



Castilla-La Mancha

00018



Escuela de
Administración
Regional

CUESTIONARIO DE RESPUESTAS ALTERNATIVAS

RESOLUCIÓN DE CONVOCATORIA:

12 de diciembre de 2022 (D.O.C.M. nº244, DE 22 DE DICIEMBRE DE 2022)

PROCESO: ORDINARIO

CUERPO: SUPERIOR

ESPECIALIDAD: FARMACIA

GRUPO: A1

SISTEMA DE ACCESO: LIBRE

FECHA: 21 de Octubre de 2023

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 la Constitución Española de 1978, la soberanía nacional reside:**
 - a) En el pueblo español, del que emanan los poderes del Estado
 - b) En las Cortes Generales
 - c) En el Congreso de los Diputados
 - d) En el Presidente de Gobierno

2. **Las Comunidades Autónomas podrán asumir competencias en:**
 - a) Relaciones internacionales
 - b) Defensa y Fuerzas Armadas
 - c) Sanidad Exterior
 - d) Sanidad e Higiene

3. **Estarán obligados a relacionarse a través de medios electrónicos con las Administraciones Públicas para la realización de cualquier trámite de un procedimiento administrativo:**
 - a) Las personas físicas
 - b) Las personas jurídicas
 - c) Quienes ejerzan una actividad profesional para la que se requiera colegiación voluntaria
 - d) Quienes representen a un interesado esté o no obligado a relacionarse electrónicamente con la Administración

4. **Conforme a la Ley 40/2015, del Régimen Jurídico del Sector Público, es causa de abstención:**
 - a) Tener interés personal en el asunto de que se trate o en otro en cuya resolución pudiera influir la de aquél
 - b) Tener parentesco de consanguinidad dentro del quinto grado con cualquiera de los interesados
 - c) Tener cuestión litigiosa cerrada con algún interesado
 - d) Haber prestado al interesado servicios profesionales de cualquier tipo en los tres últimos años

5. **En relación con los actos administrativos, toda notificación deberá cursarse dentro del plazo de:**
 - a) No hay plazo para cursar la notificación de los actos
 - b) Quince días a partir de la fecha en que el acto haya sido dictado
 - c) Diez días a partir de la fecha en que el acto haya sido dictado
 - d) Cinco días a partir de la fecha en que el acto haya sido dictado

6. **En los procedimientos administrativos, salvo disposición expresa en contrario, los informes serán:**
 - a) Facultativos y vinculantes
 - b) No facultativos y vinculantes
 - c) Facultativos y no vinculantes
 - d) No facultativos y no vinculantes

7. **Según la Ley 39/2015, del Procedimiento Administrativo Común de las Administraciones Públicas, cuando los plazos se señalan por días hábiles, se excluyen del cómputo:**
 - a) Únicamente los sábados, los domingos y los declarados festivos
 - b) Únicamente los domingos y los declarados festivos
 - c) Únicamente los domingos
 - d) Únicamente los declarados festivos

8. **De conformidad con la Ley 4/2011, del Empleo Público de Castilla-La Mancha, los requisitos para poder participar en un proceso selectivo deben poseerse en el día:**
 - a) De la toma de posesión
 - b) De finalización del plazo de presentación de solicitudes y deben mantenerse hasta la toma de posesión
 - c) De la publicación en el Diario Oficial de Castilla la Mancha de la convocatoria del proceso
 - d) De inicio del plazo de presentación de solicitudes y deben mantenerse hasta la toma de posesión

9. **Se consideran contratos menores:**
 - a) Los contratos de valor estimado inferior a 40.000 euros, cuando se trate de contratos de obras, o a 15.000 euros, cuando se trate de contratos de suministro o servicios
 - b) Los contratos de valor estimado inferior a 60.000 euros, cuando se trate de contratos de obras, o a 30.000 euros, cuando se trate de contratos de suministro o servicios
 - c) Los contratos de valor estimado inferior a 80.000 euros, cuando se trate de contratos de obras, o a 50.000 euros, cuando se trate de contratos de suministro o servicios
 - d) Los contratos de valor estimado inferior a 100.000 euros, cuando se trate de contratos de obras, o a 75.000 euros, cuando se trate de contratos de suministro o servicios

10. Indique cuál de los siguientes instrumentos de derecho tiene alcance general, es obligatorio en todos sus elementos y directamente aplicable desde su entrada en vigor:
- Las Directivas
 - Las Decisiones
 - Las Recomendaciones
 - Los Reglamentos
11. El Estatuto de Autonomía de Castilla-La Mancha dispone que cualquier alteración de los límites provinciales habrá de ser aprobada por:
- Las Cortes de Castilla-La Mancha mediante Ley
 - El Consejo de Gobierno mediante Ley
 - Las Cortes de Castilla-La Mancha mediante Decreto
 - Las Cortes Generales mediante Ley Orgánica
12. Las Delegaciones Provinciales de la Junta de Comunidades de Castilla-La Mancha dependen orgánica y funcionalmente de:
- La Vicepresidencia Segunda
 - La Presidencia
 - La Consejería Portavoz
 - La Consejería de Hacienda, Administraciones Públicas y Transformación Digital
13. Según la Ley 11/2003, del Gobierno y del Consejo Consultivo de Castilla-La Mancha, las decisiones y acuerdos del Consejo de Gobierno se adoptan:
- Mediante consulta ciudadana y posterior votación formal de sus miembros, sin deliberación previa
 - Sin deliberación de sus miembros ni votación por parte de los mismos
 - Mediante la oportuna deliberación y sin votación formal
 - Con una votación pública, pero sin necesidad de previa deliberación por parte de sus miembros
14. Conforme al Decreto 69/2012, por el que se regulan las actuaciones sobre calidad de los servicios públicos en la Junta de Comunidades de Castilla-La Mancha, el seguimiento de la reducción de cargas administrativas en la Administración Regional, se llevará a cabo por personal de:
- La Inspección General de Servicios
 - La Secretaría General de Hacienda, Administraciones Públicas y Transformación Digital
 - La Dirección General de Digitalización e Inteligencia Artificial
 - La Vicepresidencia Primera de modo directo
15. Según el Decreto 12/2010, por el que se regula la utilización de medios electrónicos en la actividad de la Administración de la Junta de Comunidades de Castilla-La Mancha:
- Tienen la condición de registro electrónico todos los buzones de correo electrónico corporativos
 - El órgano responsable y encargado de la gestión de la sede electrónica es la Consejería de Desarrollo Sostenible
 - En la Administración de la Junta de Comunidades de Castilla-La Mancha existen varios registros electrónicos integrados en el registro único
 - La sede electrónica de la Administración de la Junta de Comunidades de Castilla-La Mancha es www.jccm.es
16. El organismo encargado de impulsar las actuaciones ejecutivas de la Ley 12/2010, de Igualdad entre Mujeres y Hombres de Castilla-La Mancha, es:
- La Consejería Portavoz
 - La Vicepresidencia Segunda
 - El Instituto de la Mujer de Castilla-La Mancha
 - La Consejería de Bienestar Social
17. Según la Ley 4/2016, de Transparencia y Buen Gobierno de Castilla-La Mancha, en el ámbito de la Administración Regional, es objeto de publicación en el Portal de Transparencia:
- Las retribuciones percibidas mensualmente por los altos cargos
 - Las declaraciones de bienes del personal funcionario
 - Los currículos profesionales del personal laboral
 - Los acuerdos de alcance general adoptados por el Consejo de Gobierno

18. **En Castilla-La Mancha, el Comité Regional de Protección de Datos, es un órgano colegiado adscrito a:**
- La Consejería de Sanidad
 - La Consejería de Hacienda, Administraciones Públicas y Transformación Digital
 - La Consejería de Desarrollo Sostenible
 - La Consejería de Fomento
19. **Según la Ley 33/2011, General de Salud Pública, cuál de los siguientes principios, no se corresponde con los principios generales de acción en salud pública:**
- Principio de integralidad
 - Principio de evaluación
 - Principio de universalidad
 - Principio de pertinencia
20. **Conforme a la Ley 8/2000, de Ordenación Sanitaria de Castilla-La Mancha, la inclusión de nuevas prestaciones en el Sistema Sanitario de Castilla-La Mancha requerirá la aprobación de:**
- La Consejería competente en materia de Sanidad
 - El Consejo de Gobierno
 - El Consejo de Salud
 - El Consejo de Planificación de Prestaciones Sanitarias
21. **Según el Real Decreto 1945/1983, por el que se regulan las infracciones y sanciones en materia de defensa del consumidor y de la producción agroalimentaria, a requerimiento de los inspectores, las personas físicas o jurídicas, asociaciones o entidades estarán obligadas a:**
- Suministrar toda clase de información sobre instalaciones, productos o servicios, pudiéndose negar en caso de que no esté presente su abogado.
 - Permitir que se practique la oportuna toma de muestras de los productos o mercancías que elaboren, distribuyan o comercialicen
 - Exhibir la documentación que sirva de justificación de las transacciones efectuadas, sin obligación de facilitar copia o reproducción de la misma
 - Consentir la realización de las visitas de inspección, pudiendo negarse a ello en los casos en los que no exista aviso previo por parte de las autoridades sanitarias
22. **Conforme al calendario de vacunaciones de Castilla-La Mancha para el año 2023, la pauta de administración de la vacuna de *Haemophilus influenzae B*, es a los:**
- 2 meses, 4 meses y 11 meses
 - 6 meses, 15 meses y 18 meses
 - 4 meses, 9 meses y 1 año
 - 0 meses, 2 meses, 4 meses y 16 meses
23. **Según se contempla en el Plan de Salud de Castilla-La Mancha Horizonte 2025, el cribado que se realiza en el programa de detección de cáncer de colon y recto, consiste en:**
- Un test inmunoquímico cualitativo en sangre
 - Un test inmunoquímico cuantitativo en heces
 - Un test inmunoquímico cualitativo en heces
 - Un test inmunoquímico cuantitativo en sangre
24. **Dentro de los estudios epidemiológicos, los diseños más adecuados para estudiar las enfermedades poco frecuentes son:**
- Los estudios transversales
 - Los estudios de cohortes
 - Los estudios de casos y controles
 - Los ensayos clínicos
25. **¿Cuál de las siguientes zoonosis es transmitida por la picadura de garrapatas?**
- Chikungunya
 - Dengue
 - Zika
 - Fiebre hemorrágica Crimea del Congo

26. En base al Real Decreto 2210/1995, por el que se crea la red nacional de vigilancia epidemiológica, señale cuál de las siguientes se considera una enfermedad endémica de ámbito regional:
- Tosferina
 - Rubeola
 - Enfermedad de Lyme
 - Botulismo
27. Indique cuál de las siguientes no se corresponde con una fuente de demografía estática:
- Padrón
 - Censo
 - Encuesta de población activa
 - Mortalidad
28. El proceso mediante el cual, pueden establecerse conclusiones en relación con una población a partir de los resultados observados en una muestra, se denomina:
- Inferencia estadística
 - Estadística descriptiva
 - Sondeo secuencial transversal
 - Randomización inversa
29. En un laboratorio de ensayo acreditado por ENAC para productos agroalimentarios, la acción encaminada a eliminar las causas que han dado lugar a una no conformidad con el fin de prevenir su recurrencia, se denomina:
- Acción correctiva
 - Acción de contención
 - Acción reparadora
 - Trabajo no conforme
30. El horno de grafito se utiliza en un equipo de espectrometría de absorción atómica como:
- Fuente de radiación
 - Atomizador
 - Detector de radiación
 - Inyector de muestras
31. En un equipo de cromatografía gaseosa, la denominación de “catarómetro” se utiliza como equivalente al detector de:
- Conductividad térmica
 - Ionización de llama
 - Masas-masas
 - Nitrógeno-Fósforo
32. En la realización de análisis en una muestra de aceite, el resultado se expresa en “miliequivalentes de oxígeno activo por kg de grasa”, siendo por tanto la determinación realizada la de:
- Grado de acidez
 - Índice de iodo
 - Equivalente de ácidos grasos
 - Índice de peróxidos
33. Indique en cuál de los siguientes métodos de análisis de aguas de consumo se utiliza el reactivo de Permanganato potásico:
- Oxidabilidad
 - Conductividad
 - Nitratos
 - Dureza
34. En el Reglamento 401/2006, por el que se establecen los métodos de muestreo y de análisis para el control oficial del contenido de micotoxinas en los productos alimenticios, la definición de “cantidad de material tomada en único punto del lote o sublote” se corresponde con:
- Muestra elemental
 - Muestra global
 - Muestra de laboratorio
 - Muestra imagen

35. **La Ley 14/1986, General de Sanidad, respecto al obligado cumplimiento de las normas y planes sanitarios, atribuye la responsabilidad del control sanitario del medio ambiente:**
- Al Estado
 - A las Comunidades Autónomas
 - A las Diputaciones Provinciales
 - A los Ayuntamientos
36. **Señale la relación correcta entre el vector y la enfermedad que transmite:**
- Mosquito *Aedes* – Paludismo
 - Mosquito *Culex* – Fiebre del Nilo Occidental
 - Mosquito *Anopheles* – Leishmaniasis
 - Flebótomos – Enfermedad de Lyme
37. **El nivel por debajo del cual puede utilizarse una combinación de mediciones fijas y técnicas de modelización y/o mediciones indicativas para evaluar la calidad del aire ambiente, se denomina:**
- Umbral superior de evaluación
 - Umbral de información
 - Umbral de alerta
 - Valor límite
38. **El objetivo de reducción en peso de los residuos generados en 2030 respecto a los generados en 2010, según la Ley 7/2022, de residuos y suelos contaminados para una economía circular, es del:**
- 10%
 - 15%
 - 20%
 - 25%
39. **El órgano competente para otorgar la autorización ambiental integrada dispone, para dictar la Resolución que pone fin al procedimiento, de un plazo de:**
- Seis meses
 - Nueve meses
 - Doce meses
 - Dieciocho meses
40. **Conforme al Real Decreto 3/2023, por el que se establecen los criterios técnico-sanitarios de la calidad del agua de consumo, su control y suministro, el objetivo mínimo de dotación neta de suministro, salvo que el plan hidrológico vigente haya establecido otro superior, es de:**
- 50 litros por habitante y día
 - 100 litros por habitante y día
 - 150 litros por habitante y día
 - 200 litros por habitante y día
41. **Si una red de distribución suministra 50.000 m³/día de agua, ¿cuál es el número mínimo de puntos de muestreo que se deben designar en esa red para la toma de muestras?**
- Uno
 - Dos
 - Tres
 - Cuatro
42. **Indique en cuál de los siguientes parámetros podría autorizar la autoridad sanitaria reducir la frecuencia de su control en las zonas de captación, sobre la base de la información obtenida en la evaluación y gestión del riesgo:**
- Turbidez
 - pH
 - Escherichia coli*
 - Enterococos* intestinales
43. **En los puntos de alumbramiento, el contenido total de organismos revivificables de un agua mineral natural no debe superar el valor de:**
- 5 colonias por mililitro después de incubación a 20-22 °C durante 24 horas
 - 20 colonias por mililitro después de incubación a 20-22 °C durante 72 horas
 - 20 colonias por mililitro después de incubación a 37 °C durante 24 horas
 - 100 colonias por mililitro después de incubación a 37 °C durante 72 horas

44. Dentro del control programado establecido en el Real Decreto 1341/2007, sobre la gestión de la calidad de las aguas de baño, durante la temporada de baño se tomarán al menos:
- Cuatro muestras
 - Seis muestras
 - Ocho muestras
 - Diez muestras
45. ¿Qué porcentaje mínimo de reducción de la Demanda Química de Oxígeno (DQO) es exigido en los vertidos procedentes de instalaciones de tratamiento de aguas residuales urbanas?
- 25%
 - 40%
 - 70%
 - 75%
46. En relación con la Ficha de Datos de Seguridad (FDS), señale la afirmación verdadera:
- Existen determinadas mezclas para las que se debe facilitar una FDS previa solicitud
 - Contiene 14 epígrafes
 - Se debe elaborar exclusivamente para las sustancias clasificadas como peligrosas
 - Se facilitará siempre en papel
47. En virtud del Reglamento (CE) 1272/2008, sobre clasificación, envasado y etiquetado de sustancias y mezclas, los códigos de consejos de prudencia (P) que comienzan por la cifra 2 corresponden a la categoría:
- Eliminación
 - Prevención
 - Almacenamiento
 - Respuesta
48. Cuando sea necesario por el tamaño o función del biocida, señale cuál de las siguientes informaciones podrá indicarse en el envase o en un folleto adicional que forme parte integrante del envase, en vez de en la etiqueta:
- Número de autorización concedido al biocida por la autoridad competente o la Comisión
 - Nombre y dirección del titular de la autorización
 - Tipo de formulación
 - Utilizaciones para las que esté autorizado el biocida
49. Indique con qué frecuencia deben someterse a revisión las boquillas de instalaciones de enfriamiento evaporativo que pulvericen agua, según el Real Decreto 487/2022, por el que se establecen los requisitos sanitarios para la prevención y el control de la legionelosis:
- Diaria
 - Semanal
 - Mensual
 - Semestral
50. Indique frente a cuáles de las siguientes enfermedades debe estar vacunado el personal aplicador de las técnicas de tatuaje, micropigmentación, perforación cutánea u otras técnicas similares de arte corporal en Castilla-La Mancha, conforme al Decreto 5/2004:
- Sarampión y rubeola
 - Varicela y gripe
 - Hepatitis B y tétanos-difteria
 - Varicela y tosferina
51. Identifique cuál de los siguientes datos debe constar en la ficha de seguimiento personalizada elaborada para cada cliente en los centros de bronceado de Castilla-La Mancha, según el Decreto 88/2006:
- La obligación de usar gafas protectoras frente a radiaciones ultravioletas
 - Las precauciones a tomar en los periodos de tratamiento con medicamentos
 - La última revisión del aparato de bronceado
 - La radiación total máxima a recibir

52. **Indique la afirmación correcta respecto a la prohibición de venta de alimentos en las escuelas infantiles y en los centros escolares, contemplada en la Ley 17/2011, de seguridad alimentaria y nutrición:**
- No se pueden vender alimentos que estén sin envasar
 - No se regula este aspecto en la dicha normativa
 - No se permitirá la venta de ningún alimento, ni bebida
 - No se permitirá la venta de alimentos y bebidas con un alto contenido en ácidos grasos saturados, ácidos grasos trans, sal y azúcares
53. **En España, el punto de contacto con la Comisión Europea y los Estados Miembros de la Unión Europea en lo relativo a competencias, coordinación y cooperación en control oficial en seguridad Alimentaria, es:**
- La Agencia Española de Seguridad Alimentaria y Nutrición
 - El Ministerio de Exteriores
 - El Ministerio competente en materia de Agricultura
 - Las Consejerías de Sanidad de las Comunidades autónomas
54. **Indique cuál de las siguientes afirmaciones define a una notificación de alerta, en virtud del Reglamento 1715/2019, por el que se establecen las normas para el funcionamiento del sistema de gestión de la información sobre los controles oficiales y sus componentes:**
- Se refiere a un producto que no ha sido comercializado
 - Requiere o podría requerir una acción rápida
 - Es característica de productos que ya no están en el mercado
 - Se realiza exclusivamente para el rechazo de un lote en frontera
55. **En relación con la flexibilidad en la aplicación de procedimientos basados en el APPCC:**
- En algunos casos, debido a la naturaleza de la empresa alimentaria y de los alimentos que esta manipula, los peligros alimentarios pueden ser controlados simplemente aplicando las Buenas Prácticas de Higiene
 - La flexibilidad está destinada principalmente a reducir el número de puntos de control críticos
 - Los límites críticos deben tener siempre una base científica y nunca basarse en la experiencia
 - La vigilancia de los puntos de control crítico se llevará a cabo solamente con mediciones
56. **En base al Real Decreto 191/2011, señale cuál de las siguientes actividades de establecimientos alimentarios, no estará obligada a inscribirse en el Registro General Sanitario de Empresas Alimentarias y Alimentos:**
- Producción, transformación, elaboración y/o envasado de alimentos
 - Venta de alimentos al por menor
 - Almacenamiento y/o distribución y/o transporte de alimentos
 - Importación de productos procedentes de países no pertenecientes a la Unión Europea
57. **Señale para cuál de los siguientes microorganismos, sus toxinas y metabolitos, está contemplado su control en los criterios de seguridad alimentaria, conforme al Reglamento 2073/2005:**
- Aflatoxinas
 - Bacillus Cereus
 - Neisseria fowleri
 - Enterotoxinas estafilocócicas
58. **Indique cuál de los siguientes alimentos tiene establecidos límites máximos para patulina, conforme al Reglamento 915/2023:**
- Cereales
 - Todas las verduras
 - Alimentos infantiles
 - Zumos procedentes de los cítricos
59. **Conforme al Reglamento 625/2017, la Comisión pondrá a disposición del público un informe sobre el funcionamiento de los controles oficiales en los Estados Miembros:**
- Anualmente
 - Semestralmente
 - Trimestralmente
 - Mensualmente

60. El Reglamento 1935/2004, sobre los materiales y objetos destinados a entrar en contacto con alimentos, resulta de aplicación:
- A los materiales y objetos que son suministrados como antigüedades
 - A las botellas de cristal destinadas a estar en contacto con los alimentos
 - A equipos fijos, públicos o privados, de suministro de agua
 - A materiales de recubrimiento de la corteza del queso, que puede consumirse junto con él
61. Según el artículo 9 del Reglamento 1169/2011, indique cuál de las siguientes debe aparecer en la lista de menciones obligatorias, en la información alimentaria facilitada al consumidor:
- Las declaraciones nutricionales
 - Las declaraciones saludables
 - Los pictogramas de la categoría de alimento
 - La cantidad neta del alimento
62. Con respecto a las declaraciones nutricionales de los alimentos, sólo puede declararse que un alimento es fuente de fibra si el producto contiene:
- Como mínimo 3 g de fibra por 100 g o, como mínimo, 1,5 g de fibra por 100 kcal
 - Como mínimo 20 % del valor energético del alimento
 - Como mínimo 12 % del valor energético del alimento
 - Como mínimo 6 g de fibra por 100 g o 3 g de fibra por 100 kcal
63. ¿Cuál de los siguientes minerales puede añadirse a los alimentos, en virtud del Reglamento (CE) 1925/2006?
- Litio
 - Molibdeno
 - Vanadio
 - Oro
64. Indique cuál de las siguientes es una clase funcional de los aditivos, conforme al Reglamento 1333/2008, sobre aditivos alimentarios:
- Agentes de carga
 - Macroimpregnantes
 - Enzimas
 - Gases de efecto invernadero
65. En relación con el suministro directo de alimentos preparados en locales utilizados principalmente como vivienda privada:
- Es una práctica que no está contemplada en la legislación y no puede realizarse
 - Una vez elaborados se recomienda la congelación de los mismos
 - Sólo están autorizados para elaborarse productos de panadería y repostería estables a temperatura ambiente
 - Los alimentos preparados en estos locales, no se podrán suministrar a colectividades ni en eventos
66. A los efectos del Reglamento 853/2004 por el que se establecen normas específicas de higiene de los alimentos de origen animal, se define como leche cruda:
- La leche producida por la secreción de la glándula mamaria de animales de abasto que no haya sido calentada a una temperatura superior a 40 °C ni sometida a un tratamiento de efecto equivalente
 - La leche producida por la secreción de la glándula mamaria de las vacas y búfalas que muestren una reacción positiva a la prueba de la fosfatasa
 - La leche producida por la secreción de la glándula mamaria de ovejas y cabras que muestren una reacción positiva a la prueba de la fosfatasa
 - Sólo la leche producida por la secreción de la glándula mamaria de vacas, búfalas, ovejas y cabras que muestren una reacción positiva a la prueba de la fosfatasa
67. La masa obtenida por amasado, con o sin cocción, de una mezcla de almendras crudas, peladas y molidas, con azúcares en sus distintas clases y derivados, se corresponde, en la normativa de aplicación, con la definición de:
- Turrón
 - Bollería salada
 - Repostería dulce
 - Mazapán

68. En virtud del Real Decreto 308/2019, por el que se aprueba la norma de calidad para el pan, identifique cuál de las siguientes es una denominación que corresponde a pan especial:
- Pan tostado
 - Pan integral
 - Pan bregado
 - Pan de flama
69. ¿Cuál de las siguientes definiciones corresponde al Agua de Seltz, conforme al Real Decreto 650/2011, en materia de bebidas refrescantes?
- Bebida constituida, por agua y un mínimo de seis gramos por litro de anhídrido carbónico que se caracteriza por contener bicarbonato sódico
 - Bebida incolora preparada con agua, anhídrido carbónico, aromas, azúcares y/o edulcorantes y aditivos autorizados
 - Bebida constituida, por agua y un mínimo de seis gramos por litro de anhídrido carbónico
 - Agua, con o sin anhídrido carbónico, que contiene aromas
70. Señale cuál de las siguientes definiciones corresponde al café, conforme al Real Decreto 1676/2012, por el que se aprueba su norma de calidad:
- Es el producto resultante del molido de las semillas de *coffea europaea*
 - Es el producto resultante del tostado de las semillas de *coffea* con azúcar de melaza
 - Son las semillas de *coffea europaea* trituradas por medios naturales
 - Son las semillas sanas y limpias procedentes de las diversas especies del género botánico *Coffea*
71. ¿Qué temperatura interna de refrigeración deberán mantener las comidas preparadas en los establecimientos de comidas preparadas, si su vida útil es superior a veinticuatro horas?
- Nunca más de -18°C
 - Pueden estar entre 0 y 6°C
 - Igual o inferior a 4°C
 - Igual o inferior a 8°C
72. El Reglamento 609/2013, del Parlamento y del Consejo, establece los requisitos de composición e información para una de las siguientes categorías de alimentos:
- Sustitutivos de la dieta completa para el control del peso
 - Productos destinados a sustituir una de las comidas de la dieta diaria
 - Productos para deportistas
 - Alimentos para niños de corta edad y leches de crecimiento
73. Indique la afirmación correcta en relación con el etiquetado de los alimentos modificados genéticamente:
- Cuando no exista lista de ingredientes, no deberán indicar la leyenda «modificado genéticamente»
 - Cuando estén en recipientes cuya mayor superficie consiste en un área de menos de 10 cm², no tienen que dar la información de “alimento modificado genéticamente”
 - En la Unión Europea no existe ningún requisito específico para el etiquetado de alimentos modificados genéticamente
 - Para los productos no envasados ofrecidos al consumidor final, la información sobre “alimento modificado genéticamente”, deberá exhibirse visible y permanentemente, en el expositor del alimento, o bien inmediatamente al lado.
74. En relación con los Centros, Servicios y Unidades de Referencia (CSUR) del Sistema Nacional de Salud (SNS), en la actualidad, el único CSUR designado en España para la atención de la patología de la mastocitosis es:
- El Complejo Hospitalario de Toledo
 - El Hospital General Universitario de Ciudad Real
 - El Complejo Hospitalario Universitario de Albacete
 - El Hospital General de Guadalajara
75. El Real Decreto Legislativo 1/2015, por el que se aprueba el texto refundido de la Ley de garantías y uso racional de los medicamentos y productos sanitarios, no contempla entre las garantías exigibles para la autorización de un medicamento la:
- Inocuidad
 - Calidad
 - Eficacia
 - Seguridad

76. **Resolver sobre la financiación o no financiación pública de cada medicamento y de sus indicaciones, y de cada producto sanitario dispensado a través de receta oficial, es competencia:**
- De cada laboratorio titular de la autorización de comercialización en relación con sus productos
 - De la Dirección General de Cartera Común de Servicios del Sistema Nacional de Salud y Farmacia del Ministerio de Sanidad
 - De la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios
 - De las corporaciones locales
77. **Sin perjuicio de una posible ampliación por un año más, los medicamentos genéricos de un medicamento de referencia no se comercializarán hasta transcurridos:**
- 20 años desde la fecha de la autorización inicial del medicamento de referencia
 - 5 años desde la fecha de la autorización inicial del medicamento de referencia
 - 15 años desde la fecha de la autorización inicial del medicamento de referencia
 - 10 años desde la fecha de la autorización inicial del medicamento de referencia
78. **En relación con las normas generales de funcionamiento de los Comités de Ética de la Investigación con medicamentos (CEIm):**
- No pueden recabar el asesoramiento de personas expertas no pertenecientes al Comité
 - Deben conservar todos los documentos esenciales de cada estudio clínico evaluado durante al menos 1 año desde la finalización del mismo
 - Sus miembros no pueden percibir remuneración alguna procedente del promotor del estudio
 - Ni el investigador principal ni sus colaboradores pueden formar parte del Comité
79. **Un comercializador paralelo de medicamentos de uso humano debe contar, de forma preceptiva, con autorización en territorio nacional como:**
- Exportador
 - Dispensador, habiendo notificado previamente la venta a distancia a las autoridades sanitarias
 - Fabricante parcial o entidad de distribución
 - No necesita contar con ningún tipo de autorización
80. **Los laboratorios farmacéuticos fabricantes o importadores que realicen actividades de distribución de los medicamentos incluidos en el ámbito de su autorización:**
- No precisan autorización como entidad de distribución, pero deben cumplir los principios y directrices de buenas prácticas de distribución
 - No precisan autorización como entidad de distribución, ni tienen por qué cumplir los principios y directrices de buenas prácticas de distribución
 - Precisan autorización como entidad de distribución y deben cumplir los principios y directrices de buenas prácticas de distribución
 - Precisan autorización como entidad de distribución, pero no tienen por qué cumplir los principios y directrices de buenas prácticas de distribución
81. **En relación con la devolución de medicamentos a las existencias vendibles de una entidad de distribución:**
- En caso de medicamentos robados deben haber sido recuperados en el plazo máximo de un mes para poder incorporarlos a las existencias vendibles.
 - Sólo puede admitirse en el caso de medicamentos no termolábiles
 - El distribuidor ha de tener indicios razonables de que se suministró el producto al cliente en concreto
 - En caso de que la devolución proceda de otra entidad de distribución, sólo se devolverán a las existencias vendibles si se han devuelto en un plazo aceptable, por ejemplo, diez días
82. **Toda publicidad de medicamentos destinada al público general deberá contener:**
- La información indispensable para conocer su régimen de prescripción y dispensación
 - Una invitación a leer detenidamente las instrucciones que figuran en el prospecto, o en su caso, en el embalaje exterior o en el acondicionamiento primario
 - Las diferentes presentaciones del producto, en su caso, y la dosificación y/o la forma farmacéutica
 - El número de inscripción en el registro de medicamentos publicitarios
83. **Con carácter general, en todos los núcleos de población de Castilla-La Mancha podrá existir al menos una oficina de farmacia, siendo su número máximo de:**
- Una por cada 1.600 habitantes
 - Una por cada 1.900 habitantes
 - Una por cada 2.000 habitantes
 - Una por cada 2.300 habitantes

84. **La incorporación de farmacéuticos adjuntos a jornada completa en las oficinas de farmacia de Castilla-La Mancha, tendrá carácter obligatorio:**
- Cuando el volumen de actividad de las mismas sea superior a 40.000 actos de dispensación al año
 - Cuando el farmacéutico titular cumpla la edad de 65 años
 - Siempre que la oficina de farmacia tenga vinculado más de un botiquín
 - En los supuestos de cotitularidad
85. **Para establecer la organización de los servicios de urgencia de las oficinas de farmacia, las zonas farmacéuticas que estén constituidas por un núcleo de población con más de un centro de salud, deberán ajustarse al siguiente criterio:**
- De 100.001 a 150.000 habitantes, 2 oficinas de farmacia de guardia diurna y 2 de guardia nocturna
 - De 50.000 a 100.000 habitantes, 2 oficinas de farmacia de guardia diurna y 2 de guardia nocturna
 - De 100.001 a 150.000 habitantes, 3 oficinas de farmacia de guardia diurna y 1 de guardia nocturna
 - Más de 150.001 habitantes, 4 oficinas de farmacia de guardia diurna y 3 de guardia nocturna
86. **El ámbito de aplicación del Decreto 306/2011, por el que se establecen los requisitos y el procedimiento para la aplicación del índice corrector del margen de dispensación de las oficinas de farmacia, se refiere a:**
- Oficinas de farmacia de núcleos de población aislados o socialmente deprimidos cuya población sea menor a 1.500 habitantes
 - Oficinas de farmacia de núcleos de población aislados o socialmente deprimidos cuya población sea menor a 1.000 habitantes
 - Oficinas de farmacia de núcleos de población aislados o socialmente deprimidos cuya población sea menor a 2.000 habitantes y cuenten con centro de salud
 - Oficinas de farmacia de núcleos de población aislados o socialmente deprimidos cuya población sea menor a 1.500 habitantes y que cuenten con consultorio local
87. **En virtud de la Orden de 10 de marzo de 2004, en Castilla-La Mancha, las oficinas de farmacia que se encuentren adscritas al nivel 2 de formulación magistral podrán elaborar:**
- Formas farmacéuticas tópicas, orales líquidas no estériles y estériles, y papelillos
 - Formas farmacéuticas orales sólidas, rectales y vaginales
 - Formas farmacéuticas orales sólidas
 - Formas farmacéuticas tópicas, orales líquidas no estériles y papelillos
88. **Conforme a la Ley 5/2005, de Ordenación del Servicio Farmacéutico de Castilla-La Mancha, los depósitos de medicamentos de los centros hospitalarios públicos menores de 100 camas:**
- Estarán vinculados a un servicio de farmacia público del área de su provincia
 - Estarán vinculados a un servicio de farmacia público del área de salud
 - Estarán vinculados a una oficina de farmacia establecida en la misma zona farmacéutica o a un servicio de farmacia hospitalaria del área de salud
 - Estarán vinculados a una oficina de farmacia establecida en la misma provincia o a un servicio de farmacia hospitalaria del área de salud
89. **Según establece el Real Decreto Real Decreto 1015/2009, por el que se regula la disponibilidad de medicamentos en situaciones especiales, la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios, será responsable de:**
- Establecer un sistema de intercambio de información con las autoridades competentes de las comunidades autónomas
 - Informar al paciente, en términos comprensibles, de la naturaleza del tratamiento, su importancia, implicaciones y riesgos
 - No realizar promoción del uso del medicamento en condiciones diferentes a las autorizadas
 - Informar al laboratorio fabricante del medicamento sobre las recomendaciones de uso
90. **Conforme se establece en la Orden de 18-9-98, de acreditación de las Oficinas de Farmacia para elaboración, conservación y dispensación de agonistas opiáceos, pueden ser acreditadas:**
- Las oficinas de farmacia que estén acreditadas en el nivel 3 de elaboración de fórmulas magistrales y preparados oficinales
 - Las oficinas de farmacia que estén autorizadas para elaborar fórmulas magistrales a terceros
 - Las oficinas de farmacia que estén acreditadas en el nivel 2 de elaboración de fórmulas magistrales y preparados oficinales
 - Todas las oficinas de farmacia, independientemente de su nivel de elaboración de fórmulas magistrales

91. En virtud del Real Decreto 577/2013, por el que se regula la farmacovigilancia de medicamentos de uso humano, se entiende por error de medicación:
- El fallo no intencionado en el proceso de prescripción, dispensación o administración de un medicamento bajo el control del profesional sanitario o del ciudadano que consume el medicamento
 - Cualquier respuesta nociva y no intencionada a un medicamento
 - Cualquier suceso indeseable experimentado por un paciente, independientemente de que se sospeche o no del medicamento administrado
 - Cualquier reacción adversa cuya naturaleza, gravedad o consecuencias no sean coherentes con la información descrita en la ficha técnica del medicamento
92. El veterinario prescriptor deberá comunicar a la autoridad competente de la comunidad autónoma su intención de prescribir un medicamento veterinario inmunológico o antimicrobiano autorizado en otro Estado miembro, la cual podrá prohibir su uso en el plazo máximo de:
- Cinco días hábiles
 - Tres días hábiles
 - Diez días hábiles
 - Siete días hábiles
93. El Real Decreto 666/2023, por el que se regula la distribución, prescripción, dispensación y uso de medicamentos veterinarios, establece que podrán vender a distancia medicamentos de fabricación industrial no sujetos a prescripción veterinaria:
- Exclusivamente las oficinas de farmacia
 - Los establecimientos comerciales detallistas de medicamentos veterinarios y las agrupaciones ganaderas
 - Las agrupaciones ganaderas y las oficinas de farmacia
 - Únicamente las oficinas de farmacia y las comerciales detallistas autorizadas
94. Conforme al Real Decreto 192/2023, por el que se regulan los productos sanitarios, las personas físicas y jurídicas que se dediquen a la fabricación de productos a medida y las instalaciones en las que se lleve a cabo dicha actividad, requerirán licencia previa de funcionamiento otorgada por:
- Las autoridades sanitarias de la comunidad autónoma correspondiente
 - La Dirección General competente en materia de Farmacia, del Ministerio de Sanidad
 - La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios
 - La Administración local correspondiente
95. La actividad destinada a la recogida, evaluación y seguimiento de la información sobre los efectos no deseados, observados como consecuencia del uso normal o razonablemente previsible de los productos cosméticos, se denomina:
- Seguimiento cosmetológico
 - Cosmetología
 - Cosmetovigilancia
 - EudraCosmet
96. El órgano encargado de garantizar la homogeneidad de criterios y actuaciones de los Servicios de inspección y control de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios y de los órganos competentes de las comunidades autónomas, es:
- La Comisión de Control
 - El Consejo Rector
 - El Comité Técnico de Inspección
 - El Comité de Coordinación de Servicios Farmacéuticos
97. Entre los Programas de inspección farmacéutica, incluidos en la Resolución de 24/01/2023, por la que se aprueba el Plan de Inspección de Centros, Servicios y Establecimientos Sanitarios de la Consejería de Sanidad para el año 2023, se encuentra:
- El Programa de seguimiento continuado de centros, servicios y establecimientos sanitarios
 - El programa de control de caducidades en la cadena del medicamento
 - El Programa de control de los procesos de esterilización que se realizan en establecimientos farmacéuticos
 - El Programa de inspección de botiquines farmacéuticos

98. **En Castilla-La Mancha, el cambio de denominación de un centro sanitario:**
- Requiere autorización de modificación del centro sanitario
 - Se encuentra sujeto a comunicación previa
 - Requiere autorización de cierre y posterior instalación y funcionamiento del centro sanitario
 - No requiere ni autorización, ni comunicación previa
99. **En base a la normativa reguladora, dentro del equipamiento mínimo con el que debe de contar un establecimiento de audioprótesis en Castilla-La Mancha, se encuentra:**
- Linterna puntual
 - Impedanciómetro
 - Test Duocrom
 - Retinoscopio
100. **El procedimiento actualmente vigente en Castilla-La Mancha para la autorización de funcionamiento de un laboratorio de análisis clínicos, se encuentra regulado:**
- En el Decreto 117/2001, de 3 de abril, de laboratorios de análisis clínicos
 - En el Decreto 13/2002, de 15 de enero, de autorizaciones administrativas de centros, servicios y establecimientos sanitarios
 - En el Decreto 308/2003, de 2 de diciembre, de los requisitos sanitarios de los servicios de prevención de riesgos laborales que realicen vigilancia de la salud
 - En el Decreto 125/2022, de 7 de diciembre, de autorización de centros, servicios y establecimientos sanitarios en Castilla-La Mancha y de derogación y modificación de otros decretos en materia sanitaria
101. **En la etiqueta de una lejía apta para la desinfección del agua de bebida, figurarán las instrucciones de uso oportunas para que el consumidor obtenga una concentración en el agua a tratar de:**
- 0,2 ppm de cloro
 - 1 ppm de cloro
 - 2 ppm de cloro
 - 3 ppm de cloro
102. **Durante la etapa de almacenamiento de los productos de la pesca, los pescados enteros inicialmente congelados en salmuera y destinados a la fabricación de alimentos en conserva podrán mantenerse a una temperatura igual o inferior a:**
- 18 °C
 - 4 °C
 - + 4° C
 - 9 °C
103. **El Reglamento 6/2019, sobre medicamentos veterinarios:**
- No se aplica a los medicamentos veterinarios destinados a la investigación y el desarrollo
 - No se aplica a los medicamentos veterinarios preparados industrialmente o con un método que implique un proceso industrial y destinados a ser introducidos en el mercado
 - Se aplica a los piensos medicamentosos y los productos intermedios
 - Se aplica a los medicamentos veterinarios a base de isótopos radiactivos
104. **Según la Organización Mundial de la Salud, indique cuál de las siguientes enfermedades representa la mayor parte de la mortalidad por enfermedades no transmisibles:**
- Enfermedades renales
 - Enfermedades respiratorias
 - Enfermedades cardiovasculares
 - Cánceres
105. **Cuando la función interventora fuese preceptiva y se hubiese omitido:**
- Será facultativo la emisión de un informe por parte de la Intervención General
 - No se podrá reconocer la obligación, ni tramitar el pago ni intervenir favorablemente estas actuaciones hasta que el Consejo de Gobierno adopte decisión al respecto
 - Puede continuarse el procedimiento correspondiente sin que resulte necesario subsanar la omisión
 - Los extremos no verificados serán objeto de comprobación en el marco del control financiero conforme a las normas y directrices que resulten de aplicación



Castilla-La Mancha