



INSTITUTO ANDALUZ DE ADMINISTRACIÓN PÚBLICA.
(O.E.P. 2017).
CUERPO SUPERIOR FACULTATIVO OPCIÓN FARMACIA.
(A1.2008) ACCESO LIBRE ESTABILIZACIÓN.

PRIMER EJERCICIO

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 eliminatorio, consta de 105 preguntas tipo test con cuatro respuestas alternativas, siendo solo una de ellas la correcta. Las 100 primeras preguntas ordinarias y evaluables (de la 1 a la 100 inclusives) y 5 de reserva (de la 151 a 155 inclusives).
5. Cada acierto se valorará con 0,75 puntos y cada contestación errónea se penalizará con un tercio del valor de una respuesta acertada.
6. La puntuación del ejercicio será la correspondiente de aplicar la siguiente fórmula: Puntuación = $V \cdot [A - (E/3)]$, donde V es el valor de cada acierto, A es el número de preguntas acertadas evaluables y E el número de preguntas erróneas evaluables.
7. Este ejercicio se valorará con una puntuación de 0 a 75 puntos.
La puntuación necesaria para superar el ejercicio será la establecida en las bases de la 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 120 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, 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 www.juntadeandalucia.es/institutodeadministracionpublica el mismo día de la realización del presente ejercicio.

PREGUNTAS ORDINARIAS Y EVALUABLES

1. **En relación a los Estatutos de Autonomía, es cierto que:**
 - A) Tienen rango constitucional.
 - B) Las Cortes Generales pueden modificarlos, por sí solas, mediante Ley Orgánica.
 - C) Son la norma institucional básica de cada Comunidad Autónoma.
 - D) Forman parte de su contenido las materias no atribuidas expresamente al Estado por la Constitución.

2. **De acuerdo con la Ley Orgánica 2/2007, de 19 de marzo, de reforma del Estatuto de Autonomía para Andalucía, corresponde al Parlamento de Andalucía:**
 - A) La autorización al Consejo de Gobierno para obligarse por medio de tratados internacionales que afecten a las materias atribuidas a la competencia de la Comunidad Autónoma, de acuerdo con la Constitución y las leyes.
 - B) Disponer la realización de operaciones de crédito y emisión de deuda pública.
 - C) Velar por el respeto de los derechos, libertades y valores constitucionales y estatutarios en el ámbito de los medios audiovisuales en Andalucía.
 - D) La interposición de recursos de inconstitucionalidad y la personación en los procesos constitucionales de acuerdo con lo que establezca la Ley Orgánica del Tribunal Constitucional.

3. **De acuerdo con el art 5 de la Ley Orgánica 8/2007, de 4 de julio, sobre financiación de los partidos políticos, estos NO podrán aceptar o recibir, directa o indirectamente donaciones:**
 - A) No finalistas y nominativas.
 - B) Procedentes de una misma persona superiores a 30.000 euros anuales.
 - C) Irrevocables.
 - D) Procedentes de personas jurídicas.

4. **De conformidad con la Ley 5/2010, de 11 de junio, de autonomía local de Andalucía, las entidades locales para la gestión descentralizada de servicios locales de interés general y ejecución de obras de la competencia municipal que asumen por delegación del ayuntamiento, se denominan:**
 - A) Entidades vecinales.
 - B) Entidades locales autónomas.
 - C) Agencias públicas administrativas locales.
 - D) Consorcios.

5. **De acuerdo con el artículo 35 de la Ley 6/2006, de 24 de octubre, del Gobierno de la Comunidad Autónoma de Andalucía, corresponde a las Comisiones Delegadas:**
 - A) Preparar los asuntos que vayan a ser debatidos por el Consejo de Gobierno.
 - B) Coordinar la elaboración de directrices y disposiciones, programar la política sectorial y examinar asuntos de interés común a varias Consejerías.
 - C) Coordinar la actuación administrativa en asuntos de ámbito concreto y específico que afecten a varias Consejerías.
 - D) Resolver cuestiones de carácter administrativo que afecten a varias Consejerías y que no sean de la competencia del Consejo de Gobierno.

6. **Con qué Tratado se extingue la Comunidad Europea y es sustituida en sus atribuciones por la Unión Europea, a cuyo efecto se le reconoce personalidad jurídica:**
 - A) Maastrich.
 - B) Niza.
 - C) Ámsterdam.
 - D) Lisboa.

7. Según el artículo 5 del Tratado de la Unión Europea (TUE), el principio en virtud del cual en los ámbitos que no sean de su competencia exclusiva, la Unión intervendrá sólo en caso de que, y en la medida en que, los objetivos de la acción pretendida no puedan ser alcanzados de manera suficiente por los Estados miembros, sino que puedan alcanzarse mejor, debido a la dimensión o a los efectos de la acción pretendida, a escala de la Unión, se denomina:
- A) Principio de atribución.
 - B) Principio de proporcionalidad.
 - C) Principio de intervención mínima.
 - D) Principio de subsidiariedad.
8. En relación a la convalidación del Decreto-Ley, es cierto que:
- A) Corresponde a las Cortes Generales.
 - B) Si el Decreto-Ley se convalida no se transforma en Ley formal.
 - C) Debe llevarse a efecto en el plazo de los quince días siguientes a su aprobación.
 - D) Se refiere a la totalidad del Decreto Ley, pero cabe introducir modificaciones en el mismo.
9. El acto administrativo dictado tras la tramitación de un procedimiento distinto del requerido por el ordenamiento jurídico:
- A) Determinará la nulidad de pleno derecho del acto.
 - B) Determinará la anulabilidad del acto.
 - C) Es una irregularidad no invalidante.
 - D) Podrá determinar la anulabilidad si produce indefensión de los interesados.
10. De conformidad con la Ley 39/2015, de 1 de octubre, del procedimiento administrativo Común de las Administraciones Públicas, la ampliación del plazo máximo de resolución y notificación:
- A) Podrá ser acordado por el superior jerárquico del órgano competente para resolver.
 - B) Procede si las circunstancias lo aconsejan y con ello no se perjudican derechos de tercero.
 - C) No puede exceder de la mitad de dicho plazo.
 - D) El acuerdo que resuelva sobre la ampliación es susceptible de recurso.
11. En relación a la mora del contratista, de acuerdo con la regulación de la Ley 9/2017, de 8 de noviembre, de Contratos del Sector Público, es cierto que:
- A) La constitución en mora precisará intimación previa por parte de la Administración.
 - B) Se ampliará el plazo inicial de ejecución si el retraso fuese producido por motivos no imputables al contratista y este ofreciera cumplir sus compromisos.
 - C) Cuando el contratista, por causas imputables al mismo, hubiere incurrido en demora respecto al cumplimiento del plazo total, la Administración podrá optar, atendidas las circunstancias del caso, entre exigir el cumplimiento o la resolución de contrato, con el resarcimiento de daños y abono de intereses en ambos casos.
 - D) Cuando el contratista, por causas imputables al mismo, hubiere incurrido en demora respecto al cumplimiento del plazo total y la Administración optase por la resolución, esta se acordará sin otro trámite preceptivo que la audiencia del contratista, cualquiera que sea la postura que dicho contratista adopte.

- 12. Según la Ley 40/2015, de 1 de octubre, de Régimen Jurídico del Sector Público, en la responsabilidad patrimonial de la Administración la cuantía de la indemnización se calculará con referencia:**
- A) Al día en que la lesión efectivamente se produjo, sin perjuicio de su actualización a la fecha en que se ponga fin al procedimiento de responsabilidad y de los intereses que procedan por demora en el pago de la indemnización fijada.
 - B) Al día en que se ponga fin al procedimiento de responsabilidad, sin perjuicio de los intereses que procedan por demora en el pago de la indemnización fijada.
 - C) A la fecha de inicio del procedimiento de responsabilidad, sin perjuicio de los intereses que procedan por demora en el pago de la indemnización fijada.
 - D) Al momento de determinación del alcance de la lesión, sin perjuicio de su actualización a la fecha en que se ponga fin al procedimiento de responsabilidad y de los intereses que procedan por demora en el pago de la indemnización fijada.
- 13. De conformidad con la Ley 33/2003, de 3 de noviembre, del Patrimonio de las Administraciones Públicas, la adquisición de los bienes inmuebles que carecieren de dueño por la Administración General del Estado se producirá:**
- A) Por prescripción.
 - B) Por declaración expresa de la Administración.
 - C) Por ministerio de la Ley.
 - D) Por ocupación.
- 14. Queda exceptuada del régimen de incompatibilidades previsto en la Ley 53/1984, de 26 de diciembre, de Incompatibilidades del Personal al Servicio de las Administraciones Públicas:**
- A) El ejercicio del cargo de Presidente, Vocal o miembro de Juntas rectoras de Mutualidades o Patronatos de Funcionarios, siempre que la cantidad total percibida por este concepto no supere el diez por ciento de las retribuciones anuales que le correspondan por el puesto de trabajo que desempeñe.
 - B) La dirección de seminarios o el dictado de cursos o conferencias en Centros oficiales destinados a la formación de funcionarios o profesorado que no supongan más de setenta y cinco horas al año.
 - C) La producción y creación científica y técnica que se origine como consecuencia de una relación de empleo o de prestación de servicios.
 - D) El desempeño por personas tituladas en arquitectura de la actividad de dirección de obra, siempre que solo suponga una coincidencia de horario de menos de cinco horas mensuales.
- 15. De acuerdo con el el 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, las modificaciones presupuestarias que incrementan los créditos como consecuencia de la realización de determinados ingresos no previstos o superiores a los contemplados en el presupuesto inicial, se denominan:**
- A) Generaciones de crédito.
 - B) Créditos extraordinarios.
 - C) Suplementos de crédito.
 - D) Remanentes de crédito.
- 16. De conformidad con el Decreto 17/2012, de 7 de febrero, por el que se regula la elaboración del Informe de Evaluación del Impacto de Género, queda excluido de su ámbito de aplicación:**
- A) El informe sobre los proyectos de decretos legislativos.
 - B) El informe sobre los proyectos de decretos que aprueben ofertas de empleo público de la Administración de la Junta de Andalucía.
 - C) El informe sobre las disposiciones con carácter reglamentario que dicten las personas titulares de las Consejerías en en ejercicio de la potestad prevista en el artículo 44.2 de la Ley 6/2006, de 24 de octubre, del Gobierno de la Comunidad Autónoma de Andalucía.
 - D) El informe sobre el anteproyecto de Ley del Presupuesto.

17. **En el ámbito de la Administración de la Junta de Andalucía y sus entidades instrumentales, el plazo máximo ordinario para dictar y notificar la resolución del procedimiento en el que se ejercite el derecho de acceso a la información pública es de:**
- A) Tres meses desde la recepción de la solicitud por el órgano competente para resolver.
 - B) Dos meses desde la recepción de la solicitud por el órgano competente para resolver.
 - C) Un mes desde la recepción de la solicitud por el órgano competente para resolver.
 - D) Veinte días hábiles desde la recepción de la solicitud por el órgano competente para resolver.
18. **De acuerdo con la Ley Orgánica 2/2007, de 19 de marzo, de reforma del Estatuto de Autonomía para Andalucía, entre los tributos cuyo rendimiento se cede a la Comunidad Autónoma de Andalucía, tiene carácter parcial la cesión de:**
- A) El Impuesto sobre Transmisiones Patrimoniales y Actos Jurídicos Documentados.
 - B) El Impuesto Especial sobre la Cerveza.
 - C) El Impuesto Especial sobre la Electricidad.
 - D) El Impuesto Especial sobre Determinados Medios de Transporte.
19. **La dirección y coordinación de las actividades, servicios y recursos del Sistema Sanitario Público de Andalucía corresponden a:**
- A) El Parlamento de Andalucía.
 - B) El Servicio Andaluz de Salud.
 - C) La Consejería de Salud y Familias.
 - D) El Consejo de Gobierno.
20. **¿Cuál es la finalidad de la estrategia de "Salud en todas las políticas"?**
- A) Aumentar la calidad de los servicios sanitarios que se prestan a la población.
 - B) Aumentar el conocimiento de los profesionales de salud pública sobre los potenciales efectos sobre la salud de la implementación de políticas no sanitarias.
 - C) Contribuir a la mejora de la salud de la población.
 - D) Implementar una unidad de evaluación de impacto en salud en todos los departamentos del Gobierno, con objeto de incluir el factor salud en las políticas no sanitarias.
21. **Está ampliamente demostrado que los factores sociales, como la educación, la situación laboral o el nivel de ingresos, tienen una clara influencia en la salud de las personas. En todos los países existen grandes diferencias en cuanto al estado de salud entre los distintos grupos sociales, de modo que cuanto más bajo es el nivel socioeconómico de una persona, mayor es el riesgo de mala salud. ¿Qué término se utiliza para describir este hecho?**
- A) Salud diferencial.
 - B) Inequidad en salud.
 - C) Riesgo relativo diferencial.
 - D) Índice de discriminación.
22. **Si quisiera estudiar la frecuencia de aparición de una enfermedad en una población, ¿cuál de las siguientes medidas utilizaría?**
- A) La tasa de incidencia.
 - B) El riesgo relativo.
 - C) El riesgo atribuible poblacional.
 - D) El coeficiente de correlación intraclase.

23. Según la Ley de Salud Pública de Andalucía, las Administraciones públicas andaluzas prestarán especial atención a la promoción de la salud de todas las personas. Según la citada ley, ¿cuál de las siguientes actuaciones NO pertenece al campo de la promoción de la salud?
- A) Actuaciones para que las relaciones personales, parentales y de convivencia estén basados en valores democráticos, igualitarios, solidarios y de respeto a las diferencias.
 - B) Facilitar el acceso a medidas preventivas, al diagnóstico precoz y al seguimiento del contagio de enfermedades transmisibles.
 - C) Adquisición en la infancia de hábitos de cuidado e higiene personal.
 - D) Fomento de la lactancia materna.
24. Una prueba serológica de detección de un virus tiene una sensibilidad del 80% y una especificidad del 95%. Si se realizase de manera simultánea la prueba de detección a dos personas diferentes que están infectadas con el virus, y suponiendo que ambas pruebas son independientes, ¿cuál sería la probabilidad de que ambas personas dieran negativo?
- A) Ninguna.
 - B) 2.5%.
 - C) 4%.
 - D) 5%
25. Los autores de un estudio publicado en 2017 compararon la cuantía de las inversiones realizadas en la construcción y mantenimiento de la red de carriles bici de Sevilla con el retorno económico generado mediante la valoración económica de los impactos positivos generados (incluidos los de salud) para el periodo 2006-2032, tanto en los usuarios (ciclistas) como en la población de Sevilla en general. El valor actual neto agregado se estimó en unos 557 millones de euros, siendo la tasa interna de retorno el 130.5%. ¿De qué tipo de estudio se trata?
- A) Es un análisis de coste-oportunidad.
 - B) Es un análisis de minimización de costes.
 - C) Es un análisis de coste-efectividad.
 - D) Es un análisis de coste-beneficio.
26. Según la Organización Mundial de la Salud, las enfermedades crónicas no transmisibles matan a 41 millones de personas cada año, lo que equivale al 71% de las muertes que se producen en el mundo. ¿Cuál de los siguientes grupos de enfermedades es el que causa un mayor número de muertes?
- A) Diabetes.
 - B) Enfermedades cardiovasculares.
 - C) Enfermedades respiratorias.
 - D) Cáncer.
27. Se ha estimado que la implantación de una industria supondrá un aumento de un 5% en la media anual de los valores de PM10 (partículas mayores de 10 micras) en el aire de una zona concreta. Si la estimación es correcta, ¿cómo influirá este aumento de la exposición a PM10 en el riesgo relativo de la asociación PM10- Mortalidad por causas no externas para la población residente en esa zona?
- A) El riesgo relativo no variará.
 - B) El riesgo relativo se incrementará un 5%.
 - C) El riesgo relativo se incrementará un 0.5%.
 - D) Dependerá de la tasa de mortalidad por causas no externas en dicha población.

28. La prueba de Kruskal-Wallis es un método no paramétrico que se utiliza habitualmente como sustituto del ANOVA, cuando no se cumplen los requisitos de aplicación de este último, para evaluar si k muestras independientes proceden de la misma población. ¿Qué medida de centralización utiliza dicha prueba?
- A) La mediana.
 - B) La varianza.
 - C) La kurtosis.
 - D) La desviación típica.
29. Los estudios de cohortes:
- A) Permiten calcular directamente la tasa de incidencia de la enfermedad en los individuos expuestos.
 - B) Son muy eficientes para el estudio de las enfermedades raras.
 - C) Implican la asignación aleatoria de los individuos a cada grupo o cohorte.
 - D) Parten de dos grupos o cohortes, uno que presenta la enfermedad o evento de interés y otro que no lo presenta.
30. ¿Cuál de los siguientes planes o programas podría estar sometido al procedimiento de Evaluación de Impacto en Salud en Andalucía?
- A) Un Plan de Movilidad Urbana Sostenible del municipio de Granada, formulado por el Ayuntamiento, pues las políticas de sostenibilidad tienen un claro impacto en la salud de la ciudadanía.
 - B) Un Programa Nacional de Control de la Contaminación Atmosférica, propuesto por el Ministerio competente en Medio Ambiente, pues tiene una clara incidencia sobre la salud humana.
 - C) Un Plan de Instalaciones y Equipamientos Deportivos de Andalucía, elaborado por la Consejería competente de la Junta de Andalucía en materia de deporte, y que tiene entre sus objetivos el desarrollo integral saludable de la ciudadanía de Andalucía.
 - D) Todos ellos, pues están elaborados por una Administración pública y sus medidas se aplican, total o parcialmente, en el territorio y/o población de la Comunidad Autónoma de Andalucía.
31. La metodología para la evaluación de impacto en salud en Andalucía consiste en una serie de etapas. Concretamente, en la etapa denominada “análisis preliminar” es cierto que:
- A) Se lleva a cabo un análisis cualitativo de los potenciales impactos sobre la salud.
 - B) Entre las tareas a realizar se encuentra la de seleccionar medidas adicionales para incorporar al proyecto, con el objetivo de disminuir los posibles efectos negativos o potenciar los positivos que se hayan encontrado.
 - C) El objetivo es identificar y caracterizar los cambios que el proyecto podría producir en los determinantes de salud, de modo que se prioricen aquellos que puedan causar un mayor impacto.
 - D) Se analizan los potenciales impactos a través del uso de indicadores y estándares de comparación.
32. El Sistema Sanitario Público de Andalucía se financiará fundamentalmente con cargo a:
- A) Los recursos que le puedan corresponder por la participación de la Junta de Andalucía en los Presupuestos del Estado afectos a servicios y prestaciones sanitarias.
 - B) Las aportaciones que deben realizar las Corporaciones locales con cargo a su Presupuesto.
 - C) Los rendimientos de los bienes y derechos propios y que tenga adscritos.
 - D) Las subvenciones y aportaciones voluntarias de entidades y particulares.

- 33. Respeto del Sistema Sanitario Público de Andalucía es cierto que:**
- A) El marco de planificación y desarrollo de las actuaciones sanitarias no es la zona básica de salud.
 - B) Se organiza en demarcaciones territoriales denominadas distritos sanitarios.
 - C) Con la finalidad de alcanzar la mayor eficacia en la organización y funcionamiento, cada distrito sanitario se divide territorialmente en áreas de salud.
 - D) Las estructuras organizativas para la planificación operativa en el ámbito de la atención primaria se denominan áreas de salud.
- 34.Cuál de las siguientes funciones le corresponde al Departamento de Medicamentos de Uso Humano, según el Real Decreto 1275/2011, de 16 de septiembre, por el que se crea la Agencia estatal "Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios":**
- A) Evaluar y gestionar los riesgos derivados de problemas de calidad de los medicamentos autorizados en España.
 - B) Elaborar y publicar el Formulario Nacional.
 - C) Mantener un depósito estatal estratégico de medicamentos y productos sanitarios para emergencias y catástrofes.
 - D) Autorizar la importación y exportación y el comercio intracomunitario de medicamentos no registrados que vayan a ser posteriormente comercializados en un Estado miembro de la Unión Europea.
- 35. Dentro de la Consejería de Salud y Familias, ¿a qué órgano directivo le corresponde la función de definición, tutela y seguimiento de los Contratos-Programa?**
- A) A la Dirección General de Asistencia Sanitaria y Resultados en Salud.
 - B) A la Secretaría General Técnica, a través de la Inspección de Servicios Sanitarios.
 - C) A la Dirección-Gerencia del Servicio Andaluz de Salud.
 - D) A la Viceconsejería.
- 36. La Organización Mundial de la Salud elevó la situación de emergencia de salud pública ocasionada por el COVID-19 a pandemia internacional el pasado:**
- A) 31 de diciembre de 2019.
 - B) 11 de marzo de 2020.
 - C) 14 de marzo de 2020.
 - D) 30 de enero de 2020.
- 37.Cuál de los siguientes proyectos se encuentra dentro del III Plan de Calidad "Un espacio compartido" del Sistema Sanitario Público de Andalucía:**
- A) La telemedicina.
 - B) La externalización de servicios no sanitarios.
 - C) Desarrollar un plan autonómico de enfermedades raras.
 - D) Abordar el uso de medicamentos extranjeros en el ámbito ambulatorio.
- 38. La instrucción de la Dirección General de Salud Pública y Ordenación Farmacéutica "DGSPyOF-8/2019 - Calendario de vacunaciones recomendado para todas las edades - Infancia, adolescencia y edad adulta- Andalucía 2020" señala que:**
- A) Por seguridad, no debe tenerse en cuenta el axioma "dosis puesta, dosis que cuenta".
 - B) Se recomienda la vacunación de la gripe en la mujer embarazada pero solo a partir del tercer trimestre de la gestación.
 - C) Se recomienda vacunar frente a sarampión con vacuna triple vírica a las personas nacidas a partir de 1970 pero solo si no han pasado la enfermedad (o no tengan certeza de haberla pasado) y no están vacunadas (o no tengan certeza de estarlo) con dos dosis de triple vírica.
 - D) Se recomienda la vacunación sistemática anual, durante la campaña vacunal, de todas las personas de 65 años o más, pero solo si presentan factores de riesgo.

- 39. Según el 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, es cierto que:**
- A) Es necesario siempre el consentimiento informado de los padres del menor, sin necesidad de oír a éste si es menor de 12 años.
 - B) Nunca podrán hacerse ensayos clínicos en periodos de lactancia.
 - C) Un medicamento placebo no puede ser un medicamento en investigación.
 - D) En algún caso pueden existir ensayos clínicos sin la necesidad de obtener el consentimiento informado.
- 40. Con respecto a los principios de buenas prácticas de laboratorio y su aplicación en la realización de estudios no clínicos sobre sustancias y productos químicos, el responsable de la calidad de los datos del estudio será:**
- A) El personal del estudio.
 - B) El Director del estudio.
 - C) El Investigador Principal.
 - D) El responsable del Programa de Garantía de Calidad.
- 41. Según el Real Decreto 577/2013, de 26 de julio, por el que se regula la farmacovigilancia de medicamentos de uso humano, una de las funciones de las Comunidades Autónomas es “implementar las medidas oportunas acordadas en el Comité Técnico del Sistema Español de Farmacovigilancia, encaminadas a identificar el nombre del medicamento y el número de lote en aquellas notificaciones que involucren a”:**
- A) Medicamentos citostáticos.
 - B) Medicamentos antivirales.
 - C) Medicamentos de origen biológico o biotecnológico.
 - D) Medicamentos inmunosupresores.
- 42. De acuerdo con el Reglamento (CE) No1223/2009 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 30 de noviembre de 2009, sobre los productos cosméticos:**
- A) Una sal de baño no es un producto cosmético.
 - B) Un producto de higiene íntima externa es un producto de cuidado personal.
 - C) Una crema depilatoria es un producto de cuidado personal.
 - D) Una espuma para el afeitado es un producto cosmético.
- 43. Las medidas tendentes a racionalizar la prescripción y utilización de medicamentos y productos sanitarios que puedan adoptar las comunidades autónomas, respecto de los medicamentos y productos sanitarios financiados por el Sistema Nacional de Salud, NO producirán diferencias en:**
- A) Las condiciones de acceso a los medicamentos y productos sanitarios, catálogo y precios.
 - B) Las condiciones de acceso a los medicamentos y productos sanitarios, calidad de la prestación y precios.
 - C) La calidad de la prestación, catálogo y precios.
 - D) Las condiciones de acceso a los medicamentos y productos sanitarios, catálogo y calidad de la prestación.
- 44. Según el Concierto por el que se fijan las condiciones para la ejecución de la prestación farmacéutica a través de las oficinas de farmacia de Andalucía, cuando la dimensión del envase de fórmulas magistrales no permita la inclusión en su etiqueta de todos los datos generales obligatorios tendrá que figurar, como mínimo:**
- A) Condiciones de conservación.
 - B) Vía de administración, si pudiera existir confusión.
 - C) Nombre del paciente.
 - D) Advertencia: manténgase fuera del alcance de los niños.

- 45. Indique la opción FALSA, según lo dispuesto en La Ley 22/2007, de 18 de diciembre, de Farmacia de Andalucía:**
- A) La Comisión Autónoma para el Uso Racional de los Medicamentos es el órgano encargado de elaborar y difundir información objetiva sobre medicamentos en el ámbito de la Comunidad Autónoma
 - B) Una de las características de la receta electrónica es permitir la trazabilidad del medicamento.
 - C) La Consejería competente en materia de Salud impulsará en sus centros sanitarios la distribución en monodosis.
 - D) La Consejería competente en materia de Salud podrá someter a control y autorización previa la dispensación de un medicamento.
- 46. En relación con los Servicios de Farmacia de los Distritos de Atención Primaria, indique la opción INCORRECTA:**
- A) Entre sus funciones está el gestionar y supervisar los almacenes y depósitos de medicamentos existentes en el ámbito del distrito de atención primaria.
 - B) Dependen jerárquica y funcionalmente de la Dirección Gerencia del distrito de atención primaria.
 - C) Garantizan y asumen la responsabilidad técnica del suministro, custodia, conservación y dispensación de los medicamentos necesarios, en los términos establecidos en el artículo 103 de la Ley General de Sanidad.
 - D) Para contribuir al uso racional de los medicamentos, establecerán un sistema para el seguimiento de los tratamientos a los pacientes que contribuya a garantizar el cumplimiento terapéutico, así como programas que potencien un uso seguro de los medicamentos.
- 47. Indique la opción que NO se encuentra en el ámbito de aplicación del registro del Conjunto Mínimo Básico de Datos (CMBD) en los hospitales del Sistema Sanitario Público de Andalucía:**
- A) Hospital de Día Médico.
 - B) Comunidad terapéutica de Salud Mental.
 - C) Hospital de Día Quirúrgico.
 - D) Urgencias.
- 48. Para conocer el nivel de éxito de las actuaciones y cómo reorientarlas, en caso de que fuera necesario, el IV Plan Andaluz de Salud cuenta con los siguientes tipos de evaluación:**
- A) Previa y Final.
 - B) Continua y Autoevaluación.
 - C) Externa e Interna.
 - D) Comunitaria y Participativa.
- 49. Indique la opción correcta en relación con lo establecido en la normativa reguladora de los conciertos sanitarios en Andalucía:**
- A) Conciertos Sanitarios: Son los suscritos entre la Administración Sanitaria y Entidades privadas titulares de Centros Hospitalarios, para la vinculación de los mismos a la Red Pública.
 - B) Los Centros Hospitalarios susceptibles de ser concertados por el servicio Andaluz de Salud, deberán estar previamente acreditados e inscritos en el Registro de Centros, Servicios y Establecimientos Sanitarios de la Consejería de Salud y Familias.
 - C) La tarificación de los conciertos que suscriban el Servicio Andaluz de Salud con Entidades privadas, para la prestación de la asistencia sanitaria en Centros Hospitalarios se realizará sobre la base de la Unidad de Producto Concertado.
 - D) En los expedientes para la tramitación de los citados Conciertos Sanitarios no es un documento necesario el Pliego de Prescripciones Técnicas.

- 50. Indique la opción INCORRECTA en relación con las modalidades en torno a las cuales se articulará la cartera común de servicios del Sistema Nacional de Salud:**
- A) Cartera común básica de servicios asistenciales del Sistema Nacional de Salud.
 - B) Cartera común de servicios asistenciales complementarios del Sistema Nacional de Salud.
 - C) Cartera común suplementaria del Sistema Nacional de Salud.
 - D) Cartera común de servicios accesorios del Sistema Nacional de Salud.
- 51. Indique aquellos medicamentos y productos sanitarios NO comprendidos en la prestación farmacéutica del Sistema Sanitario Público de Andalucía:**
- A) Los incluidos por decisión del Consejo de Gobierno de la Junta de Andalucía, con cargo a sus propios presupuestos y en las condiciones que se determinen.
 - B) Los que se adquieran para ser utilizados en los centros sanitarios públicos y privados de Andalucía de acuerdo con los criterios de selección determinados por la Comisión Multidisciplinar de Uso Racional del Medicamento correspondiente.
 - C) Los que, conforme a lo establecido en la normativa vigente, cuenten con autorización expresa para uso compasivo por el Ministerio competente en materia de sanidad y consumo.
 - D) Los que sean autorizados por el órgano correspondiente del Ministerio competente en materia de sanidad y consumo exclusivamente para un ensayo clínico, cuando este sea promovido por un centro sanitario del Sistema Sanitario Público de Andalucía.
- 52. Indique la opción correcta en relación con lo que establece el Real Decreto Legislativo 1/2015 de 24 de julio, para cuando una publicidad de medicamentos de uso humano sea contraria a esta ley, a sus disposiciones de desarrollo o a la Ley 14/1986, de 25 de abril, y afecte a los intereses colectivos o difusos de los consumidores y usuarios:**
- A) Podrá presentar la solicitud previa a su cesación el Ministerio Fiscal.
 - B) La cesación podrá ser solicitada solo al comienzo de la actividad publicitaria.
 - C) La acción de cesación se dirige a obtener una sentencia no condenatoria para el demandado, pero puede prohibir su reiteración futura.
 - D) En el caso del enunciado de la pregunta, se podrá ejercitar la acción de cesación sin necesidad de presentar la solicitud previa, que tendrá carácter potestativo.
- 53. Para el caso de un medicamento objeto de una solicitud de autorización en España que ha sido previamente autorizado en otro Estado miembro, indique la opción correcta:**
- A) El mismo titular podrá presentar solicitud de autorización ante la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios, y será admitida a trámite si se presenta de acuerdo con el procedimiento de reconocimiento mutuo.
 - B) El mismo titular podrá presentar la solicitud ante la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios, y será admitida a trámite, para su autorización a través del procedimiento nacional.
 - C) El mismo titular podrá presentar la solicitud ante la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios para su autorización por procedimiento descentralizado.
 - D) El mismo titular podrá presentar solicitud de autorización por el procedimiento nacional ante la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios, y será admitida a trámite, en el caso de tratarse de una extensión de línea para dicho medicamento.
- 54. Según establece el Real Decreto 1345/2007, de 11 de octubre, NO es objeto del procedimiento de autorización comprobar que el medicamento:**
- A) Alcanza los requisitos de calidad establecidos y es eficaz en las indicaciones terapéuticas aprobadas.
 - B) Es seguro, no produciendo en condiciones normales de utilización efectos tóxicos o indeseables desproporcionados al beneficio que procura.
 - C) Muestran resultados positivos para la relación beneficio-riesgo en la evaluación de los efectos terapéuticos.
 - D) Está correctamente identificado y va acompañado de la información precisa para su utilización.

- 55. Indique la respuesta correcta en relación con los dispositivos de seguridad de medicamentos:**
- A) Los medicamentos homeopáticos sujetos a receta médica deben llevar el dispositivo de seguridad.
 - B) Los gases medicinales, medicamentos sujetos a receta médica, no deben llevar el dispositivo de seguridad.
 - C) Los medicamentos veterinarios sujetos a receta médica deben llevar el dispositivo de seguridad.
 - D) El omeprazol, medicamento no sujeto a receta médica, no debe llevar el dispositivo de seguridad.
- 56. Según el "III Plan Andaluz sobre Drogas y Adicciones" y la normativa relacionada, indique la opción INCORRECTA:**
- A) En el tratamiento de desintoxicación con opiáceos de personas dependientes de los mismos, pueden emplearse metadona, buprenorfina o buprenorfina/naloxona.
 - B) En cuanto a los recursos, las Comunidades Terapéuticas (CT) constituyen el primer nivel de atención de la Red para la Atención a las Drogodependencias y Adicciones.
 - C) La Red de atención a las drogodependencias y adicciones en Andalucía, bajo un modelo descentralizado, agrupa recursos de centros públicos a nivel local, provincial o autonómico y centros privados-concertados.
 - D) Los tratamientos de la dependencia de opiáceos en Andalucía, se realizarán únicamente por Centros o Servicios sanitarios, debidamente acreditados para ello por el órgano competente.
- 57. En relación con la elaboración de fórmulas magistrales y preparados oficinales y según establece el Decreto 155/2016, de 27 de septiembre, indique la opción correcta:**
- A) La oficina de farmacia que no tenga autorizada las instalaciones para elaboración de fórmulas magistrales, no precisa disponer de una zona diferenciada para la custodia, conservación y revisión del etiquetado de las fórmulas magistrales que en ella se dispensen.
 - B) La autorización del cambio de titularidad de una oficina de farmacia deja sin efecto la autorización de elaboración para terceros de dicha oficina de farmacia.
 - C) Una oficina de farmacia con autorización de instalaciones de elaboración de fórmulas magistrales Nivel 2, no necesita contratar a un tercero para la elaboración de formas farmacéuticas líquidas orales.
 - D) La solicitud de autorización de elaboración para terceros de fórmulas magistrales por parte de una farmacia autorizada, se entenderá desestimada una vez transcurrido el plazo máximo para resolver y notificar la resolución del procedimiento.
- 58. En Andalucía, ¿es posible la dispensación por una oficina de farmacia de un medicamento de uso humano clasificado como de uso hospitalario?**
- A) Si, previa presentación de una prescripción excepcional en una receta veterinaria.
 - B) No. Una oficina de farmacia no puede dispensar medicamentos de uso hospitalario.
 - C) Si, previa presentación de una prescripción en una orden de dispensación hospitalaria.
 - D) No. La oficina de farmacia solo suministra medicamentos hospitalarios a depósitos de medicamentos de centros asistenciales.
- 59. En el marco de la atención domiciliaria del Sistema Sanitario Público de Andalucía, indique la opción correcta para la prescripción de un medicamento estupefaciente por el facultativo médico:**
- A) A través del sistema de receta electrónica (Receta XXI), identificando como Tipo de medicamento la categoría "Estupefaciente".
 - B) En una receta médica oficial del Servicio Andaluz de Salud, en formato papel para cumplimentación manual, con la leyenda «Receta oficial de Estupefacientes» estampillada y su número de teléfono.
 - C) En una receta médica oficial del Servicio Andaluz de Salud, en formato papel para cumplimentación manual, acompañada de la receta oficial de estupefacientes de cumplimentación manual.
 - D) En una receta oficial de estupefacientes de cumplimentación manual.

- 60. Según lo establecido en el Decreto 1675/2012, de 14 de diciembre, indique la opción correcta:**
- A) La prescripción excepcional por vacío terapéutico de un medicamento estupefaciente de uso humano para uso veterinario deberá consignarse en la receta oficial de estupefacientes para uso humano, figurando la leyenda «PRESCRIPCIÓN EXCEPCIONAL».
 - B) La prescripción formulada en una receta oficial de estupefacientes de uso humano podrá amparar como máximo la medicación precisa para un mes de tratamiento y sin superar un total de cuatro envases de un mismo medicamento.
 - C) El libro de contabilidad de estupefacientes deberá emitirse en soporte papel para cumplimentación manual y ser autorizado por la administración sanitaria competente.
 - D) Para la dispensación de un medicamento estupefaciente en la asistencia sanitaria privada deberá presentarse, en la oficina de farmacia, únicamente la receta oficial de estupefacientes.
- 61. En relación con la norma reguladora de la disponibilidad de medicamentos es situaciones especiales, indique la opción correcta:**
- A) El uso de un medicamento en condiciones diferentes de las autorizadas está sujeto al régimen establecido para el uso compasivo de medicamentos en investigación, en el ámbito hospitalario.
 - B) La utilización de un medicamento antes de su autorización en España, y que esté sometido a ensayos clínicos, solo puede realizarse en pacientes incluidos en dichos ensayos clínicos.
 - C) El acceso a medicamentos no autorizados en España, legalmente comercializados en otros Estados, no es una posible solución a un problema de desabastecimiento de la alternativa autorizada en España.
 - D) La utilización de medicamentos autorizados en condiciones diferentes a las establecidas en su ficha técnica, que tendrá carácter excepcional, se limitará a las situaciones en las que se carezca de alternativas terapéuticas autorizadas para un determinado paciente.
- 62. Según lo establecido en la Ley 22/2007, de Farmacia de Andalucía, usted, como farmacéutico/a que no ha sido nunca titular de una oficina de farmacia, podrá participar en las siguientes fases de un concurso de adjudicación de nuevas oficinas de farmacia en Andalucía:**
- A) Fase 2 y Fase 3.
 - B) Fase 1 y Fase 2.
 - C) Fase 1 y Fase 3.
 - D) En todas las fases.
- 63. Las autorizaciones de instalación y funcionamiento de las oficinas de farmacia en Andalucía caducarán:**
- A) Por renuncia de parte de los cotitulares.
 - B) Por no haber transmitido la oficina de farmacia en doce meses contados a partir de una Declaración judicial de ausencia.
 - C) Por resultar el titular de la oficina de farmacia adjudicatario de otra en un concurso público y obtener por resolución firme las autorizaciones de instalación y funcionamiento de esta nueva oficina de farmacia.
 - D) Por fallecimiento del titular.
- 64. En el acto de dispensación en la oficina de farmacia, indique la opción de los medicamentos que podrán sustituirse por el farmacéutico:**
- A) Los medicamentos biológicos, como insulinas o vacunas.
 - B) Los medicamentos que contengan principios activos sujetos hasta el 7 de diciembre de 2019 a especial control médico.
 - C) Los medicamentos que contengan alguno de los principios activos considerados de estrecho margen terapéutico, no administrados por vía intravenosa.
 - D) Los medicamentos para el aparato respiratorio administrados por vía inhalatoria.

- 65. Las enfermeras y enfermeros del Sistema Sanitario Público de Andalucía, en el ejercicio de su actuación profesional, podrán desarrollar una de las siguientes actuaciones:**
- A) Indicar medicamentos sujetos a prescripción médica y, en su caso, autorizar su dispensación con cargo a la prestación farmacéutica del Sistema Sanitario Público de Andalucía, para los pacientes a los que presten sus cuidados y que tengan derecho a ella.
 - B) Indicar y prescribir productos sanitarios incluidos en la prestación farmacéutica del Sistema Sanitario Público de Andalucía, a los pacientes a los que presten sus cuidados y que tengan derecho a ella.
 - C) Indicar productos sanitarios incluidos en la prestación farmacéutica del Sistema Sanitario Público de Andalucía, a los pacientes a los que presten sus cuidados, aunque no tengan derecho a ella.
 - D) Indicar medicamentos no sujetos a prescripción médica y, en su caso, autorizar su dispensación con cargo a la prestación farmacéutica del Sistema Sanitario Público de Andalucía, para los pacientes a los que presten sus cuidados y que no tengan derecho a ella.
- 66. Según la normativa reguladora de la publicidad de medicamentos, indique la actividad que requiere autorización administrativa previa de la autoridad sanitaria competente:**
- A) La publicidad de medicamentos no sujetos a prescripción médica, dirigida al público en general.
 - B) La publicidad de medicamentos no sujetos a prescripción médica, dirigida a personas facultadas para prescribir o dispensar medicamentos.
 - C) Los medios de información y promoción utilizados como soportes válidos de publicidad de medicamentos.
 - D) La elaboración y suministro de muestras gratuitas de medicamentos no sujetos a prescripción médica.
- 67. Según lo establecido en el Decreto 94/2013, de 11 de septiembre, en relación con la medición entre oficinas de farmacia, indique la opción correcta como punto de referencia inicial en el caso de que el local designado para una oficina de farmacia sea un edificio exento:**
- A) El punto de referencia para la medición será el punto del perímetro más cercano a la oficina de farmacia con la que deba medirse.
 - B) El punto de referencia para la medición será el punto medio de la fachada que ofrezca el itinerario más corto.
 - C) El punto de referencia para la medición será el punto medio de la fachada de mayor tamaño.
 - D) El punto de referencia para la medición será el punto medio de la suma de todas las fachadas.
- 68. Según dispone la Ley 17/2011, de 5 de julio, de seguridad alimentaria y nutrición, en la en la publicidad o promoción directa o indirecta de alimentos se permitirá:**
- A) La utilización de avales de instituciones cuando se trate de organizaciones sin ánimo de lucro.
 - B) La aportación de testimonios de profesionales sanitarios.
 - C) La promoción del consumo de alimentos con el fin de sustituir el régimen de alimentación o nutrición comunes.
 - D) La referencia a su distribución a través de oficinas de farmacia.
- 69. De acuerdo con los "Principios generales de la legislación alimentaria" que se establecen en el Reglamento (CE) Nº 178/2002, la legislación alimentaria tendrá como finalidad:**
- A) Lograr la libre circulación en la Unión Europea de alimentos y piensos fabricados o comercializados de acuerdo con estos principios.
 - B) Lograr un nivel elevado de protección de la vida y la salud de las personas.
 - C) Proteger los intereses de los consumidores.
 - D) Prevenir la adulteración de alimentos.

70. Respecto a los “nuevos alimentos”, es cierto que:

- A) Se definen en el Reglamento (CE) nº 258/97 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 27 de enero de 1997, sobre nuevos alimentos y nuevos ingredientes alimentarios, normativa en vigor que los regula como todo alimento que no haya sido utilizado en una medida importante para el consumo humano en la Unión antes del 15 de mayo de 1997.
- B) El Reglamento de la Unión Europea que regula a los nuevos alimentos es de aplicación a los alimentos modificados genéticamente.
- C) La Comisión podrá, por motivos de seguridad alimentaria y teniendo en cuenta el dictamen de la Autoridad Europea de Seguridad Alimentaria, imponer requisitos de seguimiento poscomercialización. Dicho requisito puede incluir una leyenda específica.
- D) Solo los nuevos alimentos autorizados e incluidos en la lista de la Unión podrán comercializarse en la Unión como tales o utilizarse en alimentos, de conformidad con las condiciones de utilización y los requisitos de etiquetado que en ella se especifiquen.

71. En relación con la información alimentaria facilitada al consumidor, indique la opción INCORRECTA :

- A) Una de las menciones obligatorias son las condiciones especiales de conservación y/o las condiciones de utilización.
- B) En los alimentos no envasados no es obligatorio la información alimentaria.
- C) En el caso de los alimentos envasados, la información alimentaria obligatoria figurará directamente en el envase o en una etiqueta sujeta al mismo.
- D) El operador de empresa alimentaria responsable de la información alimentaria será el operador con cuyo nombre o razón social se comercialice el alimento o, en caso de que no esté establecido en la Unión, el importador del alimento al mercado de la Unión.

72. Respecto a las sustancias o productos que causan alergias e intolerancias, indique la opción INCORRECTA:

- A) Estas sustancias se indicarán en la lista de ingredientes, sin tener que diferenciarlo del resto de los ingredientes.
- B) Hay una lista de las sustancias o productos que causen alergias e intolerancias, incluida en el Anexo II del Reglamento 1169/2011, sobre la información alimentaria facilitada al consumidor.
- C) La declaración "sin gluten" solamente podrá utilizarse cuando los alimentos, tal como se venden al consumidor final, no contengan más de 20 mg/kg de gluten.
- D) Entre las sustancias o productos que causan alergia se encuentran los frutos de cáscara.

73. En relación con las declaraciones nutricionales y de propiedades saludables:

- A) La indicación en el etiquetado de los productos alimenticios de las declaraciones nutricionales y de propiedades saludables son menciones obligatorias.
- B) Las declaraciones nutricionales y de propiedades saludables deberán basarse y fundamentarse en pruebas científicas aunque no estén validadas.
- C) No están permitidas las declaraciones que hagan referencia al ritmo o la magnitud de la pérdida de peso.
- D) La mención “fuente de fibra” en el etiquetado de un producto alimenticio es una declaración de propiedades saludables.

- 74. De acuerdo con lo dispuesto en la la Ley 17/2011, de 5 de julio, de seguridad alimentaria y nutrición, es cierto que:**
- A) Con el objetivo de proteger la salud humana y poder gestionar los riesgos alimentarios para la salud de los consumidores se dispone de un sistema nacional de red de alerta, denominado Sistema Coordinado de Intercambio Rápido de Información.
 - B) Se establece como “el principio de necesidad: las actuaciones y limitaciones sanitarias deberán ser proporcionadas a los fines que en cada caso se persigan”.
 - C) La gestión del riesgo se basará solo en las pruebas científicas disponibles y se efectuará de una manera independiente, objetiva y transparente.
 - D) Están excluidas del ámbito de aplicación de la Ley la seguridad de los alimentos y los piensos destinados a animales productores de alimentos a lo largo de todas las etapas de producción, transformación y distribución.
- 75. Según lo establecido en el Reglamento N°2073/2005 de la Comisión de 15 de noviembre de 2005 relativo a los criterios microbiológicos aplicables a los productos alimenticios, es INCORRECTO que:**
- A) Se entenderá como "criterio microbiológico" el criterio que define la aceptabilidad de un producto, un lote de productos alimenticios o un proceso, basándose en la ausencia, presencia o número de microorganismos, y/o en la cantidad de sus toxinas/metabolitos, por unidad de masa, volumen, superficie o lote.
 - B) Se entenderá como "criterio de higiene en el proceso" el criterio que indica el funcionamiento aceptable del proceso de producción y que es aplicable a los productos comercializados.
 - C) Se entenderá como "criterio de seguridad alimentaria" el criterio que define la aceptabilidad de un producto o un lote de productos alimenticios y es aplicable a los productos comercializados.
 - D) Se entenderá como "vida útil" el período anterior a la fecha de duración mínima o a la fecha de caducidad.
- 76. En relación con el Reglamento (UE) 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, es cierto que:**
- A) Establece normas de la realización de los controles oficiales y otras actividades oficiales por parte de las autoridades competentes de los Estados miembros.
 - B) Las autoridades competentes realizarán los controles oficiales con un elevado nivel de transparencia.
 - C) Durante los controles oficiales y otras actividades oficiales, los operadores deberán prestar asistencia y cooperar con el personal de las autoridades competentes.
 - D) Todas las opciones anteriores son correctas.
- 77. Respecto al Registro General Sanitario de Empresas Alimentarias y Alimentos, es cierto que:**
- A) Será objeto de asiento en el Registro el cese definitivo de la actividad económica de las empresas y establecimientos, que dará lugar a la cancelación de la inscripción.
 - B) Quedan excluidos de la obligación de inscripción y de los controles oficiales correspondientes los establecimientos y sus empresas titulares en el supuesto de que exclusivamente manipulen, transformen, envasen, almacenen o sirvan alimentos para su venta o entrega in situ al consumidor final.
 - C) Será objeto de asiento en el Registro los productos alimenticios sujetos a inscripción.
 - D) La inscripción en el Registro excluye la plena responsabilidad del operador económico respecto del cumplimiento de la legislación alimentaria.

78. Sobre la información alimentaria facilitada al consumidor, es cierto que:

- A) La lista de ingredientes es una mención obligatoria que se exige a todos los alimentos.
- B) La lista de ingredientes estará encabezada o precedida por un título adecuado que conste o incluya la palabra "ingredientes".
- C) En la lista de ingredientes se incluirán todos los ingredientes del alimento, en orden creciente de peso, según se incorporen en el momento de su uso para la fabricación del alimento.
- D) Ninguna de las anteriores es correcta.

79. Indique cual de los siguientes es un nuevo alimento autorizado:

- A) Aceite de alga de la microalga *Ulkenia sp.*
- B) Lisozima.
- C) Betaglucanasa.
- D) Carmoisina.

80. En relación con el etiquetado y la trazabilidad de los organismos modificados genéticamente (OMG), indique la opción INCORRECTA:

- A) En el caso de los productos que contienen o están compuestos por OMG, los operadores garantizarán que, en los productos preenvasados, conste en la etiqueta la indicación "Este producto contiene organismos modificados genéticamente" o "Este producto contiene [nombre del o de los organismos] modificado[s] genéticamente".
- B) Los productos alimenticios no deben estar compuestos por productos que contengan mezclas de OMG.
- C) Se define "producido a partir de OMG" como el obtenido total o parcialmente de OMG, pero sin contener o estar compuesto por OMG.
- D) Se define la "trazabilidad" como la capacidad de seguir la traza de los OMG y los productos producidos a partir de OMG a lo largo de las cadenas de producción y distribución en todas las fases de su comercialización.

81. Respecto a la normativa de los materiales y objetos destinados a estar en contacto con alimentos:

- A) Las Buenas prácticas de fabricación se regulan en el Reglamento (CE) N° 2023/2006 de la Comisión de 22 de diciembre de 2006.
- B) Los materiales y objetos, incluidos los materiales y objetos activos e inteligentes, habrán de estar fabricados de conformidad con las buenas prácticas de fabricación para que, en las condiciones normales o previsibles de empleo, no transfieran sus componentes a los alimentos en cantidades que puedan provocar una alteración de las características organolépticas de éstos.
- C) El etiquetado, la publicidad y la presentación de los materiales u objetos no deberán inducir a error a los consumidores.
- D) Todas las opciones anteriores son correctas.

82. De acuerdo a lo dispuesto en el Real Decreto 1341/2007, de 11 de octubre, sobre la gestión de la calidad de las aguas de baño:

- A) La Consejería de Salud y Familias coordinará un sistema de información de aguas de baño, denominado "Náyade", desarrollado mediante una aplicación informática a través de Internet que le dará soporte.
- B) Como resultado de la evaluación de la calidad de las aguas, éstas se clasificarán anualmente como "insuficiente", "aprobada", "buena" y "excelente".
- C) Están excluidas del ámbito de la aplicación las aguas de baño y sus playas.
- D) Los parámetros obligatorios a controlar analíticamente en las aguas de baño son *Escherichia coli* y Enterococos intestinales.

- 83. Según la norma estatal que establece los criterios técnico-sanitarios para la prevención y control de la legionelosis:**
- A) Las instalaciones se clasifican en instalaciones con mayor probabilidad de proliferación y dispersión de legionella, como los elementos de refrigeración por aerosolización al aire libre, y de menor probabilidad, como los sistemas de riego por aspersión en el medio urbano.
 - B) Los titulares y las empresas instaladoras de torres de refrigeración y condensadores evaporativos están obligados a notificar a la administración sanitaria competente, en el plazo de un mes antes de su puesta en funcionamiento, el número y características técnicas de éstas.
 - C) Los edificios que en algún momento han sido asociados a brotes de legionelosis deberán ser sometidos a una vigilancia especial y continuada.
 - D) Se entiende por sistema físico-químico el utilizado con el fin de destruir la carga bacteriológica del agua mediante la aplicación de procedimientos físicos y/o químicos.
- 84. El Real Decreto 140/2003, de 7 de febrero, establece que en los proyectos de construcción de ciertas instalaciones la autoridad sanitaria elaborará un informe sanitario vinculante. ¿Cuál de las siguientes instalaciones requerirá, para su construcción, el citado informe?**
- A) Una instalación interior de agua de consumo.
 - B) Un depósito móvil que se utilizará ocasionalmente para abastecimiento.
 - C) Una red de distribución privada con una longitud de 280 metros.
 - D) Una captación de aguas destinadas a consumo humano.
- 85. En relación con los tratamientos de potabilización del agua de consumo humano, el Real Decreto 140/2003, de 7 de febrero, dispone que:**
- A) Cuando la calidad del agua captada tenga una turbidez menor de 1 unidad Nefelométrica de Formacina (UNF), como media anual, deberá someterse como mínimo a una filtración por arena u otro medio apropiado, a criterio de la autoridad sanitaria, antes de desinfectarla y distribuirla a la población.
 - B) Las aguas de consumo humano distribuidas al consumidor por redes de distribución deberán ser desinfectadas en todo caso, aunque sean redes de titularidad privada.
 - C) El agua de consumo deberá contener siempre desinfectante residual, sin que se permita ninguna excepción a ello.
 - D) Se define la Estación de tratamiento de agua potable (ETAP) como el conjunto de procesos de tratamiento de potabilización situados después de la red de distribución y/o depósito, que contenga más unidades que la desinfección.
- 86. Según el Reglamento Técnico-Sanitario de las Piscinas en Andalucía, NO es cierto que:**
- A) Todas las piscinas incluidas en su ámbito de aplicación dispondrán de aseos y vestuarios, aunque no será obligatorio en las de Comunidades de propietarios si las viviendas están a menos de 25 metros.
 - B) Cuando en una piscina de uso público los valores de Turbidez superen 20 UNF se cerrará el vaso.
 - C) Los controles de rutina en agua de una piscina pública son: pH, desinfectante residual, turbidez, transparencia, temperatura y tiempo de recirculación.
 - D) Las situaciones de incidencias deberán comunicarse a la Delegación Territorial de la Consejería con competencias en materia de salud a la mayor brevedad posible y en todo caso antes de tres días.
- 87. Según la Organización Mundial de la Salud, ¿cuál fue la fracción de la morbilidad, a nivel mundial, atribuible a los factores de riesgo ambiental en 2012?**
- A) 24.8 % de las muertes prematuras totales.
 - B) 18.1 % de los valores de vida estadística totales.
 - C) 21.8 % de los años de vida ajustados por discapacidad totales.
 - D) 15.7 % de los años de vida perdidos totales.

88. **¿Cuál de los siguientes contaminantes atmosféricos es siempre un contaminante secundario?**
- A) Partículas finas.
 - B) Ozono troposférico.
 - C) Partículas gruesas.
 - D) Dióxido de nitrógeno.
89. **En las consultas a las administraciones públicas afectadas dentro del procedimiento de evaluación de impacto ambiental ordinaria, la solicitud de informe a los órganos con competencias en materia de salud pública:**
- A) No está contemplada expresamente en la norma, pero suele realizarse por parte del órgano ambiental.
 - B) Debe realizarse siempre que el plan o programa tenga potenciales efectos significativos sobre la salud.
 - C) La debe realizar el órgano sustantivo con carácter preceptivo, cuando proceda.
 - D) Tiene carácter preceptivo y vinculante.
90. **La metodología para el análisis de riesgos que se utiliza en la "Guía de evaluación de riesgos para salud humana en suelos potencialmente contaminados", publicada por la entonces Consejería de Medio Ambiente y Ordenación del Territorio, se denomina:**
- A) RBCA (Risk-Based Corrective Action).
 - B) JRC (Joint Research Concentration).
 - C) ECHA (Estimation of Contamination and Hazard Agents).
 - D) RTD (Risk Transportation and Deprivation).
91. **¿Cuál de los siguientes posibles usos de aguas reutilizadas está prohibido siempre, sin ninguna excepción?**
- A) Consumo humano.
 - B) Industria alimentaria.
 - C) Torres de refrigeración y condensadores evaporativos.
 - D) Agua de baño.
92. **Uno de los parámetros de control del proceso de depuración biológica de las aguas residuales relaciona el contenido orgánico de entrada en la estación depuradora con la cantidad de microorganismos disponibles para su depuración. Este parámetro se denomina:**
- A) Alimentación secuencial o flujo-pistón.
 - B) Sólidos en suspensión del licor mezcla.
 - C) Carga másica.
 - D) Demanda bioquímica de oxígeno.
93. **La eutrofización en las aguas dulces suele provocar un crecimiento de diatomeas y clorofíceas, en primer lugar, y de cianofíceas (o cianobacterias) en su última fase. Estas últimas pueden producir unas toxinas que, si no se eliminan en el tratamiento de potabilización, pueden dar lugar a alteraciones gastrointestinales, reacciones alérgicas y/o irritación. ¿Cómo se llaman estas toxinas?**
- A) Ciguatoxinas.
 - B) Microcistinas.
 - C) DSP (diarrhetic shellfish poisoning).
 - D) Furocumarinas.

94. **¿A qué Administración corresponde la competencia de declarar y delimitar los suelos contaminados?**
- A) Depende de si los suelos afectados están comprendidos en más de una provincia, en más de un término municipal dentro de la misma provincia o en un solo término municipal.
 - B) A los municipios.
 - C) A las delegaciones territoriales de la Consejería con competencias en materia de Salud.
 - D) A las delegaciones territoriales de la Consejería con competencias en materia de Medio Ambiente.
95. **A cuál de las siguientes entidades le es de aplicación las disposiciones del Decreto 60/2012, de 13 de marzo, por el que se regulan los establecimientos y servicios biocidas de Andalucía y la estructura y funcionamiento del Registro Oficial de Establecimientos y Servicios Biocidas de Andalucía:**
- A) Un servicio biocida con sede en Valencia ya inscrita en el Registro Oficial de Establecimientos y Servicios Biocidas de la Comunidad Valenciana y que desea hacer tratamientos puntuales a terceros con aplicación de biocidas tipo 14 en Andalucía.
 - B) Un servicio biocida perteneciente a un establecimiento hotelero de Marbella, que cuenta con personal propio y que se dedica únicamente a la prevención y control de la legionelosis en sus instalaciones.
 - C) Una entidad con sede social en Granada que fabrica biocidas del tipo 1 (biocidas para la higiene humana).
 - D) Una empresa de limpieza con sede en Sevilla y que utiliza productos limpiadores y detergentes compuestos de alquilbenceno sulfatos de cadena ramificada.
96. **El Ministerio de Sanidad recoge en un documento técnico que la concentración mínima de hipoclorito sódico para inactivar el virus SARS-CoV-2 es de 0.1% (tiempo de contacto mínimo de un minuto). Si se cuenta con un recipiente de 10 litros y una lejía comercial de 40 gramos de hipoclorito sódico por litro. ¿Qué volumen de dicha lejía se tendrá que tomar para, tras añadir agua hasta un volumen de 10 litros, se obtenga una concentración final en el recipiente de 0.1% de hipoclorito? (Nota: suponer los volúmenes aditivos).**
- A) 25 mL.
 - B) 50 mL.
 - C) 125 mL.
 - D) 250 mL.
97. **Respecto del control de plagas en salud pública, ¿cuál de los siguientes enunciados es correcto?:**
- A) Las técnicas de Saneamiento y Ordenamiento del medio son dos técnicas fundamentales de los métodos culturales de control.
 - B) La realización de la diagnosis es obligatoria para las actuaciones de Desinfección, Desinsectación y Desratización.
 - C) Un servicio biocida ubicado en Andalucía, con carácter de servicios a terceros y que efectúe tratamientos con aplicación de biocidas tipo 18, no estará sujeto a autorización sanitaria de forma previa al inicio de su actividad solo si se trata de una entidad de titularidad pública.
 - D) Cuando sea necesario realizar actividades para el control directo de poblaciones nocivas, se deben seleccionar de manera prioritaria los tratamientos con productos biocidas minimizando los riesgos para la salud y el medio ambiente.

- 98. De acuerdo con el Reglamento (CE) nº 1272/2008 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 16 de diciembre de 2008, sobre clasificación, etiquetado y envasado de sustancias y mezclas, ¿cual de los siguientes opciones es INCORRECTA?**
- A) La toxicidad por aspiración Cat. 1 H304 de una mezcla se puede determinar, entre otros, conociendo la concentración y viscosidad cinemática a una determinada temperatura de la/s sustancia/s que forman esa mezcla.
 - B) Los valores de pH extremo para corrosión (tanto cutánea como ocular) son ≤ 2 y ≥ 11.5 .
 - C) La indicación de peligro suplementaria EUH208 "Contiene [nombre de la sustancia sensibilizante]. Puede provocar una reacción alérgica" puede ir en la etiqueta de una mezcla que contiene una sustancia clasificada como Sensibilizante cutánea Cat. 1 H317, siempre que la misma se encuentre a una concentración adecuada.
 - D) La toxicidad aguda, según la vía de exposición, puede ser oral, ocular, cutánea e inhalatoria.
- 99. Según dispone el Reglamento nº 1907/2006, del Parlamento Europeo y del Consejo, de 18 de diciembre de 2006, relativo al registro, la evaluación, la autorización y la restricción de las sustancias y mezclas químicas (REACH), por el que se crea la Agencia Europea de Sustancias y Mezclas Químicas, NO es cierto que:**
- A) En el punto 1 de la sección 3 (3.1) de la Ficha de Datos de Seguridad se pueden consultar las sustancias que forman parte de una mezcla.
 - B) Existen sustancias intermedias aisladas *in situ* y sustancias intermedias aisladas transportadas.
 - C) Una persona jurídica formuladora que se dedique a combinar sustancias para hacer una mezcla de pintura tiene un perfil de usuario intermedio.
 - D) Los escenarios de exposición disponibles en una Ficha de Datos de Seguridad extendida de una sustancia podrán referirse a un proceso o uso específico o a varios procesos o usos.
- 100. ¿Cuáles son los principales efectos para la salud de la contaminación del aire?**
- A) Insomnio, rinitis y efectos cardiovasculares.
 - B) Asma, rinitis y enfermedades renales.
 - C) Efectos cardiovasculares y enfermedades pulmonares.
 - D) Diabetes, rinitis e infartos.

PREGUNTAS DE RESERVA

- 151. De acuerdo con la Ley Orgánica 2/2007, de 19 de marzo, de reforma del Estatuto de Autonomía para Andalucía, la competencia en materia de lucha contra la violencia de género que corresponde a la Comunidad Autónoma es:**
- A) Una competencia exclusiva.
 - B) Una competencia compartida.
 - C) Una competencia ejecutiva.
 - D) Una competencia transferida.
- 152. El titular de la autorización de comercialización de uno de los siguientes grupos de medicamentos está eximido de establecer un sistema de farmacovigilancia:**
- A) Medicamentos Homeopáticos.
 - B) Preparados Dermatológicos.
 - C) Suplementos Minerales.
 - D) Medicamentos Veterinarios.
- 153. La Comisión Central para la Optimización y Armonización Farmacoterapéutica, encargada de adoptar medidas para que la selección y utilización de medicamentos sea la más adecuada, en el ámbito de la prestación farmacéutica del Sistema Sanitario Público de Andalucía, está adscrita funcionalmente a:**
- A) Dirección General de Salud Pública y Ordenación Farmacéutica.
 - B) Agencia de Evaluación de Tecnologías Sanitarias de Andalucía (AETSA).
 - C) Dirección General de Asistencia Sanitaria y Resultados en Salud.
 - D) Dirección Gerencia del Servicio Andaluz de Salud.
- 154. El logotipo común europeo creado por la Directiva 2011/62/UE, del Parlamento Europeo y del Consejo, de 8 de junio de 2011:**
- A) Permite identificar los sitios web que venden legalmente medicamentos no sujetos a prescripción y distinguirlos de aquellos que los venden ilegalmente.
 - B) Es reconocible en toda la Unión Europea, al ser de diseño único e idéntico para todos los países.
 - C) Permite identificar el Estado miembro en el que está establecida la persona que compra medicamentos a través de la venta a distancia al público.
 - D) Deberá aparecer en los sitios web en los que las oficinas de farmacia oferten todos sus productos para la venta a distancia.
- 155. En cuanto a los Criterios Técnico Sanitario de las piscinas, señale la correcta:**
- A) En Andalucía está regulado en el Decreto 23/1999, de 23 de febrero, por el que se aprueba el Reglamento Sanitario de las Piscinas de Uso Colectivo.
 - B) La normativa básica estatal es el Real Decreto 742/2013, de 23 de septiembre, por el que se establecen los criterios técnico-sanitarios de las piscinas.
 - C) Las piscinas de uso público podrán ser tipo A y tipo B.
 - D) Las piscinas de uso privado podrán ser tipo 1 y tipo 2.