



CUESTIONARIO DE RESPUESTAS ALTERNATIVAS

CUERPO SUPERIOR

ESPECIALIDAD: FARMACIA

ACCESO LIBRE

RESOLUCIÓN DE CONVOCATORIA: 05 de diciembre de 2024 (D.O.C.M. n.º 244, de 18 de diciembre de 2024)

Fecha de examen: 21 de septiembre de 2025

- 1. La Constitución Española de 1978 establece como derecho fundamental:
 - a) El derecho a la educación
 - b) La inclusión social de las personas con discapacidad
 - c) El derecho a la protección de la salud
 - d) El derecho a la vivienda
- 2. Tal y como determina la Constitución Española de 1978, el Gobierno de la nación cesa:
 - a) Tras la celebración de elecciones municipales
 - b) Por dimisión de las tres cuartas partes de los miembros del Consejo de Ministros
 - c) Por fallecimiento de su Presidente
 - d) Por pérdida de la confianza del Tribunal Supremo
- 3. Según la Ley 40/2015, del Régimen Jurídico del Sector Público, los órganos colegiados de las distintas Administraciones Públicas:
 - a) Tendrán un Secretario que deberá ser un miembro del propio órgano
 - b) Tendrán un Secretario que podrá ser un miembro del propio órgano o una persona al servicio de la Administración Pública correspondiente
 - c) Tendrán un Secretario que, necesariamente, será una persona ajena al órgano correspondiente
 - d) No tendrán un Secretario
- 4. En virtud de la Ley 39/2025, del Procedimiento Administrativo Común de las Administraciones Públicas, el plazo máximo para dictar y notificar la resolución del recurso potestativo de reposición
 - a) Es de quince días
 - b) Es de un mes
 - c) Es de dos meses
 - d) Es de tres meses
- 5. Conforme a la Ley 39/2025, las Administraciones Públicas podrán rectificar los errores materiales, de hecho o aritméticos existentes en sus actos:
 - a) En cualquier momento, de oficio o a instancia de los interesados
 - b) Sólo en procedimientos iniciados de oficio
 - c) De oficio o a instancia de los interesados, si no ha transcurrido más de un año
 - d) Sólo en procedimientos iniciados a instancia de los interesados
- 6. Según la Ley 39/2025, del Procedimiento Administrativo Común de las Administraciones Públicas, cuando en una solicitud figuren varios interesados, las actuaciones a que den lugar se efectuarán:
 - a) Con todos los interesados que firmen la solicitud
 - b) Con cualquiera de los interesados que firmen la solicitud, a elección de la Administración
 - c) Con el interesado que figure en último término
 - d) Con el representante o el interesado que expresamente hayan señalado, y, en su defecto, con el que figure en primer término
- 7. En virtud de la Ley 4/2011, del Empleo Público de Castilla-La Mancha, la modalidad de carrera profesional que consiste en el ascenso en la estructura de puestos de trabajo por los procedimientos de provisión de puestos es:
 - a) La carrera horizontal
 - b) La carrera vertical
 - c) La contratación laboral
 - d) La promoción interna horizontal
- 8. Según la Ley de Contratos del Sector Público, las entidades del sector público no pueden contratar verbalmente:
 - a) Salvo que el contrato tenga carácter de emergencia
 - b) Salvo que el contrato sea objeto de tramitación urgente
 - c) Salvo en el caso de los contratos menores
 - d) En ningún caso
- 9. Los actos legislativos en los cuales se establecen objetivos que todos los países de la Unión Europea deben cumplir, correspondiendo a cada país elaborar sus propias leyes sobre cómo alcanzar dichos objetivos, son:
 - a) Reglamentos
 - b) Directivas
 - c) Decisiones
 - d) Recomendaciones

- 10. Conforme al Estatuto de Autonomía de Castilla-La Mancha, corresponde a la Junta de Comunidades, en los términos que establezcan las leyes y las normas reglamentarias que en desarrollo de su legislación dicte el Estado, la función ejecutiva en:
 - a) Caza y pesca fluvial. Acuicultura
 - b) Productos farmacéuticos
 - c) Espectáculos públicos
 - d) Ordenación farmacéutica
- 11. El Consejo Consultivo de Castilla-La Mancha es el superior órgano consultivo de:
 - a) La Junta de Comunidades y de las Corporaciones Locales de la Comunidad Autónoma
 - o) Únicamente de la Junta de Comunidades
 - c) Únicamente de las Corporaciones Locales de la Comunidad Autónoma
 - d) Únicamente del Presidente de la Junta
- 12. En virtud de lo dispuesto en el Decreto 68/2023, de 9 de julio, la Administración Regional de Castilla-La Mancha se estructura en:
 - a) Una Vicepresidencia y diez Consejerías
 - b) La Vicepresidencia Primera, la Vicepresidencia Segunda y ocho Consejerías
 - c) La Vicepresidencia Primera, la Vicepresidencia Segunda y diez Consejerías
 - d) La Vicepresidencia Primera y nueve Consejerías
- 13. Según la Ley 2/2021, de 7 de mayo, más de la mitad de los municipios de Castilla-La Mancha:
 - a) Se caracterizan por un perfil eminentemente urbano, a pesar de su dispersión poblacional
 - b) Sobrepasan los 30.000 habitantes
 - c) Tienen menos de 500 habitantes
 - d) Poseen un elevado nivel de renta
- 14. La Dirección Pública Profesional de la Administración de la Junta de Comunidades de Castilla-La Mancha se encuentra regulada mediante:
 - a) Decreto 53/2005, de 30 de julio
 - b) Decreto 215/2019, de 30 de julio
 - c) Decreto 198/2024, de 30 de julio
 - d) No se encuentra en Castilla-La Mancha
- 15. Conforme a la Ley 8/2019, de Participación de Castilla-La Mancha, los procedimientos de participación, cuando no tengan carácter obligatorio, podrán iniciarse como consecuencia de una iniciativa ciudadana:
 - a) Que cuente al menos con 1.000 firmas debidamente acreditadas de sujetos titulares del derecho a la participación
 - Que cuente al menos con 1.500 firmas debidamente acreditadas de sujetos titulares del derecho a la participación
 - Que cuente al menos con 2.000 firmas debidamente acreditadas de sujetos titulares del derecho a la participación
 - d) Que cuente al menos con 3.000 firmas debidamente acreditadas de sujetos titulares del derecho a la participación
- 16. El resultado de aplicar la perspectiva de género a una actuación normativa se denomina:
 - a) Registro de género
 - b) Transversalidad de género
 - c) Estadística de impacto de género
 - d) Informe de impacto de género
- 17. A los efectos de la Ley 4/2016, de 15 de diciembre, de Transparencia y Buen Gobierno de Castilla-La Mancha, se entiende por publicidad activa:
 - La obligación, en los términos previstos en la misma, de difundir de forma permanente, veraz y objetiva la información que resulte de relevancia para garantizar la transparencia de la actividad pública
 - b) La publicidad de los documentos que obran en poder de las Administraciones y organismos del sector público, por personas físicas o jurídicas
 - c) El proceso por el que se determina un conjunto de acciones estructuradas y coherentes dirigidas a satisfacer un fin u objetivo previamente definido
 - d) Las medidas para establecer una relación y un diálogo permanentes entre la Administración, sus organismos y sus entidades públicas vinculadas

18. El Comité Regional de Protección de Datos:

- a) Es un órgano colegiado de la Administración de la Junta de Comunidades de Castilla-La Mancha y sus organismos públicos
- b) Es la unidad administrativa dependiente del órgano directivo competente en materia de protección de datos en la que se encuentra integrado el delegado de protección de datos
- c) Es el responsable del tratamiento de los datos de los entes diferenciados sin personalidad jurídica propia
- d) Asiste al delegado de protección de datos sobre la notificación de las brechas de datos personales

19. Conforme a la ley 33/2011, de 4 de octubre, General de Salud Pública, señale la afirmación correcta en relación con la Estrategia de Salud Pública:

- a) Es aprobada por el Consejo Interterritorial del Sistema Nacional de Salud, tiene una duración quinquenal y es evaluada con periodicidad bienal
- b) Es aprobada por el Ministerio de Sanidad, tiene una duración quinquenal y es evaluada con periodicidad bienal
- c) Es aprobada por el Consejo Interterritorial del Sistema Nacional de Salud, tiene una duración anual y es evaluada cada 5 años
- d) Es aprobada por el Ministerio de Sanidad, tiene una duración anual y es evaluada cada 5 años

Según la Ley 14/1986, de 25 de abril, General de Sanidad, el órgano de participación del Área de Salud es:

- a) El Consejo de Dirección de Área
- b) El Gerente de Área
- c) El Consejo de Salud de Área
- d) El Comité Técnico de Área

21. La Ley 8/2000, de 30 de noviembre, de Ordenación Sanitaria de Castilla-La Mancha, establece como competencia de la Consejería de Sanidad:

- a) Aprobar el Plan de Salud de la Comunidad Autónoma
- b) Aprobar la delimitación geográfica de las Áreas de Salud y los municipios que las integran
- c) Aprobar el proyecto de presupuestos del Servicio de Salud de Castilla-La Mancha
- d) Aprobar la delimitación, dentro de las Áreas de Salud, de las Zonas Básicas de Salud

22. De conformidad con el Real Decreto 562/2025, de 1 de julio, señale la respuesta correcta en relación con la toma de muestras en el marco del control oficial:

- a) En el momento de la toma de muestras se recogerá una cantidad suficiente que permita, en caso necesario, la realización de al menos tres análisis, ensayos o diagnósticos
- b) En el caso de muestras de productos presentados sin envasar para la venta al consumidor, la toma de muestras podrá ser realizada por el operador bajo la supervisión del agente de control oficial
- c) Las muestras que se recojan quedarán en poder del operador hasta su remisión al laboratorio
- d) En el caso de tomas de muestras realizadas en instalaciones fronterizas, la fecha de la firma del acta de toma de muestras será posterior a la fecha de firma del Documento Sanitario Común de Entrada

23. Los programas de detección precoz de la enfermedad son acciones de prevención sanitaria:

- a) Cuaternaria
- b) Terciaria
- c) Secundaria
- d) Primaria

24. Dentro de los estudios epidemiológicos, los diseños más adecuados para determinar la prevalencia de una enfermedad o evento de interés son:

- a) Los estudios transversales
- b) Los estudios de cohortes
- c) Los ensayos clínicos
- d) Los estudios de casos y controles

25. De conformidad con el Real Decreto 2210/1995, en todos los niveles de la Red Nacional de Vigilancia Epidemiológica, la unidad básica temporal para la declaración de los casos, y para su agregación y análisis es:

- a) El mes
- b) La semana
- c) El día
- d) La hora

- 26. Indique cuál de las siguientes no está considerada como una enfermedad de declaración obligatoria en el Real Decreto 2210/1995, de 28 de diciembre:
 - a) Oxiuridiasis
 - b) Giardiasis
 - c) Leptospirosis
 - d) Parotiditis
- 27. Índice de Swaroop se calcula como:
 - El número de fallecimientos de niños menores de un año por cada 1.000 nacidos vivos
 - b) La media de la disponibilidad y uso de los servicios de salud en la población
 - c) El porcentaje de fallecimientos de personas de 50 años o más del total de fallecimientos en un año
 - d) La proporción de personas que padecen una enfermedad en un periodo determinado
- 28. En Estadística, la mediana es:
 - a) Una medida de tendencia central
 - b) Una medida de dispersión
 - c) Una medida de tendencia lateral
 - d) No existe en estadística
- 29. En un laboratorio de ensayo para productos agroalimentarios, según el documento de acreditación CEA-ENAC-01 actual, la marca ENAC puede utilizarse:
 - a) En cartas o documentos de laboratorio que incluyen informes sin ningún ensayo acreditado
 - b) En los informes de ensayo durante un periodo de suspensión voluntaria de acreditación
 - c) En informes de ensayo con al menos una actividad acreditada
 - d) En toda la actividad empresarial de la empresa con el laboratorio acreditado
- 30. El análisis de mercurio en una muestra de agua por espectrometría de absorción atómica se realiza con la técnica de:
 - a) Impacto electrónico
 - b) Generador de hidruros
 - c) Cámara de grafito
 - d) No se puede realizar dicho análisis por espectrometría de absorción atómica
- 31. En cromatografía liquida HPLC, indique cuál de los siguientes detectores es considerado específico y no universal en base a los compuestos que puede detectar:
 - a) Fluorescencia
 - b) Electroquímico
 - c) Ultravioleta-visible
 - d) Masas
- 32. En el análisis de una muestra de leche, el método denominado "GERBER", permite determinar:
 - a) Compuestos inorgánicos
 - b) La acidez provocada por los ácidos grasos
 - c) Proteína total
 - d) Materia grasa por gravimetría
- 33. En aguas de consumo, se utiliza el reactivo de Formacina para el análisis de:
 - a) Turbidez
 - b) Conductividad
 - c) pH
 - d) Nitratos
- 34. El método de referencia para la detección de *Legionella spp.* es el método de cultivo contemplado en la norma:
 - a) UNE-EN ISO 11930:2019 Calidad del agua. Recuento de Legionella
 - b) UNE-EN ISO 11605:2012 Calidad del agua. Recuento de Legionella
 - c) UNE-EN ISO 11945:2018 Calidad del agua. Recuento de Legionella
 - d) UNE-EN ISO 11731:2017 Calidad del agua. Recuento de Legionella
- 35. El periodo de activación general del Plan nacional de actuaciones preventivas de los efectos de los excesos de temperaturas sobre la salud es:
 - a) 1 mayo a 30 de septiembre
 - b) 16 de mayo a 30 de septiembre
 - c) 21 de junio a 21 de septiembre
 - d) 1 de julio a 31 de agosto

	d) Fiebre Nilo Occidental
37.	Señale cuál de los siguientes valores corresponde al valor umbral de información (expresado en µg/m³ en promedio horario) para el dióxido de azufre: a) 350 b) 500 c) 200
	d) 125
38.	Conforme a la Ley 7/2022, de 8 de abril, de residuos y suelos contaminados para una economía circular, identifique qué porcentaje de reducción de la comercialización en peso, con respecto a 2022, se debe alcanzar para los vasos de plástico de un solo uso para bebidas en el año 2030: a) 70% b) 60% c) 50% d) 40%
39.	Indique en qué plazo máximo se deben cargar en SINAC los boletines de análisis cuyo punto de muestreo sea la red de distribución, tras la elaboración del informe de los resultados analíticos: a) Un día b) Dos días c) Cuatro días d) Diez días
40.	Especifique cuál es la función principal de la sustancia "ácido sulfúrico", cuando se utiliza como tratamiento del agua destinada a la producción de agua de consumo humano: a) Corrector de pH b) Antiincrustante c) Coagulante/floculante d) Inhibidor de la corrosión
41.	Señale cuál es el periodo máximo de duración de la declaración de una situación de excepción para una zona de abastecimiento de agua de consumo humano: a) Un año b) Dos años c) Tres años d) Cinco años
42.	En virtud del Real Decreto 3/2023, de 10 de enero, el valor de referencia de turbidez, en UNF, a la salida de la ETAP es: a) 4,0 b) 0,3 c) 2,0 d) 0,8
43.	En el caso de las aguas de manantial, identifique cuál de los siguientes parámetros debe controlarse cada jornada laboral en el producto terminado: a) Hierro b) Sabor c) Anaerobios sulfito reductores esporulados d) Bacterias coliformes totales
44.	En cuanto a los controles en los vasos en las piscinas públicas, conforme al Decreto 72/2017, por el que se establecen las condiciones higiénico-sanitarias de las piscinas en Castilla-La Mancha: a) El control de rutina se realiza en el laboratorio b) El control inicial se realiza in situ

Indique cuál de las siguientes enfermedades es transmitida por la picadura de un mosquito:

Fiebre hemorrágica de Crimea-Congo

Enfermedad de Chagas

36.

b)

c)

Tifus

El control periódico, salvo excepción autorizada por la Autoridad competente, se debe realizar al

El control de rutina se debe realizar una vez al día

menos una vez al mes

c)

d)

- 45. Indique cuál es el valor máximo admisible de *Escherichia coli* (expresado en UFC/100 mL) en aguas regeneradas usadas para baldeo de calles, según lo establecido en el Real Decreto 1085/2024:
 - a) Ausencia
 - b) 10
 - c) 100
 - d) 1000
- 46. La normativa que regula de manera específica la clasificación, etiquetado y envasado de sustancias y mezclas químicas en la Unión Europea es:
 - a) El Reglamento (CE) 1272/2008 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 16 de diciembre de 2008
 - b) El Reglamento (CE) 1907/2006 del Parlamento Europeo y del Consejo de 16 de diciembre de 2006
 - c) El Reglamento (UE) 528/2012 del Parlamento Europeo y del Consejo de 20 de mayo de 2012
 - d) El Reglamento (CE) 648/2004 del Parlamento Europeo y del Consejo de 29 de marzo de 2004
- 47. En virtud del Reglamento sobre clasificación, etiquetado y envasado de sustancias y mezclas, los códigos de las indicaciones de peligro (H) que comienzan por la cifra 3 corresponden a peligros:
 - a) Físicos
 - b) Para la salud
 - c) Para el medio ambiente
 - d) Clases de peligro adicionales
- 48. Es objeto de comunicación obligatoria en el Registro Oficial de Establecimientos y Servicios Biocidas de Castilla-La Mancha, las modificaciones referentes al:
 - a) Cambio en el etiquetado de los productos biocidas
 - b) Cambio del proveedor de sustancias activas en un establecimiento dedicado a la fabricación y comercialización de biocidas
 - c) Cambio de domicilio
 - d) Cambio de la empresa de gestión de residuos
- 49. Indique durante cuánto tiempo se debe conservar y estar a disposición de las autoridades sanitarias, la documentación y los registros del Plan de Prevención y Control de Legionella (PPCL):
 - a) Durante al menos cinco años desde su generación
 - b) Durante al menos dos años desde su generación
 - c) Durante al menos diez años desde su generación
 - d) Durante al menos un año desde su generación
- 50. Identifique cuál de las siguientes afirmaciones respecto a la influencia de factores ambientales en la concentración de Radón en las viviendas es cierta:
 - a) El radón es menos pesado que el aire, por lo que se concentra más radón en pisos altos
 - b) Una mayor presión atmosférica aumenta la entrada de radón en las viviendas
 - La humedad ambiental y las lluvias obstaculizan la exhalación de radón a la superficie
 - d) La temperatura favorece el incremento de las concentraciones de radón por el día respecto a la noche
- 51. En Castilla-La Mancha, la normativa reguladora de los centros de bronceado mediante radiaciones ultravioleta establece que, tanto los documentos informativos de conformidad como las fichas de seguimiento de los usuarios deben ser conservados por el establecimiento durante un periodo de:
 - a) Tres años
 - b) Dos años
 - c) Cinco años
 - d) Un año
- 52. Señale cuál de los siguientes es un requisito que debe cumplir la programación de los menús escolares de los centros educativos sujetos al ámbito de aplicación del Real Decreto 315/2025:
 - a) Las frituras se limitarán como máximo a tres raciones a la semana
 - b) Al menos dos veces a la semana se ofrecerá pan integral
 - c) Los huevos no tienen una limitación en el menú
 - d) Las legumbres, como primer plato, se encontrarán al menos 3 veces a la semana
- 53. Indique cuál de los siguientes es un principio de la legislación alimentaria para lograr un nivel elevado de protección de la vida y la salud de las personas, proteger los intereses de los consumidores, incluidas unas prácticas justas en el comercio de alimentos:
 - a) Principio de igualdad por razón de edad
 - b) Principio de racionalidad de recursos ecológicos
 - c) Principio de equidad presupuestaria
 - d) Principio de cautela

- 54. De conformidad con el Reglamento 852/2004, la formación de los manipuladores de productos alimenticios en cuestiones de higiene alimentaria ha de garantizarse por:
 - a) Los operadores de empresa alimentaria
 - b) Los propios trabajadores al solicitar trabajo en una empresa alimentaria
 - c) La autoridad competente del control oficial, programando cursos de formación
 - d) La Comisión Europea mediante planes de estudios
- 55. Señale cuál de los siguientes establecimientos necesitará autorización de las autoridades competentes de la comunidad autónoma, tras presentar una solicitud de inscripción en el Registro General de Empresas Alimentarias y Alimentos:
 - a) Un establecimiento que envasa quesos
 - b) Un establecimiento que elabora complementos alimenticios
 - c) Un establecimiento que elabora conservas de tomate frito
 - d) Un establecimiento que distribuye refrescos
- 56. Identifique cuál de los siguientes es un criterio de higiene de proceso conforme al Reglamento 2073/2005, relativo a los criterios microbiológicos aplicables a los productos alimenticios:
 - a) Control de enterobacterias en ovoproductos en el final del proceso de fabricación
 - b) Control de Salmonella en gelatina y colágeno comercializados en su vida útil
 - c) Control de Salmonella en carne picada comercializada durante su vida útil
 - d) Control de histamina en salsa de pescado producida por fermentación de productos de la pesca comercializados durante su vida útil
- 57. En virtud del Reglamento 915/2023, relativo a los límites máximos de determinados contaminantes en los alimentos, indique cuál de los siguientes alimentos tiene establecido un límite máximo de mercurio:
 - a) Sal
 - b) Setas silvestres
 - c) Hígado de cerdo
 - d) Merluza
- 58. Indique qué actividad es competencia de las autoridades que deberán realizar controles oficiales para garantizar la aplicación de la legislación sobre alimentos y piensos
 - a) Realizar el control de los medicamentos de uso humano
 - b) Realizar el control de los productos sanitarios
 - c) Realizar el control de materiales en contacto con los alimentos
 - d) Realizar el control de las tintas utilizadas en tatuajes
- 59. El órgano responsable de la coordinación del Plan nacional de control de la cadena alimentaria es:
 - a) El Ministerio de Sanidad
 - b) El Ministerio de Agricultura, Pesca y Alimentación
 - La Agencia de Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS)
 - d) La Agencia Española de Seguridad Alimentaria y Nutrición (AESAN)
- 60. Los materiales y objetos que aún no estén en contacto con los alimentos cuando se comercialicen irán acompañados de:
 - a) El peso del material
 - b) Un etiquetado o una identificación adecuada que permitan la trazabilidad del material u objeto
 - c) Los ingredientes de los que está hecho el material
 - d) La normativa de aplicación del material
- 61. En cuanto a la información nutricional obligatoria contemplada en el Reglamento 1169/2011, carece de carácter obligatorio la inclusión de información referente a:
 - a) Sal
 - b) Fibra alimentaria
 - c) Ácidos grasos saturados
 - d) Valor energético
- 62. Indique cuál de las siguientes se puede considerar una declaración nutricional, si cumple las condiciones que establece el Reglamento 1924/2006:
 - a) Alto contenido de azúcares simples
 - b) Alto contenido de grasa saturada
 - c) Alto contenido de fibra
 - d) Alto contenido en sal

- 63. Identifique cuál de los siguientes aditivos es un edulcorante conforme al Reglamento 1333/2008 sobre aditivos alimentarios:
 - a) Caramelo amónico
 - b) Carmoisina
 - c) Argón
 - d) Manitol
- 64. Señale qué exige el Reglamento 37/2005 para los medios de transporte que distribuyen alimentos ultracongelados fuera del ámbito local, en cuanto al control y registro de temperaturas:
 - a) Instrumentos de registro para controlar la temperatura del aire a que la que están sometidos los alimentos ultracongelados
 - b) Filtros de aire frio para que no suba la temperatura
 - c) Placas de hielo alrededor de los alimentos
 - d) Cajas isotermas
- 65. En base al Real Decreto 1021/2022, indique qué requisitos de los mencionados a continuación deberán cumplirse para que los establecimientos de comercio al por menor puedan usar huevo crudo para elaborar alimentos que se sometan a un tratamiento térmico:
 - a) Alcanzar una temperatura de 50 °C durante veinte segundos y se sirvan para su consumo inmediato
 - b) Alcanzar una temperatura de 60 °C durante guince segundos en el centro del producto
 - c) Alcanzar una temperatura de 63 °C durante veinte segundos en el centro del producto y se sirvan para su consumo inmediato
 - d) Alcanzar una temperatura de 60 °C en el centro del producto
- 66. Inmediatamente después de su preparación, la carne picada que no vaya a congelarse deberá refrigerarse a una temperatura interna no superior a:
 - a) 8 °C
 - b) 6 °C
 - c) 4 °C
 - d) 2 °C
- 67. Conforme al Reglamento 853/2004, por el que se establecen normas específicas de higiene de los alimentos de origen animal, el transporte y almacenamiento de los productos de la pesca superrefrigerados no deberá exceder:
 - a) Los treinta días
 - b) Los quince días
 - c) Los diez días
 - d) Los cinco días
- 68. Atendiendo a su normativa de aplicación, los mazapanes de calidad suprema tendrán un porcentaje mínimo de almendras y otras materias básicas, del:
 - a) 23%
 - b) 35%
 - c) 45%
 - d) 55%
- 69. Las masas cocidas antes de someterlas al tratamiento térmico, elaboradas fundamentalmente con harina, sal, agua, leche, aceites o grasas, y en su caso, bebidas alcohólicas, son:
 - a) Masas batidas
 - b) Masas escaldadas
 - c) Masas de hojaldre
 - d) Masas azucaradas
- 70. El Real Decreto 1338/1988, por el que se aprueba la Reglamentación Técnico-Sanitaria para la elaboración y venta de horchata de chufa permite para dichos productos:
 - Cualquier manipulación que tienda a sustituir total o parcialmente los sólidos disueltos, las grasas o los almidones propios de las chufas por otros distintos
 - La incorporación de aromas salvo esencias o extractos de corteza de limón y/o canela
 - c) La utilización de aditivos autorizados en las listas positivas, para uso en los productos aquí definidos, con la excepción de los productos denominados naturales
 - d) La mezcla de horchata de chufa con cualquier otra clase de horchatas

- 71. Según el Real Decreto 678/2016, por el que se aprueba la norma de calidad de la cerveza y de las bebidas de malta, la cerveza con un extracto seco primitivo superior o igual al 15 por 100 en masa se corresponde con:
 - a) Clara
 - b) Cerveza negra
 - c) Cerveza especial
 - d) Cerveza extra
- 72. A efectos del Real Decreto 1354/1983, el té preparado sin el proceso de fermentación y que no haya sufrido disminución alguna de sus principios activos, se denomina:
 - a) Té verde
 - b) Té negro o té
 - c) Té descafeinado
 - d) Té aromatizado
- 73. Conforme al Reglamento 2283/2015, un alimento con una estructura molecular nueva o modificada intencionadamente se considera "nuevo alimento", siempre que esa estructura no se usara como alimento o en un alimento en la Unión antes del:
 - a) 20 de mayo de 1998
 - b) 15 de mayo de 1997
 - c) 24 de mayo de 2000
 - d) 15 de mayo de 2002
- 74. Las técnicas, tecnologías y procedimientos para las que se han designado centros, servicios o unidades de referencia en el Sistema Nacional de Salud serán revisadas, como mínimo:
 - a) Cada 5 años
 - b) Cada 2 años
 - c) Cada 10 años
 - d) Cada 3 años
- 75. Según establece la Ley 44/2003, de 21 de noviembre, de ordenación de las profesiones sanitarias, son funciones de los profesionales farmacéuticos:
 - a) Promoción y mantenimiento de la salud, prevención de enfermedades, tratamiento, terapéutica y rehabilitación de los pacientes
 - b) La producción, conservación y dispensación de los medicamentos, así como la colaboración en los procesos analíticos, farmacoterapéuticos y de vigilancia de salud pública
 - c) La producción, conservación, prescripción y dispensación de los medicamentos, así como la colaboración en los procesos analíticos, farmacoterapéuticos y de vigilancia de salud pública
 - d) La producción, conservación y dispensación de los medicamentos, la prevención de enfermedades, tratamiento, así como el enjuiciamiento y pronóstico de los procesos objeto de atención
- 76. En virtud del Decreto 24/2011, de documentación sanitaria en Castilla-La Mancha, el conjunto de documentos que contienen los datos, valoraciones e informaciones de cualquier índole sobre la situación y la evolución clínica de un paciente a lo largo de sus procesos asistenciales es:
 - a) El expediente digitalizado
 - b) El expediente clínico veterinario
 - c) La historia clínica
 - d) La anamnesis
- 77. Son medicamentos sujetos a prescripción médica, en virtud del Real Decreto Legislativo 1/2015:
 - Medicamentos que no se utilicen frecuentemente, aunque su administración no suponga, directa o indirectamente, un peligro para la salud
 - b) Medicamentos que se utilicen frecuentemente, aunque su administración no suponga, directa o indirectamente, un peligro para la salud
 - c) Todos los medicamentos que se administren por vía oral
 - d) Medicamentos que puedan presentar un peligro, directa o indirectamente, incluso en condiciones normales de uso, si se utilizan sin control médico
- 78. La Dirección General de Planificación, Ordenación e Inspección Sanitaria y Farmacia de la Consejería de Sanidad de Castilla-La Mancha tiene competencias en:
 - La promoción y gestión de iniciativas de autocontrol y de códigos de mejores prácticas, así como de procesos de autorregulación y regulación compartida en materia de consumo
 - b) Asistencia administrativa y de apoyo a la gestión al Comité de Bioética de Castilla-La Mancha
 - c) Sanidad mortuoria
 - d) Ordenación y evaluación de las prestaciones sanitarias incluida la farmacéutica

79. Indique cuál de las siguientes afirmaciones relativas a la autorización de comercialización de un medicamento de uso humano es correcta:

- a) No pierde nunca su validez
- b) Pierde su validez si el titular no procede a la comercialización efectiva del mismo en el plazo de un año
- c) Pierde su validez si una vez autorizado y comercializado deja de encontrarse de forma efectiva en el mercado durante tres años consecutivos
- d) Requiere una comunicación quinquenal del titular declarando expresamente su intención de continuar con la comercialización

80. En virtud del Real Decreto 1090/2015, señale la afirmación correcta sobre el consentimiento informado del sujeto de un ensayo clínico:

- Sólo el sujeto del ensayo lo podrá prestar, siempre libremente y de forma verbal, ante el promotor del ensayo
- b) Lo podrá prestar tanto el sujeto del ensayo como su representante legal, indistintamente, en cualquier fase de la realización del ensayo, pero antes de su finalización
- Lo podrá prestar el sujeto del ensayo o sus familiares directos y solo se podrá revocar por causa iustificada
- d) No es imprescindible prestarlo si el ensayo clínico tiene un interés específico para la población en la que se realiza, lo justifican razones de necesidad en la administración del medicamento y se cumplen las condiciones reglamentarias

81. Los laboratorios fabricantes e importadores de medicamentos de uso humano:

- a) Están obligados legalmente a efectuar autoinspecciones periódicas
- b) Están obligados a efectuar autoinspecciones, únicamente y de forma puntual si se detecta alguna desviación
- c) Las autoinspecciones no son obligatorias si se someten a auditorías externas
- d) Las autoinspecciones no son obligatorias, pero sí recomendables

82. Con carácter general, la autorización emitida por la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios para la comercialización paralela de medicamentos tendrá una validez de:

- a) 1 año
- b) 6 meses
- c) 5 años
- d) 3 años

83. Conforme a las Buenas Prácticas de Distribución de medicamentos de uso humano, indique con qué frecuencia debe repetirse el mapeo de temperaturas de las zonas de almacenamiento a temperatura controlada, por parte de la entidad de distribución:

- Tras un ejercicio de evaluación de riesgos o una modificación importante en la instalación o equipo de control
- b) Anualmente, en cualquier caso
- c) Quinquenalmente, al menos
- d) Con el mapeo inicial es suficiente

84. Conforme a la Ley 5/2005, de 27 de junio, de Ordenación del Servicio Farmacéutico de Castilla-La Mancha, es un derecho de los ciudadanos en materia de asistencia farmacéutica:

- a) Solicitar en horario de apertura al público la asistencia directa de un técnico en farmacia
- b) Conocer y tener acceso a los datos contenidos en su historia clínica
- c) Obtener consejo farmacéutico con claridad, de forma verbal pero no escrita
- d) Conocer quien les atiende y su nivel profesional

85. La persona titular de la Delegación Provincial de Sanidad resolverá de oficio el cierre definitivo de un botiquín en un núcleo de población en las siguientes circunstancias:

- a) Cuando se otorgue la autorización de funcionamiento a una oficina de farmacia en el mismo núcleo de población
- Cuando tenga lugar el cierre temporal por motivos personales de la oficina de farmacia a la que está vinculado el botiquín
- c) Cuando se otorgue la autorización de funcionamiento a una oficina de farmacia en la misma zona farmacéutica
- d) Cuando se produzca el cierre por vacaciones de la oficina de farmacia a la que está vinculado el botiquín

86. En Castilla-La Mancha, las oficinas de farmacia que deseen realizar un horario superior al horario mínimo oficial y que se acojan al Módulo D, deberán permanecer abiertas al público:

- De lunes a domingo, todos los días del año, durante 12 horas, de forma que se cubra el servicio de urgencia diurno.
- b) En horario ininterrumpido de 24 horas, durante todos los días del año
- Los días laborales de lunes a sábado durante 12 horas, de forma que se cubra el servicio de urgencia diurno
- d) Los días laborales de lunes a viernes durante 10 horas

87. Conforme establece el Real Decreto 175/2001, el local de preparación de fórmulas magistrales debe tener las siguientes características:

- a) Las condiciones que debe reunir estarán en función de las preparaciones que se pretendan realizar y de la tecnología necesaria para ello, con una superficie mínima del local de 20 metros cuadrados
- b) Las superficies deben ser lisas y sin grietas y permitir una fácil limpieza y desinfección. La zona de preparación contará con adecuada protección contra insectos y otros animales
- c) El local de preparación contará con un sistema de agua potable esterilizada
- d) Las operaciones de mantenimiento y limpieza deberán realizarse mensualmente con instrucciones escritas

88. Conforme establece el Decreto 49/2024, de 17 de septiembre, de asistencia farmacéutica en los centros sociosanitarios de Castilla-La Mancha:

- un depósito de medicamentos de un centro sociosanitario privado de menos de 100 camas se podrá vincular de forma voluntaria a una oficina de farmacia de la misma zona farmacéutica
- b) Un depósito de medicamentos de un centro sociosanitario de más de 100 camas se podrá vincular de forma voluntaria a una oficina de farmacia de la misma provincia
- c) Una oficina de farmacia podrá tener vinculado hasta un máximo de tres depósitos de medicamentos
- d) El procedimiento de vinculación de oficio de un depósito de medicamentos de un centro sociosanitario a una oficina de farmacia será iniciado de oficio por el Colegio Oficial de Farmacéuticos

89. En relación con el uso racional de los medicamentos, señale la afirmación correcta sobre el Plan Nacional frente a la Resistencia a los Antibióticos (PRAN):

- a) Para alcanzar su objetivo, propone una estrategia One Health bajo doce líneas de acción comunes
- b) Fue aprobado por el Ministerio de Hacienda como respuesta al impacto económico que supone el uso imprudente de los antibióticos en la sociedad
- c) Participan en su desarrollo todas las comunidades autónomas y diez ministerios, además de sociedades, organizaciones, asociaciones, universidades y otros colaboradores
- d) El actualmente vigente engloba el periodo 2025-2030

90. La evaluación de aquellas sustancias susceptibles de ser consideradas como estupefacientes es el proceso estructurado mediante el que se comprueba si una sustancia:

- a) Está financiada en España
- b) Es inocua y no tiene riesgo de abuso
- c) Tiene utilidad terapéutica
- d) Está autorizada por organismos internacionales de los que España no forma parte

91. Según el Real Decreto 577/2013, por el que se regula la farmacovigilancia de medicamentos de uso humano, el titular de la autorización de comercialización de un medicamento deberá:

- a) Colaborar, en calidad de expertos, con la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios y con los Centros Autonómicos de Farmacovigilancia en aquello que se les solicite
- b) Evaluar la información contenida en la base de datos FEDRA y en otras bases de datos de sospechas de reacciones adversas accesibles para detectar señales
- c) Transmitir a Eudravigilance las notificaciones sobre sospechas de reacciones adversas no graves que hayan notificado los ciudadanos al Sistema Español de Farmacovigilancia.
- d) Dispondrán de un sistema dirigido a controlar la seguridad de los medicamentos autorizados e identificar cualquier modificación de su relación beneficio-riesgo

92. La distribución de medicamentos veterinarios regulada en el Real Decreto 666/2023, por el que se regula la distribución, prescripción, dispensación y uso de medicamentos veterinarios:

- a) Podrá realizarse por tanto por comerciales detallistas como por entidades o agrupaciones ganaderas
- b) Puede ser realizada en todo caso por el titular de una autorización de comercialización sin necesidad de que disponga de una autorización de distribución al por mayor
- En todo caso, las buenas prácticas de distribución de medicamentos veterinarios son de obligado cumplimiento para las entidades de distribución de dichos medicamentos
- d) Los distribuidores mayoristas no pueden suministrar medicamentos autorizados o registrados a las administraciones públicas

- 93. El plazo de validez de una receta veterinaria que prescriba un medicamento antimicrobiano es de:
 - a) Tres días, dentro de los cuales deberá iniciarse el tratamiento
 - b) Cinco días, dentro de los cuales deberá iniciarse el tratamiento
 - c) Diez días, dentro de los cuales deberá iniciarse el tratamiento
 - d) Treinta días, dentro de los cuales deberá iniciarse el tratamiento
- 94. El Programa Nacional de control oficial de la distribución, prescripción y dispensación de los medicamentos veterinarios actualmente en vigor establece una frecuencia mínima de controles a comerciales detallistas del:
 - a) 100% anual
 - b) 5% anual
 - c) 15% anual
 - d) 35% anual
- 95. De conformidad con el Real Decreto 192/2023, por el que se regulan los productos sanitarios, identifique cuál de los siguientes productos sanitarios de un solo uso se podrá reprocesar:
 - a) Un producto sanitario de clase I
 - b) Un producto sanitario a medida
 - c) Un producto sanitario que incorpore sustancias medicinales
 - d) Un producto sanitario de clase lla
- 96. Indique cuál de las siguientes funciones es atribuida a los profesionales sanitarios dentro del Sistema Español de Cosmetovigilancia:
 - Conservar la documentación clínica relacionada con los efectos no deseados durante el tiempo pertinente o necesario
 - b) Notificar a los responsables o distribuidores del producto cosmético afectado los efectos no deseados
 - Establecer y adoptar las medidas oportunas con el fin de evitar la repetición de los efectos no deseados o reducir sus consecuencias
 - d) Promover los estudios complementarios que puedan resultar necesarios
- 97. El Programa de prevención y control del fraude en la facturación al Sistema Sanitario Público de medicamentos y productos sanitarios del Plan de Inspección de Centros, Servicios y Establecimientos Sanitarios de la Consejería de Sanidad para el año 2025, considera punto crítico:
 - a) La facturación de productos farmacéuticos en receta privada a pacientes que no los consumen
 - b) La facturación de medicamentos no susceptibles de desvíos a comercio paralelo
 - c) La facturación irregular de medicamentos y productos sanitarios a pacientes institucionalizados
 - d) Ninguno de los anteriores
- 98. En Castilla-La Mancha, según el Decreto 125/2022, la relación del equipamiento de un nuevo centro sanitario se aportará por la persona interesada junto con la solicitud de:
 - a) Autorización de instalación
 - b) Autorización de funcionamiento
 - c) Autorización de traslado
 - d) No se indica cuando debe aportarse
- 99. Los establecimientos de ortopedia de Castilla-La Mancha estarán sujetos a las autorizaciones previstas en:
 - a) El Decreto 13/2002, de 15 de enero
 - b) El Decreto 24/2000, de 8 de febrero
 - c) El Decreto 111/2019, de 21 de septiembre
 - d) El Decreto 125/2022, de 7 de diciembre
- 100. En Castilla-La Mancha, la presencia del director técnico en un laboratorio de análisis clínicos:
 - a) Será obligatoria durante el horario de funcionamiento del mismo
 - b) No será obligatoria
 - c) Será obligatoria únicamente en el momento de la validación de resultados
 - d) Será obligatoria durante al menos un tercio del horario de funcionamiento del mismo
- 101. El Reglamento 1907/2006, establece la lista con las restricciones a la fabricación, la comercialización y el uso de determinadas sustancias, mezclas y artículos peligrosos, en:
 - a) El Anexo XIV
 - b) El Anexo XV
 - c) El Anexo II
 - d) El Anexo XVII

- 102. Indique cuál de las siguientes sustancias se encuentra sujeta a control comunitario conforme al Reglamento 1925/2006, sobre la adición de vitaminas, minerales y otras sustancias determinadas a los alimentos:
 - a) Monacolinas procedentes del arroz fermentado con levadura roja
 - b) Dantrona y todos los preparados en los que esté presente esta sustancia
 - c) Gluconato de potasio
 - d) Ácido pteroilmonoglutámico
- 103. Los sitios web de las oficinas de farmacia que quieran vender medicamentos de uso humano no sujetos a prescripción médica, deberán cumplir:
 - a) La web no podrá ofrecer o enlazar a herramientas de autodiagnóstico o automedicación que obvien el obligado asesoramiento del farmacéutico
 - b) El nombre de dominio tiene que haber sido registrado por el titular o los titulares de la oficina de farmacia en los registros establecidos en por el Ministerio de Sanidad
 - c) El sitio web que ofrezca los medicamentos contendrá la información sobre el centro de información de medicamentos, CIMA, de la consejería de sanidad de la comunidad autónoma correspondiente
 - d) La web podrá ofrecer o enlazar a herramientas de autodiagnóstico que obvien el obligado asesoramiento del farmacéutico
- 104. Conforme al Plan de Salud de Castilla-La Mancha Horizonte 2025, el programa de detección precoz de cáncer de mama contempla la realización de la mamografía con una periodicidad:
 - a) Anual
 - b) Cada cinco años
 - c) Cada dos años
 - d) Semestralmente
- 105. Según el Texto Refundido de la Ley de Hacienda de Castilla-La Mancha, señale la respuesta correcta sobre las bases reguladoras de la concesión de subvenciones:
 - Las normas que establezcan las bases reguladoras de la concesión deberán aprobarse con carácter previo al otorgamiento de las subvenciones
 - b) Las bases reguladoras de la concesión de subvenciones no requieren de informe de los servicios jurídicos, pero sí de la Intervención que resulte competente
 - c) Las bases reguladoras de la concesión de subvenciones se aprobarán por Decreto del Consejo de Gobierno
 - d) No es necesaria la publicación de las bases reguladoras de la concesión de subvenciones en el Diario Oficial de Castilla-La Mancha en ningún caso

INSTRUCCIONES:

- No abra este cuestionario hasta que se le indique.
- Utilice **bolígrafo negro o azul**. <u>Lea detenidamente antes de comenzar las instrucciones que figuran al dorso de la "Hoja de Examen"</u>.
- Todas las preguntas de este cuestionario tienen el mismo valor y una sola respuesta correcta.
- Compruebe siempre que el número de respuesta que señale en la "Hoja de Examen" es el que corresponde con el número de pregunta del cuestionario.
- Este cuestionario consta de **100 preguntas más 5 de reserva**. Las preguntas de este cuestionario deben ser contestadas en la "Hoja de Examen".
- Las respuestas deberán ser marcadas en la "Hoja de Examen" teniendo en cuenta tanto estas instrucciones como las contenidas en la propia "Hoja de Examen".
- El tiempo de realización de este ejercicio es de 120 minutos.
- En la "Hoja de Examen" **no deberá anotar ninguna otra marca o señal** distinta de las necesarias para contestar el ejercicio.
- Este cuestionario puede utilizarse en su totalidad como borrador.
- No olvide firmar la "Hoja de Examen" en el lugar reservado al efecto.

C



