



CUESTIONARIO DE RESPUESTAS ALTERNATIVAS

CUERPO: SUPERIOR ESPECIALIDAD: FARMACIA ACCESO: LIBRE

RESOLUCIÓN DE CONVOCATORIA: 22 de marzo de 2021 (D.O.C.M. nº 62, de 31 de marzo de 2021)

En Toledo, a 23 de octubre de 2021

- 1. La Constitución Española de 1978 reconoce el derecho a la protección de la salud como:
 - a) Un derecho fundamental
 - b) Una libertad fundamental
 - c) Uno de los principios rectores de la política social y económica
 - d) Un deber de los ciudadanos
- 2. En base a lo establecido en la Constitución Española de 1978, el Estado se organiza territorialmente en:
 - a) Municipios, provincias y comunidades autónomas
 - b) Comunidades autónomas
 - c) Provincias y comunidades autónomas
 - d) Municipios y provincias
- 3. Conforme a la Ley 40/2015, de Régimen Jurídico del Sector Público, forman parte del sector público institucional:
 - a) Las entidades que integran la Administración Local
 - b) Las Administraciones de las Comunidades Autónomas
 - c) La totalidad de las universidades de titularidad privada
 - d) Las entidades de derecho privado vinculadas o dependientes de las Administraciones Públicas
- 4. Según la Ley 40/2015, en un órgano colegiado, no podrá ser objeto de deliberación o acuerdo ningún asunto que no figure incluido en el orden del día, salvo que:
 - a) Asistan todos sus miembrosy se declare la urgencia del asunto por el voto favorable de la mayoría
 - b) Asistan el Presidente y Secretario
 - c) Asistan el Presidente o, en su caso, quien le supla y al menos dos tercios de sus miembros
 - d) Asistan el Secretario y la mitad de sus miembros
- 5. La Ley 39/2015, del Procedimiento Administrativo Común de las Administraciones Públicas establece que el plazo para la interposición de un recurso de alzada, si el acto fuera expreso, será:
 - a) De un mes
 - b) De dos meses
 - c) De seis meses
 - d) De diez días
- 6. Según lo previsto en la Ley 39/2015, del Procedimiento Administrativo Común de las Administraciones Públicas, siempre que por Ley o en el Derecho de la Unión Europea no se exprese otro cómputo, cuando los plazos se señalen por días, se entiende que estos son:
 - a) Hábiles, excluyéndose del cómputo sólo los festivos
 - b) Hábiles, excluyéndose del cómputo sólo los sábados y los domingos
 - c) Hábiles, excluyéndose del cómputo los sábados, los domingos y los declarados festivos
 - d) Naturales
- 7. De conformidad con la Ley 4/2011, del Empleo Público de Castilla-La Mancha, el personal nombrado con carácter no permanente, para el desempeño de funciones propias del personal funcionario es:
 - a) Personal laboral
 - b) Personal eventual
 - c) Personal funcionario de carrera
 - d) Personal funcionario interino
- 8. El control interno de la gestión económica y financiera del sector público de la Junta de Comunidades de Castilla-La Mancha se realizará por:
 - a) El Consejo de Gobierno de la Región
 - b) El Tribunal Superior de Justicia de Castilla-La Mancha
 - c) Las Cortes de Castilla-La Mancha
 - d) La Intervención General
- 9. Según la Ley 9/2017, de Contratos del Sector Público, la publicación de la información relativa a contratos menores deberá realizarse al menos:
 - a) Trimestralmente
 - b) Anualmente
 - c) Cada dos años
 - d) Cada tres años

10. El procedimiento ordinario de concesión de subvenciones se tramitará:

- a) En régimen de concesión directa
- b) En régimen de concurrencia competitiva
- c) Mediante procedimiento negociado sin publicidad
- d) Mediante un diálogo competitivo

11. ¿Qué órgano de la Unión Europea es elegido por sufragio directo cada cinco años?

- a) La Comisión Europea
- b) El Parlamento Europeo
- c) El Tribunal de Justicia Europeo
- d) El Consejo de la Unión Europea

12. El Consejo Consultivo de Castilla-La Mancha es:

- a) El órgano que ejerce la iniciativa legislativa de la Región
- b) El órgano de apoyo de los miembros del Consejo de Gobierno autonómico
- c) El superior órgano consultivo de la Junta de Comunidades y de las Corporaciones Locales de la Comunidad Autónoma
- d) El órgano responsable de la ejecución de la acción del Gobierno regional

13. Según el artículo 33 del Estatuto de Autonomía de Castilla-La Mancha, es competencia de la Junta de Comunidades la función ejecutiva en materia de:

- a) Gestión de la asistencia sanitaria de la Seguridad Social
- b) Promoción, prevención y restauración de la salud
- c) Sanidad e higiene
- d) Coordinación hospitalaria en general, incluida la de la Seguridad Social

14. Las Cartas de Servicios de la Administración de la Junta de Comunidades de Castilla-La Mancha serán aprobadas por:

- a) El órgano gestor competente por razón de la materia
- b) La Inspección General de Servicios
- La Comisión de la Administración Electrónica y Simplificación de Trámites Administrativos
- d) La Comisión de Simplificación y Actualización de Procedimientos

15. Conforme al 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:

- a) Existirá un registro electrónico en cada consejería integrado en el registro único
- b) Existirá un solo registro electrónico integrado en el registro único
- Existirá un registro electrónico en cada consejería y organismo autónomo integrado en el registro único
- d) Existirá un registro electrónico en cada delegación provincial de cada consejería integrado en el registro único

16. Según la Ley 12/2010, de igualdad entre mujeres y hombres de Castilla-La Mancha, el Plan Estratégico para la Igualdad de Oportunidades, será aprobado por:

- a) El Consejo de Gobierno
- b) El Instituto de la Mujer de Castilla-La Mancha
- c) La Consejería de Igualdad y Portavoz
- d) Las Cortes de Castilla-La Mancha

17. La Ley 4/2016, de Transparencia y Buen Gobierno de Castilla-La Mancha, regula que la información objeto de publicidad activa, así como aquella que se considere de interés en materia de transparencia, estará disponible a través de:

- a) Las Cortes Regionales
- b) El Diario Oficial de Castilla-La Mancha
- c) El Portal de Transparencia
- d) El Registro Único

18. Excepto en los supuestos en que la ley exija la asistencia de los titulares de la patria potestad o tutela para recabar el consentimiento, el tratamiento de los datos personales de un menor de edad, únicamente podrá fundarse en su consentimiento cuando sea mayor de:

- a) 10 años
- b) 14 años
- c) 12 años
- d) Los menores de edad no pueden dar consentimiento para el tratamiento de los datos personales

19. La Ley 33/2011, General de Salud Pública, tipifica como infracción grave:

- La realización de conductas u omisiones que produzcan un riesgo o un daño muy grave para la salud de la población
- b) La reincidencia en la comisión de infracciones leves, en los últimos doce meses
- c) El incumplimiento de la normativa sanitaria vigente, si las repercusiones producidas han tenido una incidencia escasa o sin transcendencia directa en la salud de la población
- d) La reincidencia en la comisión de faltas graves en los últimos 5 años

20. Según la Ley 14/1986, General de Sanidad, es una función del Consejo de Salud de Área:

- Formular las directrices en política de salud y controlar la gestión del Área, dentro de las normas y programas generales establecidos por la Administración autonómica
- b) La propuesta de nombramiento y cese del gerente del Área de Salud
- c) La aprobación del anteproyecto y de los ajustes anuales del Plan de Salud de Área
- d) Verificar la adecuación de las actuaciones en el área de Salud a las normas y directrices de la política sanitaria y económica

21. La ordenación y las actuaciones del Sistema Sanitario en la Comunidad Autónoma de Castilla-La Mancha responden a los siguientes principios informadores:

- Equidad y superación de las desigualdades territoriales o sociales en la prestación de los servicios sanitarios
- b) Descentralización, desconcentración, coordinación y responsabilidad en la gestión
- c) Humanización de los servicios y máximo respeto a la dignidad de los ciudadanos
- d) Todos los anteriores

22. De acuerdo al calendario de vacunaciones infantiles de Castilla-la Mancha, la vacuna de meningococo conjugada frente a los serogrupos A, C, W e Y 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 12 años
- d) A los 4 meses, 12 meses y 6 años

23. El Plan de Salud de Castilla-La Mancha Horizonte 2025 considera como pilar estratégico de la política sanitaria de Castilla-La Mancha:

- a) La humanización de la asistencia
- b) La sostenibilidad, prevención y promoción
- c) El desarrollo competencial de los profesionales
- d) Todos los anteriores

24. En Epidemiología, la incidencia acumulada:

- Es la proporción de personas de una población que padecen la enfermedad al inicio de un período de tiempo determinado
- b) Se calcula dividiendo el número de casos nuevos de una enfermedad a lo largo de un periodo de tiempo entre la población libre de esa enfermedad al inicio del periodo de tiempo
- c) Se calcula dividiendo el número de casos nuevos de una enfermedad entre el número de población promedio
- d) Se calcula dividiendo el número de casos existentes de una enfermedad en un momento puntual, dividido entre en total de la población en ese mismo momento

25. Indique cuál de las siguientes enfermedades es de declaración urgente con envío de datos epidemiológicos básicos:

- a) SARS
- b) Sífilis
- c) Hepatitis B
- d) Herpes Zóster

26. La Dirección de la Red de Vigilancia Epidemiológica de Castilla-la Mancha corresponde a la persona que ejerza el cargo de:

- a) Consejero o Consejera de Sanidad
- b) Jefe o Jefa de Servicio de Epidemiología
- c) Director o Directora General de Salud Pública
- d) Delegado o Delegada Provincial de la Consejería de Sanidad en cada provincia

27. En estadística sanitaria, cuál de las siguientes es una medida de dispersión:

- a) Media
- b) Mediana
- c) Moda
- d) Varianza

28. El RAPEX es el:

- a) Sistema de Intercambio Rápido de Información en materia de consumo a nivel estatal, de productos no alimentarios
- b) Sistema de Intercambio Rápido de Información en materia de consumo a nivel de la Unión Europea, de productos no alimentarios
- c) Sistema unificado de alerta de productos peligrosos para los consumidores de la Unión Europea, que abarca todo tipo de productos no alimentarios, incluidos los productos farmacéuticos
- d) Sistema de Intercambio Rápido de Información en materia de consumo de productos no peligrosos

29. En un laboratorio de ensayo acreditado por la norma UNE-EN-ISO 17025:2017, el mantenimiento de la acreditación se estructura ciclos siendo reevaluado antes de la finalización de éstos, siendo el tercer ciclo de un máximo de:

- a) 1 año
- b) 4 años
- c) 5 años
- d) 10 años

30. Las lámparas de cátodo hueco son fuentes de radiación utilizadas en los métodos analíticos de:

- a) Potenciometría
- b) Fluorescencia molecular
- c) Titulación electroquímica
- d) Absorción atómica

31. En un proceso cromatográfico en el cual, el tipo de equilibrio entre las fases se basa en la partición entre líquidos inmiscibles, el método se considera:

- a) De exclusión por tamaño
- b) Gas liquido
- c) Solido-Líquido
- d) Líquido Líquido

32. En los análisis de aceites y grasas se considera un parámetro de pureza la determinación de:

- a) Índice de iodo
- b) Índice de peróxidos
- c) Compuestos polares
- d) Índice de acidez

33. En el método para la determinación de sulfatos en aguas de consumo por nefelometría, el reactivo de precipitación es:

- a) Reactivo de Zambelli
- b) Formazina
- c) Ácido sulfanilico
- d) Cloruro Bárico

34. El Caldo Fraser, se usa como medio de enriquecimiento selectivo en la determinación de análisis en alimentos del microorganismo:

- a) Listeria monocytogenes
- b) Salmonella spp
- c) Campylobacter jejuni
- d) Estafilococos aureus

35. Indique cuál de los siguientes eventos se analiza mediante indicadores de salud y cambio climático de categoría básica:

- Los efectos en salud expresados como casos de enfermedad derivados de la presencia de vectores transmisores de patologías de interés en nuestro entorno geográfico
- b) Los efectos en salud de las altas temperaturas y eventos climáticos extremos
- Los efectos en salud poblacional expresados como número de brotes de enfermedades de transmisión hídrica durante eventos climáticos extremos
- d) Los potenciales efectos en salud sobre el sistema respiratorio de tipo urgente derivados de la presencia de determinados tipos polínicos en la atmósfera

- 36. Cuál de las siguientes enfermedades es transmitida por garrapatas:
 - a) Tifus
 - b) Leishmaniasis
 - c) Enfermedad de Lyme
 - d) Tripanosomiasis americana
- 37. Según la legislación de envases y residuos de envases, todo procedimiento que permita el aprovechamiento de los recursos contenidos en los residuos de envases, incluida la incineración con recuperación de energía, sin poner en peligro la salud humana y sin utilizar métodos que puedan causar perjuicios al medio ambiente, se denomina:
 - a) Valorización
 - b) Reciclado
 - c) Eliminación
 - d) Recuperación
- 38. De acuerdo con la Ley 2/2020, de Evaluación Ambiental de Castilla-La Mancha, señale quién emite el Informe Ambiental Estratégico:
 - a) El promotor
 - b) El órgano ambiental
 - c) El órgano sustantivo
 - d) Las administraciones públicas afectadas
- 39. Indique cuál de los siguientes efectos sobre la salud es producido por los nitritos:
 - a) Hipertensión
 - b) Atonía muscular
 - c) Metahemoglobinemia infantil
 - d) Toxicidad hepatorrenal
- 40. Cuál de los siguientes procesos unitarios es la última etapa en el proceso de tratamiento de agua para abastecimiento:
 - a) Ablandamiento
 - b) Desinfección
 - c) Ajuste de pH
 - d) Aireación
- 41. Cuál de los siguientes es considerado un parámetro indicador por el Real Decreto 140/2003, por el que se establecen los criterios sanitarios de la calidad del agua de consumo humano:
 - a) Hierro
 - b) Cobre
 - c) Plomo
 - d) Antimonio
- 42. En relación con los abastecimientos de agua de consumo humano, señale la opción verdadera:
 - a) El objetivo mínimo de dotación de agua es de 200 litros por habitante y día
 - b) Los productos o materiales de construcción en contacto con el agua de consumo humano deben estar homologados por el Ministerio de Industria, Comercio y Turismo
 - c) Las redes de distribución serán en la medida de lo posible de diseño mallado
 - d) Las conducciones de agua desde la captación deben ser siempre cerradas
- 43. Señale el contenido de residuo seco correcto para efectuar la mención "de mineralización débil" en el etiquetado de un agua mineral natural:
 - a) Hasta 500 mg/l
 - b) De 500 a 1.500 mg/l
 - c) Más de 1.500 mg/l
 - d) No se permite dicha mención en el etiquetado de un agua mineral natural
- 44. En una piscina de uso público, ¿cuál es la frecuencia del control periódico establecido por el Decreto 72/2017, por el que se establecen las condiciones higiénico-sanitarias de las piscinas en Castilla-La Mancha?
 - a) Después de un cierre temporal
 - b) Dos veces al día
 - c) Diario
 - d) Mensual

- 45. Respecto al tratamiento de las aguas residuales y conforme a la legislación de aplicación:
 - a) Un habitante-equivalente (h-e) es la carga orgánica biodegradable con una demanda bioquímica de oxígeno de 5 días (DBO5) de 30 gramos de oxígeno por día
 - b) La DBO es la cantidad de permanganato potásico necesario para oxidar la materia orgánica de un agua
 - c) El valor de concentración de DQO establecido por la normativa como requisito para los vertidos procedentes de instalaciones de tratamiento de aguas residuales urbanas es 125 mg/l de oxígeno
 - d) En el tratamiento primario, el total de sólidos en suspensión se debe reducir al menos un 20% respecto del valor antes del tratamiento
- 46. En relación con el Sistema de Intercambio Rápido de Información sobre Productos Químicos corresponde a las Comunidades Autónomas:
 - a) Informar al Consejo Interterritorial de Salud
 - Solicitar información a otras Comunidades Autónomas y al Ministerio de Sanidad, según lo estimen conveniente
 - c) Difundir los datos obtenidos
 - d) Sistematizar la recogida de información
- 47. En virtud del Reglamento (CE) 1907/2006 del Parlamento Europeo y del Consejo, relativo al registro, la evaluación, la autorización y la restricción de las sustancias y mezclas químicas, es correcto que:
 - a) Entró en vigor el 1 de junio de 2006
 - b) Las sustancias contenidas en artículos están fuera de su ámbito de aplicación
 - Se tendrá que registrar toda aquella sustancia importada en cantidades iguales o superiores a una tonelada anual
 - d) Se deberá solicitar una autorización de uso para todas las sustancias
- 48. Indique en cuál de las siguientes situaciones, el envase que contiene una sustancia o mezcla de venta al público en general debe disponer de cierre de seguridad para niños:
 - a) Una mezcla que contiene metanol en una concentración del 1%
 - b) Una sustancia con la clasificación "toxicidad aguda categoría 3"
 - c) Una mezcla con la clasificación "corrosiva cutánea categoría 2"
 - d) Una sustancia con la clasificación "líquido inflamable categoría 1"
- 49. En una instalación de agua caliente sanitaria, ¿cuál de las siguientes actuaciones debe realizarse con una periodicidad trimestral?
 - a) Control de temperatura en los depósitos finales de acumulación
 - b) Purga del fondo de los acumuladores
 - c) Determinación de Legionella
 - d) Revisión del estado de limpieza y conservación en los depósitos acumuladores
- 50. Las radiaciones ionizantes se pueden diferenciar en base a su origen, energía y capacidad de penetración. De las siguientes, cuál es la presenta menor capacidad de penetración:
 - a) Radiación alfa
 - b) Radiación beta
 - c) Rayos X
 - d) Radiación de neutrones
- 51. Según la normativa vigente en Castilla la Mancha que regula las condiciones higiénico sanitarias de los establecimientos donde se realizan prácticas de tatuaje, para el ejercicio de la actividad será necesaria la obtención de la preceptiva autorización por parte de:
 - a) El Ayuntamiento
 - b) La Delegación Provincial de Sanidad
 - c) La Consejería de Sanidad
 - d) El Ministerio de Sanidad
- 52. En base a la Ley 17/2011, de seguridad alimentaria y nutrición, es una obligación de las autoridades competentes respecto a los menús escolares:
 - a) Proporcionar en el primer mes todos los menús para el año completo
 - Velar para que las comidas servidas sean variadas, equilibradas y estén adaptadas a las necesidades nutricionales de cada grupo de edad
 - c) Facilitar bocadillos para los escolares que no puedan pagar el menú
 - d) Facilitar un menú para los meses estivales

- 53. En Castilla-La Mancha, la vigilancia e intervención en toxiinfecciones alimentarias es función de la persona titular de:
 - a) La Dirección General de Salud Pública
 - b) La Dirección General de Consumo
 - c) La Dirección General de Sanidad Animal
 - d) La Dirección General de Asistencia Sanitaria
- 54. En virtud de la normativa de aplicación. tendrán acceso a las notificaciones de alerta, información, novedades o rechazo en frontera del iRASFF:
 - a) Cualquier persona que desee consultar la base de datos
 - b) Todos los miembros de la red de alerta y cooperación
 - c) Sólo los miembros que estén relacionados con un expediente dentro de cada país de la Unión Europea
 - d) Sólo la persona responsable de Ministerio de Sanidad de cada país miembro de la Unión Europea
- 55. Deberán crear, aplicar y mantener un procedimiento o procedimientos permanentes basados en los principios del APPCC, conforme al Reglamento 852/2004:
 - a) Las autoridades sanitarias
 - b) Sólo los operadores de las industrias del sector primario
 - c) Los operadores de la empresa alimentaria
 - d) La producción primaria para uso doméstico privado
- 56. De conformidad con lo establecido en la normativa reguladora del Registro Sanitario de Empresas y Establecimientos Alimentarios de Castilla-La Mancha, corresponde resolver una solicitud de autorización de un establecimiento alimentario a:
 - a) La persona titular de la Delegación Provincial de Sanidad correspondiente
 - b) La persona titular del Servicio de Salud Pública de la Delegación Provincial correspondiente
 - c) La persona titular del Distrito de Salud Pública correspondiente
 - d) La persona titular de la Dirección General de Salud Pública
- 57. De conformidad con lo establecido 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 turrones y mazapanes listos para el consumo:
 - a) Yersinia enterocolitica
 - b) Escherichia coli
 - c) Bacilus cereus
 - d) Listeria monocytogenes
- 58. Cuál de los siguientes metales 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:
 - a) Níquel
 - b) Cromo
 - c) Mercurio
 - d) Hierro
- 59. Conforme al Reglamento (UE) 2017/625, el Plan nacional de control de la cadena alimentaria:
 - Se llevará a cabo en aquellos estados miembros que tiene un gran número de exportaciones de productos alimentarios
 - b) Es obligatoria en todos los Estados miembros de la Unión Europea
 - c) Es recomendable pero no obligatorio a nivel de la Unión Europea
 - d) Se enviarán los resultados del Plan nacional cada 5 años a la Comisión
- 60. Indique cuál de los siguientes materiales se encuentran dentro del ámbito de aplicación del Reglamento 10/2011 sobre materiales y objetos plásticos destinados a entrar en contacto con alimentos:
 - a) Resinas de intercambio iónico
 - b) Caucho
 - c) Siliconas
 - d) Capas plásticas en materiales y objetos compuestos multicapa

- 61. En relación con las menciones obligatorias respecto a sustancias que causan alergias e intolerancias, el Reglamento 1169/2011 obliga a declarar:
 - a) Sólo alérgenos que estén en una proporción mayor del 1% en el alimento
 - b) Sólo los alérgenos que sean mayoritarios en el alimento
 - c) Sólo los alérgenos en productos con envase cerrado
 - d) Los sulfitos en concentraciones superiores a 10 mg/l en términos de SO₂ total, para los productos listos para el consumo
- 62. Conforme al Reglamento (CE) 1924/2006 relativo a las declaraciones nutricionales y de propiedades saludables en los alimentos, puede declararse que un alimento es sin grasa:
 - a) Si las proteínas aportan como mínimo el 30% del valor energético del alimento
 - b) Si el producto no contiene más de 0,5 g de grasa por 100 gramos o 100 mililitros
 - c) Cuando no contiene nada de grasas saturadas, aunque tenga otro tipo de grasas
 - d) Si la grasa es el 30% del valor energético del alimento
- 63. ¿Cuál de los siguientes es un alimento tradicional en el que se podrán seguir prohibiendo el uso de determinadas categorías de aditivos alimentarios, conforme al Reglamento 1333/2008:
 - a) Sobrasada de Mallorca
 - b) Ponche Escoces
 - c) Arenque ahumado de Alemania
 - d) Mortadela italiana tradicional
- 64. A los efectos del Real Decreto 1109/1991, se entenderá por alimentos ultracongelados los productos alimenticios en los que la temperatura del producto en todas sus partes, tras la estabilización térmica, se mantenga sin interrupción a temperaturas iguales o inferiores a:
 - a) 18°C
 - b) 12°C
 - c) -8° C
 - d) -4° C
- 65. De conformidad con lo establecido en la Ley 7/1996, de Ordenación del Comercio Minorista, corresponderá otorgar las autorizaciones para el ejercicio de la venta ambulante a:
 - a) La Consejería de Sanidad
 - b) La Delegación Provincial de Sanidad en función del ámbito territorial
 - c) La Diputación Provincial correspondiente
 - d) Los Ayuntamientos en sus respectivos términos municipales
- 66. Los operadores de empresa alimentaria que sometan la leche cruda a procesos de pasteurización a una temperatura de 72 °C, deberán garantizar que permanece a dicha temperatura durante:
 - a) 15 segundos
 - b) 12 segundos
 - c) 10 segundos
 - d) 5 segundos
- 67. A los efectos de aplicación del Reglamento 853/2004 por el que se establecen normas específicas de higiene de los alimentos de origen animal, tendrán la consideración de "productos cárnicos" los productos transformados resultantes de la transformación de la carne, de modo que:
 - a) La superficie de corte muestre que el producto posee las características de la carne fresca
 - La superficie de corte muestre que el producto ha dejado de poseer las características de la carne fresca
 - c) Los productos a base de carne contengan un porcentaje de sal inferior al 1%
 - d) En los productos a base de carne picada, especias y sal, la superficie de corte muestre que el producto posee las características de la carne fresca
- 68. A los efectos del Reglamento 853/2004 por el que se establecen normas específicas de higiene de los alimentos de origen animal, se entenderá por productos de la pesca preparados:
 - Los productos de la pesca sin transformar que se hayan sometido a una operación que afecte a su integridad anatómica, como evisceración, descabezado, corte en rodajas, fileteado y picado
 - b) Los productos de la pesca transformados que se hayan sometido a una operación que afecte a su integridad anatómica, como evisceración, descabezado, corte en rodajas, fileteado y picado
 - c) Cualquier producto obtenido extrayendo la carne de los productos de la pesca por medios mecánicos que ocasionan la pérdida o alteración de la estructura de la fibra muscular
 - d) Todos los animales marinos o de agua dulce, ya sean salvajes o de cría, incluidas todas las formas, partes y productos comestibles de dichos animales

- 69. Conforme al Real Decreto 781/2013, en los zumos de frutas a partir de concentrados no destinados al consumidor final, deberá figurar una mención que indique la presencia y la cantidad de zumo de limón, zumo de lima o agentes acidificantes añadidos, indicación que:
 - a) Sólo podrá figurar en un documento de acompañamiento
 - b) Figurará en el envase, en una etiqueta unida al envase, o en un documento que lo acompañe
 - c) Sólo podrá figurar en el envase
 - d) Figurará en el envase o en una etiqueta, nunca podrá figurar en un documento de acompañamiento
- 70. De conformidad con lo establecido en la norma de calidad de la cerveza y de las bebidas de malta, se entenderá por mosto de malta:
 - a) El producto obtenido a partir de malta molida o sus extractos, mediante un proceso de extracción acuosa por sacarificación enzimática
 - b) El producto en polvo, obtenido por concentración de la malta
 - El líquido obtenido por tratamiento de malta con agua potable para extraer los principios solubles en condiciones tecnológicamente apropiadas
 - d) La malta molida y desecada
- 71. Según el Real Decreto 1055/2003, indique qué cantidad mínima de cacao en polvo deberá contener el Chocolate en polvo, para poder denominarse así:
 - a) Deberá contener como mínimo un 32 % de cacao en polvo
 - b) Deberá contener un mínimo del 50% de cacao en polvo
 - c) Deberá contener mínimo un 80% de cacao en polvo
 - d) No necesita contener cacao
- 72. La cantidad de las comidas testigo que deberán recogerse en establecimientos de comidas preparadas sujetos a inscripción en el Registro General Sanitario de Empresas Alimentarias y Alimentos, corresponderá a una ración individual de como mínimo:
 - a) 50 gramos
 - b) 100 gramos
 - c) 150 gramos
 - d) 200 gramos
- 73. Indique en cuál de los siguientes productos dentro del Reglamento (UE) 609/2013, no se podrá incorporar la vitamina A como Beta-Caroteno, conforme a su Anexo:
 - a) Alimentos elaborados a base de cereales y alimentos infantiles
 - b) Alimentos para usos médicos especiales
 - c) Preparados para lactantes y preparados de continuación
 - d) Sustitutivos de la dieta completa para el control del peso
- 74. En virtud de la Ley 16/2003, de cohesión y calidad del Sistema nacional de Salud, el Consejo Interterritorial del Sistema Nacional de Salud está compuesto por:
 - La Ministra de Sanidad y los consejeros o consejeras competentes en materia de sanidad de las comunidades autónomas
 - La Ministra de Sanidad, los consejeros o consejeras competentes en materia de sanidad de las comunidades autónomas y los directores o directoras generales competentes en materia de salud pública de las comunidades autónomas
 - c) La Ministra de Sanidad y los directores o directoras generales competentes en materia de salud pública de las comunidades autónomas
 - d) La Ministra de Sanidad y los directores o directoras generales competentes en materia de salud pública y ordenación farmacéuticas del Ministerio de Sanidad
- 75. Para la actualización de la cartera de servicios comunes del Sistema Nacional de Salud, de acuerdo con el Real Decreto 1030/2006, por el que se establece la cartera de servicios comunes del Sistema Nacional de Salud y el procedimiento para su actualización, es correcto que:
 - a) Su actualización ha de realizarse mediante un Real Decreto del Ministerio de Sanidad
 - b) Para incorporar nuevas técnicas, tecnologías o procedimientos o excluir los ya existentes, será necesaria la evaluación por el Ministerio de Sanidad a través de la Agencia de Evaluación de Tecnologías Sanitarias del Instituto de Salud Carlos III en colaboración con otros órganos evaluadores propuestos por las comunidades autónomas
 - c) Se aplicará el régimen de actualización previsto en esta norma a la prestación farmacéutica
 - d) Se limitará la incorporación de técnicas, tecnología o procedimientos a la cartera de servicios comunes, únicamente a las que hayan sido sometidas a ensayo clínico

- 76. Indique la opción correcta respecto a la historia clínica, conforme a la Ley 5/2010, sobre derechos y deberes en materia de salud de Castilla-La Mancha:
 - a) Deberá ser común para cada centro y única por paciente
 - b) En su contenido mínimo no deberá incluirse la evolución
 - c) Debe ser común para todos los centros y única por paciente
 - d) En el ámbito del Sistema Sanitario de Castilla-La Mancha, no deberá ser compartida entre profesionales, centros y niveles asistenciales
- 77. El Real Decreto Legislativo 1/2015, define como "toda sustancia o mezcla destinada a ser puesta en contacto con las partes superficiales del cuerpo humano (epidermis, sistema piloso y capilar, uñas, labios y órganos genitales externos) o con los dientes y las mucosas bucales, con el fin exclusivo o principal de limpiarlos, perfumarlos, modificar su aspecto, protegerlos, mantenerlos en buen estado o corregir los olores corporales", al siguiente producto:
 - a) Producto de cuidado personal
 - b) Producto cosmético
 - c) Producto sanitario
 - d) Producto biocida
- 78. En España, autorizar o denegar el acceso individualizado a medicamentos en investigación fuera del marco de un ensayo clínico, es competencia de:
 - a) Las Consejerías competentes en materia de sanidad de las Comunidades Autónomas
 - b) La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios
 - c) La Agencia Europea de Medicamentos
 - d) Dicho acceso no necesita ningún tipo de autorización
- 79. El procedimiento comunitario establecido para la concesión de una autorización de comercialización de un medicamento en más de un Estado miembro cuando el medicamento ya ha sido evaluado y autorizado en alguno de los Estados miembros, se denomina:
 - a) Procedimiento internacional
 - b) Procedimiento de reconocimiento mutuo
 - c) Procedimiento descentralizado
 - d) Procedimiento nacional
- 80. En base al Real Decreto 1090/2015, cualquier respuesta nociva y no intencionada a un medicamento se corresponde con:
 - a) Un efecto adverso
 - b) Una reacción adversa grave
 - c) Una reacción adversa
 - d) Un acontecimiento adverso
- 81. Indique qué establecimientos pueden realizar ventas directas de medicamentos de uso humano a profesionales sanitarios de la medicina, la veterinaria, la odontología y la podología, para el ejercicio de su actividad profesional:
 - a) Sólo las oficinas de farmacia
 - b) Sólo las oficinas de farmacia y las entidades de distribución
 - c) Sólo las entidades de distribución
 - d) Ningún establecimiento puede realizar ventas directas de medicamentos a profesionales sanitarios para el ejercicio de su actividad profesional
- 82. Queda prohibida cualquier clase de publicidad o promoción directa o indirecta, masiva o individualizada, de productos, materiales, sustancias, energías o métodos con pretendida finalidad sanitaria:
 - a) Que proporcionen seguridades de alivio o curación cierta
 - Que sugieran o indiquen que su uso o consumo potencian el rendimiento físico, psíquico, deportivo o sexual
 - c) Que atribuyan carácter superfluo o pretenda sustituir la utilidad de los medicamentos o productos sanitarios legalmente reconocidos
 - d) En todos los casos anteriores
- 83. En Castilla-La Mancha, las oficinas de farmacia dispondrán de una superficie útil mínima de:
 - a) 80 metros cuadrados
 - b) 50 metros cuadrados
 - c) 75 metros cuadrados
 - d) 60 metros cuadrados

- 84. En Castilla-La Mancha, salvo que no exista ninguna oficina de farmacia de la zona farmacéutica o de las zonas farmacéuticas adyacentes que estuvieran interesadas, el número máximo de botiquines que podrán estar vinculados a una misma oficina de farmacia será de:
 - a) Tres
 - b) Cinco
 - c) Siete
 - d) Diez
- 85. Conforme al Decreto 23/2013, por el que se establecen los horarios de atención al público, servicios de urgencia y vacaciones de las oficinas de farmacia y botiquines en la Comunidad Autónoma de Castilla-La Mancha, el farmacéutico titular de la oficina de farmacia podrá ausentarse por vacaciones:
 - a) Hasta 30 días naturales al año, no ampliables
 - b) Hasta 30 días naturales al año, ampliables en periodos de duración inferiores a 15 días
 - Hasta 30 días naturales al año, ampliables en función de la proporción total de guardias anuales de las que se haga cargo
 - d) Hasta 24 días hábiles al año
- 86. En virtud de la normativa de aplicación, en Castilla-La Mancha, las oficinas de farmacia que pretendan elaborar a terceros fórmulas magistrales deberán ser autorizadas por:
 - a) La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios
 - b) El Colegio Oficial de Farmacéuticos de su provincia
 - c) La Dirección General competente de la Consejería de Sanidad
 - d) No necesitan ningún tipo de autorización
- 87. En relación con la financiación pública de los medicamentos y productos sanitarios por parte del Sistema Nacional de Salud (SNS), indique la afirmación correcta:
 - a) Se incluirán medicamentos tanto sujetos como no sujetos a prescripción médica
 - b) Corresponde al Gobierno de cada Comunidad Autónoma establecer los criterios y el procedimiento para la fijación de precios de medicamentos y productos sanitarios financiables por el SNS
 - Se financiarán preferentemente los medicamentos indicados en el tratamiento de síndromes y/o síntomas de menor gravedad
 - d) Será necesaria su inclusión en la prestación farmacéutica mediante la correspondiente resolución expresa de la unidad responsable del Ministerio de Sanidad
- 88. Como norma general y en base al Real Decreto 1718/2010, sobre receta médica y órdenes de dispensación, en cada receta médica en soporte papel se podrá prescribir:
 - a) Un solo medicamento y un único envase del mismo
 - b) Un solo medicamento y un número de envases indefinido
 - c) Cuatro medicamentos y un único envase de cada uno
 - d) Sólo se permite la prescripción mediante receta electrónica
- 89. En la parte superior derecha de cada una de las caras principales del cartonaje y en el prospecto de los medicamentos que contengan sustancias psicotrópicas que pertenezcan a las Listas II, III o IV del anexo uno del Real Decreto 2829/1977, aparecerá un símbolo que será:
 - a) Un disco mitad negro mitad blanco
 - b) Un disco negro
 - c) Un círculo atravesado por un diámetro vertical
 - d) No aparecerá ningún símbolo
- 90. El Formulario para la notificación de sospechas de reacciones adversas a medicamentos de uso humano se denomina:
 - a) Tarjeta verde
 - b) Tarjeta amarilla
 - c) Tarjeta roja
 - d) Fedra
- 91. Indique cuál de los siguientes establecimientos de dispensación de medicamentos veterinarios, debidamente autorizados, podrá adquirir medicamentos de uso humano para ser suministrados a veterinarios bajo la situación de prescripción excepcional por vacío terapéutico:
 - a) Una entidad o agrupación ganadera
 - b) Un establecimiento comercial detallista
 - c) Una oficina de farmacia
 - d) Cualquiera de los anteriores

- 92. Conforme a lo establecido en la legislación de aplicación, indique qué tipos de medicamentos veterinarios son susceptibles de poder venderse a distancia:
 - únicamente medicamentos veterinarios no sujetos a prescripción veterinaria, salvo en causas de fuerza mayor que pongan en riesgo la vida de los animales, en las que podrán venderse a distancia medicamentos veterinarios sujetos a prescripción
 - b) Los medicamentos veterinarios sujetos a prescripción veterinaria
 - c) Los medicamentos veterinarios sujetos a prescripción veterinaria, salvo el caso de los antibióticos
 - d) Únicamente los medicamentos veterinarios no sujetos a prescripción veterinaria
- 93. Señale cuál de los siguientes códigos, presente en el etiquetado y/o embalaje de un producto sanitario, hace posible la identificación inequívoca y la trazabilidad del mismo:
 - a) El código UDI
 - b) El código DSM
 - c) El código autonómico
 - d) El código SRN
- 94. Según el Reglamento (UE) 2017/745 del Parlamento Europeo y del Consejo, sobre los productos sanitarios, qué periodo de validez tiene el certificado de conformidad de un producto sanitario:
 - a) Un periodo improrrogable de cinco años
 - b) Un periodo que no exceda de cinco años, prorrogable a solicitud del fabricante
 - c) Un periodo que no exceda de tres años, prorrogable a solicitud del fabricante
 - d) Un periodo improrrogable de 3 años
- 95. En base al Reglamento (UE) 2017/745 del Parlamento Europeo y del Consejo, sobre los productos sanitarios, a cuál de los siguientes requisitos se encuentra obligado un fabricante de productos sanitarios:
 - a) A contar con un director técnico farmacéutico y un panel de expertos
 - b) A disponer de un control de calidad postcomercialización
 - c) A disponer de un sistema de gestión de la calidad y un sistema de seguimiento postcomercialización
 - d) A disponer de una muestroteca
- 96. El Reglamento (CE) 1223/2009 del Parlamento Europeo y de Consejo, sobre los productos cosméticos, regula la lista de sustancias prohibidas en productos cosméticos en:
 - a) El Anexo I
 - b) El Anexo II
 - c) El Anexo III
 - d) El Anexo IV
- 97. Indique la respuesta correcta respecto a los dispositivos de seguridad en los envases de medicamentos de uso humano:
 - Los medicamentos sujetos a receta médica incluidos en la lista del anexo I del Reglamento Delegado (UE) 2016/161, no deberán llevar dispositivos de seguridad
 - b) Los medicamentos no sujetos a receta médica incluidos en la lista del anexo II del Reglamento Delegado (UE) 2016/161, no deberán llevar dispositivos de seguridad
 - c) Los medicamentos de uso humano no sujetos a receta médica no deberán llevar dispositivos de seguridad en ningún caso
 - d) Todos los medicamentos de uso humano deben incluir en sus envases dispositivos de seguridad
- 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 2021
 - a) Programa de control de ortopedias
 - b) Programa de inspección de botiquines farmacéuticos
 - c) Programa de inspección y control de medidas de prevención frente a Covid-19
 - d) Programa de control de fabricación de productos cosméticos
- 99. Según lo establecido en el Decreto 13/2002, de autorizaciones administrativas de centros, servicios y establecimientos sanitarios, las autorizaciones para la puesta en funcionamiento caducarán:
 - a) Si transcurrido un año desde su notificación no se hubieran iniciado las obras
 - b) Si transcurridos seis meses desde su notificación, no se hubieran iniciado las actividades
 - c) Si transcurridos seis meses desde su notificación, no se hubieran iniciado las obras o llevasen más de un año interrumpidas
 - d) Las autorizaciones de puesta en funcionamiento no tienen caducidad

- 100. En base a la Orden de 15 de octubre de 2002, de la Consejería de Sanidad, de los requisitos técnico-sanitarios de las ópticas, dentro del equipamiento mínimo con el que debe de contar una óptica se encuentra:
 - a) Multimetro
 - b) Limpiador ultrasónico para la limpieza de adaptadores
 - c) Negatoscopio
 - d) Ventilete u horno de arena
- 101. Según la normativa reguladora de los complementos alimenticios, cuál de las siguientes sustancias, para ser utilizada, debe llevar una advertencia específica:
 - a) Licopeno
 - b) L-triptófano
 - c) Glutatión
 - d) L-valina
- 102. Según el artículo 29.8 de la Ley 9/2017, de Contratos del Sector Público, los contratos menores no podrán tener una duración superior a:
 - a) Dos años ni ser objeto de prórroga
 - b) Tres años ni ser objeto de prórroga
 - c) Quince meses ni ser objeto de prórroga
 - d) Un año ni ser objeto de prórroga
- 103. En 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, se establece que en los centros penitenciarios y para la asistencia a los internos se podrá autorizar:
 - a) Un servicio de farmacia atendido por un farmacéutico especialista en farmacia hospitalaria
 - b) Un servicio de farmacia atendido por un farmacéutico adscrito al mismo
 - Un depósito de medicamentos bajo la supervisión y control de un farmacéutico de los servicios farmacéuticos autorizados del hospital del Sistema Nacional de Salud más cercano
 - d) Un depósito de medicamentos bajo la supervisión y control de un farmacéutico de los servicios farmacéuticos autorizados del hospital penitenciario más cercano
- 104. En la toma de muestras de un alimento para la determinación de Benzo (a)Pireno, según el Reglamento 836/2011, para un lote de menos de 50 Kg, las 3 muestras elementales deberán tener un peso similar que como mínimo será de:
 - a) 1 gramo
 - b) 10 gramos
 - c) 100 gramos
 - d) 1.000 gramos
- 105. Indique para cuál de los siguientes contaminantes atmosféricos define y establece el Real Decreto 102/2011 objetivos de calidad del aire:
 - a) Cianuros
 - b) Amianto
 - c) Arsénico
 - d) Halógenos y sus compuestos