiento por no constatarse que dichos medicamentos han sido dispensados a los pacientes.
- D) La respuesta B y la C son correctas.

APARTADO 2. PREGUNTAS DE RESERVA

155. Primera pregunta de reserva caso práctico Servicio de Farmacia: En relación a la ficha de elaboración de la fórmula magistral de hidrocortisona aceponato al 2%, señale la respuesta FALSA:

- A) Sólo es necesaria la firma del personal que interviene en la elaboración de la fórmula magistral.
- B) Siempre ha de firmar la conformidad el farmacéutico responsable, aunque no haya intervenido en la elaboración de la fórmula magistral.
- C) Debe constar el lote y la caducidad de todas las materias primas utilizadas.
- D) Debe constar la descripción completa de la fórmula, concentración y cantidad elaborada.

156. Segunda pregunta de reserva caso práctico Servicio de Farmacia: En el contexto de las verificaciones del cumplimiento de los criterios de calidad en el diseño y arquitectura de las instalaciones de elaboración de fórmulas magistrales estériles en la sala blanca se comprobará que:

- A) La preparación se realizará en un ambiente (ISO clase 5 (A) (CFL) ubicada en un ambiente A/C.
- B) La preparación se realizará en un ambiente (ISO clase 5 (A) (CFL) ubicada en un ambiente B/C.
- C) La preparación se realizará en un ambiente (ISO clase 5 (A) (CFL) ubicada en un ambiente A/B.
- D) La preparación se realizará en un ambiente (ISO clase 5 (A) (CFL) ubicada en un ambiente C/D.

157. Primera pregunta de reserva del caso práctico Oficina de Farmacia: Respecto a los hechos constatados, señale la respuesta CORRECTA:

- A) El hecho de que el frigorífico estuviese apagado no implica un incumplimiento normativo por sí mismo, el incumplimiento deriva del almacenamiento de los medicamentos a una temperatura inadecuada.
- B) Si no se dispusiese de registros de control de la temperatura del mes de enero supondría un incumplimiento normativo.
- C) El frigorífico en la oficina de farmacia tiene que estar siempre en funcionamiento.
- D) Las respuestas A y B son correctas.