



Castilla-La Mancha



Escuela de
Administración
Regional

CUESTIONARIO DE RESPUESTAS ALTERNATIVAS

CONVOCATORIA:

Resolución de 11/02/2019 (DOCM n.º 38 de 22 de Febrero de 2019).

CUERPO: Superior

ESPECIALIDAD: Farmacia

SISTEMA DE ACCESO: Discapacidad

FECHA: 28/09/2019

INSTRUCCIONES:

- **No abra este cuestionario** hasta que se le indique.
- Utilice **bolígrafo negro o azul**. Lea detenidamente antes de comenzar las instrucciones que figuran al dorso de la “Hoja de Examen”.
- 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 y **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 estas instrucciones y 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.

- 1. Conforme a lo establecido en la Constitución Española de 1978:**
 - a) Tendrán carácter estatal todas las confesiones religiosas
 - b) Nadie podrá ser obligado a declarar sobre su ideología, religión o creencias
 - c) Se garantiza la libertad ideológica pero se podrá obligar a declarar sobre las creencias religiosas
 - d) Los poderes públicos sólo mantendrán relaciones de cooperación con la Iglesia Católica

- 2. La Constitución Española de 1978 define a la entidad local con personalidad jurídica propia, determinada por la agrupación de municipios y división territorial para el cumplimiento de las actividades del Estado, como:**
 - a) Comunidad Autónoma
 - b) Diputación Provincial
 - c) Cabildo
 - d) Provincia

- 3. Indique cuál de los siguientes principios debe regir la actuación de la Administración Pública:**
 - a) Eficiencia
 - b) Buena fe
 - c) Jerarquía
 - d) Autoridad

- 4. En base a la Ley 40/2015, de Régimen Jurídico del Sector Público, para la válida constitución de un órgano colegiado, a efectos de la celebración de sesiones, deliberaciones y toma de acuerdos, se requerirá:**
 - a) La asistencia del Presidente y Secretario o en su caso, de quienes les suplan, y la de la mitad, al menos, de sus miembros
 - b) La asistencia del Presidente y Secretario o en su caso, de quienes les suplan, y la de dos tercios, al menos, de sus miembros
 - c) La asistencia del Presidente o en su caso, de quien le supla, y la de dos tercios, al menos, de sus miembros
 - d) La asistencia del Secretario o en su caso, de quien le supla, y la de la mitad, al menos, de sus miembros

- 5. De acuerdo con la Ley 39/2015 del Procedimiento Administrativo Común de las Administraciones Públicas, son actos anulables:**
 - a) Los actos expresos o presuntos contrarios al ordenamiento jurídico por los que se adquieren facultades o derechos, cuando se carezca de los requisitos esenciales para su adquisición
 - b) Los actos de la Administración que incurran en desviación de poder
 - c) Los que tengan contenido imposible
 - d) Los dictados prescindiendo total y absolutamente del procedimiento legalmente establecido o de las normas que contienen las reglas esenciales para la formación de la voluntad de los órganos colegiados

- 6. Los actos administrativos que pongan fin a la vía administrativa podrán ser recurridos potestativamente ante el mismo órgano que los hubiera dictado, mediante:**
 - a) La interposición de recurso extraordinario de revisión
 - b) La interposición de recurso de alzada
 - c) La interposición de recurso de reposición
 - d) La interposición de recurso contencioso-administrativo

- 7. Conforme a la Ley 39/2015 del Procedimiento Administrativo Común de las Administraciones Públicas, se consideran interesados en el procedimiento administrativo:**
 - a) Quienes lo promuevan como titulares de derechos o intereses legítimos individuales o colectivos
 - b) Quienes lo promuevan aunque no tengan derechos que puedan resultar afectados por la decisión que en el mismo se adopte
 - c) Únicamente quienes lo promuevan como titulares de intereses legítimos
 - d) Únicamente quienes lo promuevan como titulares de derechos

- 8. Indique cuál de las siguientes retribuciones del personal al servicio de la Administración de la Junta de Comunidades de Castilla-La Mancha está considerada como retribución básica en la normativa vigente:**
 - a) Complemento de carrera
 - b) Complemento de puesto de trabajo
 - c) Trienio
 - d) Gratificación extraordinaria

9. **¿Cuándo debe remitirse a las Cortes de Castilla-La Mancha el proyecto de Ley de Presupuestos Generales, para su aprobación?:**
- Antes del día 1 de octubre del año anterior al que se refiera dicho proyecto
 - Antes del día 1 de agosto del año anterior al que se refiera dicho proyecto
 - En el primer trimestre del año al que se refiera dicho proyecto
 - No está regulada la fecha en el Texto Refundido de la Ley de Hacienda de Castilla-La Mancha
10. **Según lo dispuesto en la Ley 9/2017, de 8 de noviembre, de Contratos del Sector Público, la duración máxima de los contratos de suministros es de:**
- Cuatro años, incluidas las prórrogas
 - Cinco años, incluidas las prórrogas
 - Seis años, incluidas las prórrogas
 - Cinco años, y dos años más de posible prórroga
11. **Según el Tratado de la Unión Europea, para ejercer las competencias de la Unión, las instituciones adoptarán:**
- Leyes y Reales Decretos
 - Leyes, reglamentos, directivas, decretos y órdenes
 - Reglamentos, directivas, decisiones, recomendaciones y dictámenes
 - Leyes y reglamentos
12. **Indique cuál sería la actuación a seguir para la elección del Presidente de la Junta de Comunidades de Castilla La Mancha si las Cortes de Castilla La Mancha no otorgasen la confianza al candidato propuesto:**
- Transcurridos dos meses quedará automáticamente designado el candidato del partido que tenga mayor número de escaños
 - Se somete a votación la misma propuesta 3 días después y la confianza se entiende otorgada si el candidato obtiene mayoría simple
 - Se somete a votación la misma propuesta 48 horas después y la confianza se entiende otorgada si el candidato obtiene mayoría absoluta
 - Pueden tramitarse sin debate sucesivas propuestas durante 2 meses y la confianza se entiende otorgada si el candidato obtiene mayoría absoluta
13. **Según la Ley 11/2003, de 25 de septiembre, del Gobierno y del Consejo Consultivo de Castilla-La Mancha, el Consejo de Gobierno está compuesto por:**
- Presidente de la Junta de Comunidades que lo preside, Vicepresidente, Consejeros y Viceconsejeros
 - Presidente de la Junta de Comunidades que lo preside y Consejeros
 - Presidente de la Junta de Comunidades que lo preside, Consejeros y Viceconsejeros
 - Presidente de la Junta de Comunidades que lo preside, Vicepresidentes, en su caso, y Consejeros
14. **Sin perjuicio de poder ser renovadas por periodos anuales, las Cartas de Servicios de la Administración de la Junta de Comunidades de Castilla-La Mancha tendrán el periodo de validez que en ellas se establezca expresamente y no podrá superar los:**
- Dos años
 - Tres años
 - Cuatro años
 - Cinco años
15. **Cuando la notificación por medios electrónicos sea de carácter obligatorio o haya sido expresamente elegida por el interesado, ¿cuánto tiempo debe transcurrir para entenderse rechazada desde la puesta a disposición en la sede electrónica sin que acceda a su contenido?:**
- 10 días naturales
 - 15 días hábiles
 - 20 días naturales
 - 15 días naturales
16. **Según la Ley 12/2010, de igualdad entre mujeres y hombres de Castilla-La Mancha:**
- Las campañas institucionales contendrán un lenguaje no sexista y no reproducirán arquetipos masculinos y femeninos estereotipados
 - El lenguaje utilizado por la Administración será inclusivo de hombres y mujeres, haciendo uso del femenino y masculino, o en su caso neutro, eliminando cualquier sesgo sexista, incluso los indirectos
 - Se fomentará el uso del lenguaje no sexista entre los particulares
 - Todas las afirmaciones anteriores son correctas

- 17. Conforme a la Ley 4/2016, de 15 de diciembre, de transparencia y buen gobierno de Castilla-La Mancha, se crearán unidades de transparencia dependientes de:**
- a) Las secretarías generales técnicas, secretarías generales u órganos similares
 - b) Las direcciones generales u órganos similares
 - c) Los servicios u órganos similares
 - d) No se contempla la creación de dichas unidades
- 18. La ley orgánica que regula la protección de datos, actualmente vigente en España, es:**
- a) La Ley Orgánica 15/1999, de 13 de diciembre, de Protección de Datos de Carácter Personal
 - b) La Ley Orgánica 3/2018, de 5 de diciembre, de Protección de Datos Personales y garantía de los derechos digitales
 - c) El Real Decreto-ley 5/2018, de 27 de julio, de medidas urgentes para la adaptación del Derecho español a la normativa de la Unión Europea en materia de protección de datos
 - d) Ninguna de las anteriores
- 19. Conforme a la Ley 33/2011, General de Salud Pública, indique la afirmación correcta respecto a los derechos de los ciudadanos que en la misma se contemplan:**
- a) Derecho a recibir información sobre las actuaciones y prestaciones de salud pública, pero no sobre su contenido y la forma de acceder a las mismas
 - b) Los ciudadanos tienen derecho a la participación efectiva en las actuaciones de salud pública y será siempre y en cualquier caso voluntaria
 - c) Toda la información se facilitará desagregada, para su comprensión en función del colectivo afectado, y estará disponible en las condiciones y formato que permita su plena accesibilidad a las personas con discapacidad de cualquier tipo
 - d) La enfermedad podrá amparar diferencias de trato distintas de las que se deriven del propio proceso de acceso al tratamiento de las misma
- 20. En relación con las competencias en materia de Sanidad de las Administraciones Públicas, es competencia exclusiva del Estado:**
- a) El control sanitario de los cementerios y policía sanitaria mortuoria
 - b) La sanidad exterior y las relaciones y acuerdos sanitarios internacionales
 - c) El control sanitario de industrias, actividades y servicios, transportes, ruidos y vibraciones
 - d) La inspección y control de los centros y servicios sobre extracción y trasplante de órganos
- 21. La Ley 8/2000, de Ordenación Sanitaria de Castilla-La Mancha, contempla como infracción sanitaria grave:**
- a) El incumplimiento del deber de comunicar a la Administración el inicio de una actividad sanitaria, cuando la exigencia de comunicación esté prevista en el Ordenamiento Jurídico
 - b) La negativa a informar a las personas que se dirijan a los servicios sanitarios sobre los derechos y obligaciones que les afectan, en los términos previstos en esta Ley
 - c) La obstrucción de la labor inspectora mediante cualquier acción u omisión que perturbe o retrase la misma
 - d) El desvío para el consumo humano de productos no aptos para ello o destinados específicamente para otros usos
- 22. El personal al servicio de las Administraciones Públicas que desarrolle funciones de inspección, cuando ejerza tales funciones y acreditando si es preciso su identidad, estará autorizado para:**
- a) Entrar libremente en todo centro, servicio o establecimiento sanitario, siempre que se realice notificación previa al mismo de la inspección
 - b) Tomar o sacar muestras, en orden a la comprobación del cumplimiento de lo previsto en las disposiciones aplicables
 - c) Tomar o sacar muestras, solo en los casos de suspensión provisional, prohibición de las actividades o clausura definitiva de la actividad de los centros, servicios o establecimientos sanitarios
 - d) Proceder a las pruebas, investigaciones o exámenes necesarios, siempre que el centro, servicio o establecimiento sanitario se encuentre abierto al público y en su horario de funcionamiento
- 23. De acuerdo al calendario de vacunaciones infantiles de Castilla-La Mancha, la vacuna de la hepatitis B se administra:**
- a) A los 2 meses, 4 meses y 11 meses
 - b) A los 2 meses, 11 meses y 15 meses
 - c) A los 4 meses, 12 meses y 4 años
 - d) A los 4 meses, 4 años y 6 años

24. **Un estudio epidemiológico observacional en el que se selecciona a sujetos libres de la enfermedad o fenómeno de salud que se investiga y se mide la exposición a sus potenciales determinantes, se les sigue a lo largo del tiempo y se compara la incidencia del fenómeno de salud en estudio entre los expuestos y no expuestos a cada uno de los potenciales determinantes es:**
- Un estudio de cohortes
 - Un estudio de casos y controles
 - Un estudio transversal
 - Un estudio de casos y controles no apareado
25. **Indique cuál de las siguientes no es una enfermedad de declaración obligatoria conforme a la normativa en vigor:**
- Linfogranuloma venéreo
 - Toxoplasmosis congénita
 - Mononucleosis por virus de Epstein-Barr
 - Tularemia
26. **Se define la tasa global de fecundidad como:**
- Número medio de hijos que tendría una mujer perteneciente a un determinado ámbito a lo largo de su vida fértil en caso de mantener la misma intensidad fecunda por edad que la observada en el año
 - Total de nacimientos, de madre de un determinado ámbito ocurridos en un año, por cada 1.000 mujeres en edad fértil (de 15 a 49 años de edad) de dicho ámbito
 - Total de nacimientos de madre perteneciente a un determinado ámbito en el año por cada 1.000 habitantes
 - Total de nacimientos de niños por cada 100 nacimientos de niñas, registrados entre los nacimientos de madres pertenecientes a un determinado ámbito, durante el año
27. **En estadística sanitaria, indique cuál de las siguientes no es una medida de tendencia central:**
- Media
 - Mediana
 - Moda
 - Varianza
28. **Para determinar la competencia técnica de los evaluadores de la conformidad, ENAC utiliza como referencia los requisitos establecidos en normas internacionales; ¿por cuál de ellas ENAC evalúa el cumplimiento de los requisitos establecidos para los laboratorios de ensayo?:**
- UNE-EN ISO/IEC 17024
 - UNE-EN ISO/IEC 17021
 - UNE-EN ISO/IEC 17020
 - UNE-EN ISO/IEC 17025
29. **En espectroscopia de absorción atómica, la lámpara de cátodo hueco presenta la siguiente característica en su estructura:**
- Un cátodo de tungsteno
 - Un cátodo del metal del analito
 - Un ánodo del metal del analito
 - Un cátodo de vidrio inerte
30. **En un equipo de cromatografía de gases, se utilizan varios tipos de detectores para identificar los distintos compuestos separados. ¿Qué detector de los siguientes, se considera detector universal frente a los que solo pueden utilizarse para la detección de grupos de compuestos concretos?:**
- Detector de nitrógeno-fosforo
 - Detector fotómetro de llama
 - Detector de masas
 - Detector de captura
31. **En el laboratorio de salud pública, la determinación del índice de iodo en una grasa nos permite conocer una de las siguientes características:**
- Insaturación
 - Acidez
 - Insaponificación
 - Humedad

- 32. La espectroscopia de emisión que utilice plasma de acoplamiento inductivo es un método para la determinación en muestras de aguas de:**
- a) Acrilamida
 - b) Metales pesados
 - c) Hidrocarburos aromáticos
 - d) Dioxinas
- 33. El agar Baird Parker se utiliza en análisis microbiológico de alimentos para la detección y enumeración de:**
- a) Staphylococcus aureus
 - b) Salmonella spp
 - c) Clostridium perfringens
 - d) Listeria monocytogenes
- 34. En la toma de muestras para la determinación y análisis de aflatoxinas en frutos secos y uvas pasas cuando se realiza en la fase de comercio minorista, en los casos que no puede cumplirse con los requisitos genéricos (anexo I parte C reglamento 401/2006), la muestra global será al menos de:**
- a) 10 g
 - b) 100 g
 - c) 500 g
 - d) 1 Kg
- 35. ¿Cuál de los siguientes es un indicador complementario del impacto del cambio climático en la salud?:**
- a) Tasa de Mortalidad por exposición a calor natural excesivo
 - b) Concentración atmosférica de polen potencialmente alergénico
 - c) Ingresos hospitalarios de tipo urgente por Enfermedad Pulmonar Obstructiva Crónica
 - d) Episodios por superación de microcistinas y/o cianobacterias en agua de consumo y en aguas de baño
- 36. Respecto a la enfermedad por el virus Zika, ¿cuál de las siguientes afirmaciones es verdadera?:**
- a) El virus pertenece al género Flavivirus, de la familia Flaviviridae
 - b) El periodo de incubación dura entre 4 y 7 días
 - c) Ya se han producido casos de transmisión autóctona en España
 - d) El mosquito que transmite el virus actúa de noche
- 37. El valor umbral de alerta del ozono establecido en el Real Decreto 102/2011, relativo a la mejora de la calidad del aire es:**
- a) 60 µg/m³
 - b) 120 µg/m³
 - c) 180 µg/m³
 - d) 240 µg/m³
- 38. En el proceso de control de contaminación acústica, la medición del nivel sonoro se expresa en decibelios, unidad que se define como:**
- a) Relación entre presión e intensidad de un sonido
 - b) Relación entre intensidades sonoras
 - c) Relación entre intensidad y longitud de onda de un sonido
 - d) Relación entre presiones sonoras
- 39. La unidad de información del Sistema de Información Nacional de Agua de Consumo (SINAC) es:**
- a) El municipio
 - b) La zona de abastecimiento
 - c) La captación
 - d) La planta de tratamiento de potabilización
- 40. En el proceso de ablandamiento durante el tratamiento del agua de consumo humano:**
- a) La adición de cal permite reducir la dureza permanente
 - b) Las resinas de zeolitas eliminan nitratos
 - c) La regeneración de las resinas catiónicas se realiza con una solución de cloruro sódico
 - d) En la ósmosis inversa se utilizan membranas compuestas por poliestirenos

41. **Respecto al autocontrol de la calidad del agua de consumo humano, previsto en el Real Decreto 140/2003, por el que se establecen los criterios sanitarios de la calidad del agua de consumo humano, ¿cuál de las siguientes afirmaciones es correcta?:**
- a) El análisis de control tiene por objeto facilitar la información sanitaria necesaria para determinar el cumplimiento de todos los valores paramétricos establecidos en el Anexo I del Real Decreto 140/2003
 - b) Los parámetros incluidos en el análisis de radioactividad son radón y tritio
 - c) Los puntos de muestreo se fijarán por la autoridad sanitaria
 - d) El amonio es un parámetro básico del análisis de control
42. **En la explotación y comercialización de aguas minerales naturales y aguas de manantial envasadas para consumo humano, ¿cuál de las siguientes manipulaciones está prohibida?:**
- a) La separación de fluoruros mediante alúmina
 - b) Efectuar tratamientos de desinfección
 - c) La utilización de estas aguas en la fabricación de bebidas refrescantes analcohólicas
 - d) La utilización de nitrógeno como coadyuvante tecnológico
43. **De acuerdo con el Decreto 72/2017, por el que se establecen las condiciones higiénico-sanitarias de las piscinas en Castilla-La Mancha, el aforo máximo de bañistas será establecido de forma que cada bañista cuente con:**
- a) Un metro cuadrado de lámina de agua
 - b) Dos metros cuadrados de lámina de agua
 - c) Cuatro metros cuadrados de superficie de la piscina
 - d) Cinco metros cuadrados de superficie de la piscina
44. **El tratamiento de aguas residuales urbanas mediante un proceso que incluya un tratamiento biológico con sedimentación secundaria u otro proceso en el que se consiga la eliminación de materia orgánica, se define en la normativa vigente en una de las siguientes fases:**
- a) Pretratamiento
 - b) Tratamiento primario
 - c) Tratamiento secundario
 - d) Tratamiento terciario
45. **En relación al Sistema de Intercambio Rápido de Información sobre Productos Químicos, ¿cuál de las siguientes afirmaciones es correcta?:**
- a) Participan el Ministerio de Sanidad, Consumo y Bienestar Social, las Comunidades Autónomas y el Instituto Nacional de Toxicología y Ciencias Forenses
 - b) Corresponde a las Comunidades Autónomas sancionar en el ámbito de sus competencias
 - c) Corresponde al Ministerio la reexpedición de mercancía a la empresa responsable del producto
 - d) Se comunican intoxicaciones, pero únicamente aquellas con resultado de mortalidad
46. **¿Para cuál de los siguientes productos químicos no es obligatorio proporcionar la ficha de datos de seguridad a menos que lo solicite el destinatario de la misma?:**
- a) Una sustancia persistente, bioacumulable y tóxica
 - b) Una mezcla no peligrosa pero que contiene un 0,5% en peso de una sustancia peligrosa para la salud humana
 - c) Una mezcla no peligrosa que contiene una sustancia para la que existen límites de exposición comunitarios en el lugar de trabajo
 - d) Una sustancia que está incluida en la Lista de sustancias sujetas a autorización
47. **Indique a cuál de las siguientes categorías de peligro le corresponde el pictograma del signo de exclamación:**
- a) Toxicidad aguda categoría 3
 - b) Sensibilización respiratoria categoría 1
 - c) Sensibilización cutánea categoría 1
 - d) Toxicidad por aspiración
48. **¿Cuál de las siguientes actividades está exenta de inscripción en el Registro Oficial de Establecimientos y Servicios Biocidas de Castilla-La Mancha?:**
- a) Establecimientos en los que se comercialicen biocidas para uso profesional y para uso por el público en general
 - b) Establecimientos en los que se almacenen desinfectantes de material quirúrgico
 - c) Servicios biocidas que actúen exclusivamente en prevención y control de legionelosis para terceros
 - d) Establecimientos en los que se fabriquen protectores para la madera

49. **¿Cuál de los siguientes componentes debe indicarse en el etiquetado de un detergente destinado a la venta al público si su concentración es del 0,1% en peso?:**
- Enzimas
 - Jabón
 - EDTA y sus sales
 - Fosfatos
50. **Conforme al Real Decreto 865/2003, indique con qué periodicidad debe revisarse la bandeja de una torre de refrigeración para comprobar su buen funcionamiento:**
- Mensual
 - Trimestral
 - Semestral
 - Anual
51. **En Castilla-La Mancha, la normativa vigente que regula las condiciones higiénico sanitarias de los establecimientos donde se realizan prácticas de tatuaje, establece que no se podrán utilizar:**
- Cuchillas de afeitar desechables
 - Jeringas
 - Lápices cortasangre
 - Toallitas de un solo uso
52. **En Castilla-La Mancha, en lo que concierne a la vigilancia sanitaria y control oficial de los productos alimentarios, la autoridad sanitaria en la provincia correspondiente se atribuye a:**
- La persona titular de la Dirección General de Salud Pública
 - Los Servicios Oficiales de Salud Pública
 - La persona titular del Servicio de Salud Pública de la Delegación Provincial
 - La persona titular de la Delegación Provincial de la Consejería de Sanidad
53. **¿Cuál de las siguientes afirmaciones es correcta en cuanto al riesgo en Seguridad Alimentaria?:**
- Las actuaciones necesarias para la identificación y evaluación de riesgos emergentes, nunca se realizan a nivel nacional, sólo Europeo
 - La Agencia Española de Seguridad Alimentaria y Nutrición será la responsable de impulsar, coordinar y aunar las actuaciones en materia de evaluación de riesgos alimentarios
 - La Autoridad Europea de Seguridad Alimentaria es la que redacta toda la legislación en la Unión Europea en cuanto a riesgo alimentario
 - Las Comunidades autónomas son las que tienen el contacto de directo con la Agencia Europea a la hora de evaluar los riesgos emergentes
54. **¿Cuál de las siguientes actividades se encuentra dentro del ámbito de aplicación del Reglamento 852/2004 relativo a la higiene de los productos alimenticios?:**
- El suministro directo por parte del productor de pequeñas cantidades de productos primarios a establecimientos locales de venta al por menor para el abastecimiento del consumidor final
 - La preparación, manipulación o almacenamiento domésticos de productos alimenticios para consumo doméstico privado
 - La distribución de alimentos envasados, elaborados por otra empresa
 - La producción primaria para uso doméstico privado
55. **La inscripción de las empresas y/o establecimientos en el Registro General Sanitario de Empresas Alimentarias y Alimentos, se practicará a instancia de:**
- La persona titular de la Dirección Provincial de Sanidad correspondiente
 - Los operadores de empresa alimentaria
 - Los Servicios Oficiales de Salud Pública
 - La persona titular de la Dirección General de Salud Pública y Consumo
56. **El Reglamento 2073/2005 de la Comisión, relativo a los criterios microbiológicos aplicables a los productos alimenticios, define “criterio de seguridad alimentaria” como:**
- Criterio que define la aceptabilidad de un producto o un lote de productos alimenticios y es aplicable a los productos comercializados
 - Criterio que indica el funcionamiento aceptable del proceso de producción
 - Criterio que indica el funcionamiento aceptable del proceso de producción y no es aplicable a los productos comercializados
 - Criterio que define la aceptabilidad de un lote de productos alimenticios y no es aplicable a los productos comercializados

57. Indique cuál de los siguientes elementos no tiene establecidos contenidos máximos en los productos alimenticios en el anexo del Reglamento 1881/2006, por el que se fija el contenido máximo de contaminantes en los productos alimenticios:
- Plomo
 - Cadmio
 - Mercurio
 - Hierro
58. ¿Con que periodicidad se envía a la Comisión Europea el resultado de la ejecución del Plan Nacional de Control Oficial de la Cadena Alimentaria?:
- Quinquenal
 - Bianual
 - Anual
 - Mensual
59. Indique a qué tipo de objeto o material de los que se enuncian a continuación, se le aplicará el Reglamento 1935/2004, sobre los materiales y objetos destinados a entrar en contacto con alimentos:
- A equipos fijos, públicos o privados, de suministro de agua
 - A materiales de recubrimiento o revestimiento, como los de revestimiento de la corteza del queso, que formen parte integrante de los alimentos y que puedan consumirse junto con ellos
 - A materiales y objetos que son suministrados como antigüedades
 - A un vaso de vidrio que sirve como envase de un alimento
60. ¿Cuál de las siguientes es una información alimentaria obligatoria conforme al Reglamento 1169/2011?:
- Enunciar que es de agricultura ecológica, si así ha sido cultivado
 - La información nutricional
 - Detallar las propiedades saludables del alimento que estén autorizadas
 - Indicar si es rico en alguna vitamina o mineral
61. ¿Cuándo puede declararse en un alimento que es fuente de proteína?:
- Si las proteínas aportan como mínimo el 12 % del valor energético del alimento
 - Cuando el alimento está compuesto sólo de proteínas
 - Cuando el alimento posee todos los aminoácidos esenciales
 - Si las proteínas aportan el 5% del valor energético del alimento
62. ¿Cuándo podrá utilizarse la declaración “sin gluten” conforme al Reglamento 828/2014?:
- Podrá utilizarse cuando los alimentos, tal como se venden al consumidor final, no contengan más de 20 mg/kg de gluten
 - Podrá utilizarse cuando los alimentos, tal como se venden al consumidor final, no contengan más de 100 mg/kg de gluten
 - Sólo podrá utilizarse cuando los alimentos, tal como se venden al consumidor final, contengan 0 mg/kg de gluten
 - Podrán utilizarse sólo para alimentos aún sin transformar, que no tengan gluten
63. Señale cuál de los siguientes edulcorantes de mesa debe llevar en su información obligatoria la leyenda «contiene una fuente de fenilalanina»:
- Sacarina
 - Ciclamato
 - Sorbitol
 - Aspartamo
64. Los requisitos higiénicos generales aplicables a los locales ambulantes o provisionales (como carpas, tenderetes y vehículos de venta ambulante) se encuentran recogidos en:
- El Anexo I del Reglamento 852/2004, de 29 de abril de 2004 del Parlamento Europeo y del Consejo, relativo a la higiene de los productos alimenticios
 - El Reglamento 853/2002, de 29 de abril de 2004 del Parlamento Europeo y del Consejo, por el que se establecen normas específicas de higiene de los alimentos de origen animal
 - La Ley 7/1996, de 15 de enero, de Ordenación del Comercio Minorista
 - El Anexo II del Reglamento 852/2004, de 29 de abril de 2004 del Parlamento Europeo y del Consejo, relativo a la higiene de los productos alimenticios

65. **¿Cuál de las siguientes setas sólo puede ser objeto de comercialización tras un tratamiento?:**
- Boletus edulis
 - Fistulina hepática
 - Grifola frondosa
 - Morchella sp
66. **Salvo que cuenten con una autorización específica, los operadores de empresa alimentaria que vayan a transformar la leche cruda una vez transcurridas las 4 horas siguientes a su aceptación en el establecimiento de transformación, deberán garantizar que la leche se enfría rápidamente a una temperatura que no sobrepase los:**
- 6 °C
 - 7 °C
 - 8 °C
 - 10 °C
67. **De conformidad con lo establecido en el Reglamento 853/2004 por el que se establecen normas específicas de higiene de los alimentos de origen animal, se define la carne picada como la carne deshuesada que ha sido sometida a una operación de picado en trozos y que contiene menos de:**
- 1 % de sal
 - 5 % de sal
 - 10 % de sal
 - 20 % de sal
68. **Según lo dispuesto en el Anexo I del Reglamento 2073/2005, sobre criterios microbiológicos aplicables a los productos alimenticios, cuál de los siguientes microorganismos tiene fijado un criterio de seguridad alimentaria en los productos de pastelería listos para el consumo:**
- Salmonella enteritidis
 - Escherichia coli
 - Listeria monocytogenes
 - Bacillus cereus
69. **Conforme a su normativa reguladora, los ingredientes de la composición de la horchata de chufas son:**
- Chufa, leche, azúcar
 - Chufa, zumos de frutas, edulcorantes
 - Chufa, agua potable, azúcar
 - Chufa, achicoria, agua potable
70. **Se entenderá por "mosto de uva" el producto líquido obtenido de uva fresca de manera natural o mediante procedimientos físicos en el que se admite un grado alcohólico adquirido que no exceda del:**
- 10 % vol
 - 1 % vol
 - 6 % vol
 - 12 % vol
71. **¿Cuál de las siguientes afirmaciones es verdadera para el café?:**
- Es uno de los productos contemplados en el Real Decreto 1055/2003, por el que se aprueba la Reglamentación técnico-sanitaria sobre productos de cacao y chocolate destinados a la alimentación humana
 - Está permitido el uso de cera de abeja, como agente de recubrimiento de café en grano
 - Para el café y los extractos de café no se encuentra autorizado ningún tipo de aditivos
 - El café descafeinado es el que posee cero mg de cafeína por 100 gramos de producto
72. **Los establecimientos de comidas preparadas que, en Castilla-La Mancha, estén obligados a guardar comidas-testigo representativas de las comidas preparadas diariamente, las conservarán:**
- Durante al menos siete días a temperatura <8°C para las comidas testigo refrigeradas
 - Durante al menos dos días a temperatura <4°C para las comidas testigo refrigeradas
 - Durante al menos cinco días a temperatura <8°C para las comidas testigo refrigeradas
 - Durante al menos cuatro días a temperatura <4°C para las comidas testigo refrigeradas

- 73. Indique cuál de los siguientes alimentos, se considera un producto alimenticio destinado a una alimentación especial, conforme al Reglamento (UE) N° 609/2013 del Parlamento Europeo y del Consejo de 12 de junio de 2013:**
- a) Alimentos para deportistas
 - b) Alimentos para diabéticos
 - c) Alimentos elaborados a base de cereales y alimentos infantiles
 - d) Alimentos para personas con intolerancia a la lactosa y galactosemia
- 74. Conforme a lo expuesto en la Ley 16/2003, de Cohesión y Calidad del Sistema Nacional de Salud, la presidencia del Consejo Interterritorial del Sistema Nacional de Salud (CISNS) la ostenta:**
- a) Un Consejero competente en materia de sanidad de una comunidad autónoma, designado por unanimidad de entre los miembros del CISNS
 - b) La Directora de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios
 - c) La Ministra de Sanidad, Consumo y Bienestar Social
 - d) La persona titular de la Secretaría General de Sanidad del Ministerio de Sanidad, Consumo y Bienestar Social
- 75. Los centros, servicios y unidades de referencia (CSUR) del Sistema Nacional de Salud:**
- a) Deberán garantizar a todos los usuarios del Sistema que lo precisen su acceso a aquellos, en igualdad de condiciones, con independencia de su lugar de residencia
 - b) Serán designados por el Comité de Designación de Centros, Servicios y Unidades de Referencia
 - c) Se designarán por un plazo de tiempo ilimitado
 - d) Estarán exentos de contar con la correspondiente autorización sanitaria como centro, servicio o establecimiento sanitario
- 76. Sobre la historia clínica, ¿cuál de las siguientes afirmaciones es correcta?:**
- a) Es un instrumento destinado únicamente a garantizar una asistencia adecuada al paciente
 - b) El derecho de acceso está limitado al paciente y al médico que le asiste
 - c) El personal que accede a la misma en el ejercicio de sus funciones queda sujeto al deber de secreto
 - d) Su custodia será en todo caso en soporte papel
- 77. Se prohíbe la venta por correspondencia y por procedimientos telemáticos de medicamentos y productos sanitarios cuando:**
- a) Estén sujetos a prescripción
 - b) No estén sujetos a prescripción
 - c) Estén sujetos a prescripción, a no ser que intervenga un farmacéutico en dicha venta, que ofrezca un asesoramiento personalizado al comprador, en cuyo caso está permitida
 - d) Está prohibida en cualquier caso
- 78. En caso de duda, cuando un producto pueda responder a la definición de medicamento, le corresponde resolver sobre la condición de medicamento:**
- a) A las autoridades sanitarias de la Comunidad Autónoma correspondiente
 - b) A la Dirección General de Salud Pública, Calidad e Innovación del Ministerio de Sanidad, Consumo y Bienestar Social
 - c) A la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios
 - d) A la Dirección General de Cartera Básica de Servicios del Sistema Nacional de Salud y Farmacia del Ministerio de Sanidad, Consumo y Bienestar Social
- 79. Cada autorización de comercialización de un medicamento de uso humano perderá su validez si el titular de la autorización no procede a la comercialización efectiva del mismo en el plazo de:**
- a) 6 meses
 - b) 1 año
 - c) 3 años
 - d) 2 años
- 80. En Castilla-La Mancha, la acreditación de los Comités Éticos de Investigación con medicamentos es competencia de:**
- a) La Dirección General de Humanización y Atención Sociosanitaria de la Consejería de Sanidad
 - b) La Dirección General de Planificación, Ordenación e Inspección Sanitaria de la Consejería de Sanidad
 - c) La Dirección General de Salud Pública de la Consejería de Sanidad
 - d) La Secretaría General de la Consejería de Sanidad

- 81. ¿Cuál de las siguientes entidades debe obtener autorización administrativa previa como laboratorio farmacéutico fabricante?:**
- a) Las entidades fabricantes de principios activos estériles o de origen biológico utilizados como materias primas de medicamentos
 - b) Las oficinas de farmacia que elaboren fórmulas magistrales y preparados oficinales para su dispensación en las oficinas de farmacia autorizadas
 - c) Los servicios de farmacia que preparen, fraccionen y cambien el acondicionamiento o la presentación de medicamentos elaborados industrialmente, en el ámbito de sus funciones
 - d) Los titulares de la autorización de comercialización que, de forma excepcional, realicen el reetiquetado del precio de los medicamentos elaborados industrialmente
- 82. Indique en qué circunstancias los almacenes mayoristas de distribución de medicamentos de uso humano pueden aceptar devoluciones de medicamentos de las oficinas de farmacia en virtud de la normativa vigente:**
- a) Únicamente si han suministrado el medicamento objeto de devolución a la oficina de farmacia
 - b) Siempre que el medicamento se encuentre de forma legal en el canal farmacéutico, aunque no lo hayan suministrado a la oficina de farmacia
 - c) Lo hayan suministrado o no, siempre que el medicamento sea objeto de una retirada del mercado
 - d) En ninguna circunstancia
- 83. Señale cuál de las siguientes afirmaciones es correcta sobre la revisión y seguimiento del sistema de gestión de la calidad que están obligadas a implantar las entidades de distribución de medicamentos de uso humano:**
- a) La revisión debe incluir la medición del cumplimiento de los objetivos del mismo
 - b) Es responsabilidad exclusiva de la Dirección Técnica del almacén
 - c) Debe realizarse sistemáticamente cada dos años
 - d) Debe remitirse cada cuatro años a las autoridades sanitarias de la comunidad autónoma correspondiente, un informe de resultados de la revisión y seguimiento realizados
- 84. Conforme a lo estipulado en la normativa reguladora, la publicidad de medicamentos excluye una de las siguientes actividades:**
- a) La visita médica realizada por agentes informadores de los laboratorios a personas facultadas para prescribir o dispensar medicamentos
 - b) El suministro de muestras gratuitas
 - c) El etiquetado y prospecto de los medicamentos
 - d) El patrocinio de congresos científicos en los que participen personas facultadas para prescribir o dispensar medicamentos
- 85. Las autorizaciones administrativas de las oficinas de farmacia en Castilla-La Mancha caducarán por una de las siguientes causas:**
- a) Cuando el farmacéutico titular cumpla 65 años de edad
 - b) Por baja laboral superior a un año del farmacéutico titular
 - c) Por suspensión temporal de funciones del farmacéutico titular
 - d) Por renuncia del farmacéutico titular
- 86. En Castilla-La Mancha, las oficinas de farmacia en cuya autorización de instalación la Administración sanitaria haya hecho uso de la delimitación de áreas geográficas en los núcleos de población donde han de ubicarse, no podrán trasladarse fuera de su área geográfica hasta transcurridos:**
- a) Dos años, con carácter general
 - b) Tres años, con carácter general
 - c) Un año, si se viesen afectadas por el traslado de otra oficina de farmacia dentro de su área
 - d) Seis años, con carácter general
- 87. Indique cuál de los siguientes módulos se encuentra contemplado en la normativa vigente para la realización de un horario superior al mínimo oficial por parte de las oficinas de farmacia en Castilla-La Mancha:**
- a) Los días laborables de lunes a sábado desde las 9:00 a las 12:00 horas
 - b) Los días laborables de lunes a sábado durante 12 horas
 - c) Los días laborables de lunes a sábado durante 10 horas
 - d) Los días laborables de lunes a sábado durante 24 horas

- 88. Entre los requisitos que deben cumplir las oficinas de farmacia en Castilla-La Mancha para la aplicación del índice corrector del margen de dispensación, se incluye:**
- a) Que las ventas anuales totales en términos de PVP, incrementado con el I.V.A no superen los 200.000 € en el ejercicio económico correspondiente al año natural anterior
 - b) Que las ventas anuales totales en términos de PVP, incrementado con el I.V.A no superen los 250.000 € en el ejercicio económico correspondiente al año natural anterior
 - c) Que no hayan sido objeto de sanción administrativa por falta grave en los últimos doce meses
 - d) Que presenten la solicitud correspondiente en el plazo comprendido entre el 1 enero y el 15 de febrero de cada año natural
- 89. La Orden de 10 de marzo de 2004, por la que se regula la aplicación de normas contenidas en el Real Decreto 175/2001, de 23 de febrero, por el que se aprueban las normas de correcta elaboración y control de calidad de fórmulas magistrales y preparados oficinales, determina que el Nivel 3 de elaboración corresponde a:**
- a) Formas farmacéuticas orales sólidas y orales líquidas no estériles
 - b) Formas farmacéuticas orales sólidas, rectales y vaginales
 - c) Formas farmacéuticas tópicas, orales líquidas no estériles y papelillos
 - d) Formas farmacéuticas estériles
- 90. En Castilla- La Mancha, los depósitos de medicamentos de los centros hospitalarios menores de 100 camas, estarán vinculados:**
- a) A un servicio de farmacia público del área de salud, en centros hospitalarios públicos
 - b) A un servicio de farmacia público de la zona básica de salud, en centros hospitalarios públicos
 - c) A un servicio de farmacia público del área de salud o a una oficina de farmacia establecida en la misma zona farmacéutica, tanto en centros hospitalarios públicos como privados
 - d) Únicamente a una oficina de farmacia establecida en la misma zona farmacéutica, en hospitales del sector privado
- 91. En la acreditación de las oficinas de farmacia de Castilla-La Mancha para la elaboración, conservación y dispensación de agonistas opiáceos, es preciso que exista una resolución favorable firmada por:**
- a) El titular de la Dirección General competente en la materia, previo informe preceptivo y vinculante de la Comisión de acreditación de centros y servicios
 - b) El titular de la Dirección General competente en la materia, previo informe preceptivo pero no vinculante de la Comisión de acreditación de centros y servicios
 - c) El titular de la Consejería de Sanidad previo informe preceptivo pero no vinculante de la Comisión de acreditación de centros y servicios
 - d) El titular de la Consejería de Sanidad, previo informe preceptivo y vinculante de la Comisión de acreditación de centros y servicios
- 92. En la prescripción excepcional por vacío terapéutico en animales productores de alimentos, el veterinario fijará un tiempo de espera para la leche, si el medicamento utilizado no lo indica expresamente para esa especie, de al menos:**
- a) 10 días
 - b) 7 días
 - c) 28 días
 - d) 15 días
- 93. En Castilla-La Mancha, el Decreto 24/2000, de medicamentos veterinarios atribuye la competencia de vigilancia, control sanitario, inspección y sanción sobre un producto que tenga la consideración de medicamento veterinario, a:**
- a) La Consejería de Agricultura, Agua y Desarrollo Rural
 - b) La Consejería de Desarrollo Sostenible
 - c) La Consejería de Economía, Empresas y Empleo
 - d) La Consejería de Sanidad
- 94. Real Decreto 1591/2009, por el que se regulan los productos sanitarios, es de aplicación a:**
- a) Los productos sanitarios para diagnóstico in vitro
 - b) La sangre humana, los productos derivados de la sangre humana, el plasma o las células sanguíneas de origen humano
 - c) Las lentes de contacto sin finalidad correctiva
 - d) Las tintas utilizadas en el maquillaje permanente, semipermanente o en el tatuaje de la piel mediante técnicas invasivas

- 95. Deben designar expresamente un responsable de vigilancia de productos sanitarios y comunicarlos a la autoridad sanitaria de su Comunidad Autónoma y a la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios:**
- Todos los centros, servicios y establecimientos sanitarios
 - Los centros sanitarios con internamiento (hospitales)
 - Los centros sanitarios con internamiento (hospitales) y dentro de los centros especializados sin internamiento, los centros de cirugía mayor ambulatoria
 - No es preciso designar este responsable
- 96. El Reglamento Delegado UE 2016/161 de la Comisión define el dispositivo de seguridad que permite verificar la autenticidad y la identificación de cada envase de un medicamento, como:**
- Identificador único
 - Sistema repositorio
 - Dispositivo contra las manipulaciones
 - Elemento trazador
- 97. Indique cuál de las siguientes afirmaciones es correcta en relación con el Comité Técnico de Inspección:**
- Es un órgano colegiado orientado al desarrollo de las funciones y actividades necesarias para la coordinación y armonización de criterios y exigencias en materia de inspección y control entre la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) y las Comunidades Autónomas
 - Tiene descritas sus funciones en el Real Decreto 1275/2011, por el que se crea la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios y se aprueba su Estatuto
 - Entre sus funciones se encuentra la aprobación de los Planes Coordinados de Inspección de Comunidades Autónomas y AEMPS propuestos por los Grupos técnicos de trabajo
 - Todas las afirmaciones anteriores son correctas
- 98. Indique cuál de los siguientes programas se encuentra incluido en el Plan de Inspección de Centros, Servicios y Establecimientos Sanitarios de la Consejería de Sanidad de Castilla-La Mancha para el año 2019:**
- Programa de inspección de servicios de farmacia hospitalaria
 - Programa de control de la fabricación de productos sanitarios a medida
 - Programa de inspección de botiquines farmacéuticos
 - Programa de inspección de normas de correcta fabricación de medicamentos
- 99. Señale cuál de los siguientes centros, servicios o establecimientos sanitarios deberá solicitar autorización para el cese total o parcial de sus actividades en Castilla-La Mancha conforme a la normativa vigente:**
- Un centro de hemodiálisis
 - Una ortopedia
 - Una óptica
 - Un establecimiento de audioprótesis
- 100. En las ópticas de Castilla-La Mancha, el área aislada destinada a optometría y contactología, en la que se garantizará en todo momento una atención personalizada, contará con una superficie mínima de:**
- 5 m²
 - 7,5 m²
 - 15 m²
 - 35 m²
- 101. Los explotadores de las empresas de alimentos destinados al consumo humano deberán fechar y guardar las temperaturas registradas en los medios de transporte, los locales de depósito y almacenamiento que se utilizan para los alimentos ultracongelados. ¿Durante cuánto tiempo deberán guardarse como mínimo los registros?:**
- 6 meses
 - 1 año, como mínimo, contado a partir de la fecha de finalización del transporte o de la de salida de los productos de los locales de depósito y almacenamiento
 - 2 años
 - 5 años, como mínimo, contado a partir de la fecha de finalización del transporte o de la de salida de los productos de los locales de depósito y almacenamiento

102. Según el Decreto 56/2019, de 7 de julio, la Administración Regional de Castilla-La Mancha se estructura en:

- a) La Vicepresidencia y nueve consejerías entre las que se incluye la Consejería de Sanidad y Bienestar Social
- b) Dos Vicepresidencias y ocho consejerías entre las que se incluye la Consejería de Sanidad
- c) La Vicepresidencia y nueve consejerías entre las que se incluye la Consejería de Sanidad
- d) La Vicepresidencia y ocho consejerías entre las que se incluye la Consejería de Sanidad y Asuntos Sociales

103. La solicitud de acceso individualizado a un medicamento no autorizado en España se presentará a la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios acompañada de uno de estos documentos:

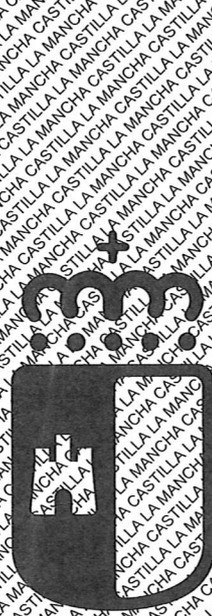
- a) Un informe clínico que motive la necesidad del tratamiento y especifique su duración estimada
- b) El consentimiento informado del paciente o su representante legal
- c) La autorización temporal de utilización emitida por el médico responsable del tratamiento
- d) El visto bueno de la Dirección del centro hospitalario donde se administra el tratamiento

104. Según el “Plan de Salud Mental de Castilla-La Mancha”, es un dispositivo de salud mental infanto-juvenil”:

- a) La Unidad de Hospitalización Breve (UHB)
- b) El Centro de Atención Especializada al Menor (CAEM)
- c) La Unidad de Media Estancia (UME)
- d) El Hospital de Día (HD)

105. ¿Cuál de los siguientes se considera el mayor riesgo medioambiental para la salud en Europa?:

- a) La exposición a sustancias químicas peligrosas
- b) La contaminación atmosférica
- c) La exposición al ruido de los medios de transporte y de la industria
- d) La calidad de las aguas para consumo humano



Castilla-La Mancha