



JUNTA DE ANDALUCÍA

**INSTITUTO ANDALUZ DE ADMINISTRACIÓN PÚBLICA.
(O.E.P. 2017/2018).**

**CUERPO SUPERIOR FACULTATIVO, ESPECIALIDAD
INSPECCIÓN DE PRESTACIONES Y SERVICIOS
SANITARIOS, OPCIÓN INSPECCIÓN FARMACÉUTICA DE LA
JUNTA DE ANDALUCÍA.
(A1.2100) ACCESO LIBRE.**

ADVERTENCIAS:

1. No abra este cuestionario hasta que se le indique.
2. Sólo se calificarán las respuestas marcadas en la Hoja de Examen.
3. Este cuestionario puede utilizarse en su totalidad como borrador.
4. El presente ejercicio consta de 105 preguntas tipo test con cuatro respuestas alternativas, siendo solo una de ellas la correcta. Las 100 primeras preguntas ordinarias y evaluables (de la 1 a la 100 inclusives) y 5 de reserva (de la 151 a 155 inclusives).
5. Cada acierto se valorará con 0,75 puntos y cada contestación errónea se penalizará con un tercio del valor de una respuesta acertada.
6. La puntuación del ejercicio será la correspondiente de aplicar la siguiente fórmula: $\text{Puntuación} = V \cdot [A - (E/3)]$, donde V es el valor de cada acierto, A es el número de preguntas acertadas evaluables y E el número de preguntas erróneas evaluables.
7. Este ejercicio se valorará con una puntuación de 0 a 75 puntos.
La puntuación necesaria para superar el ejercicio será de 37,5 puntos.
8. Si observa alguna anomalía en la impresión del cuestionario, solicite su sustitución.
9. El tiempo total para la realización de este ejercicio es de 120 minutos.
10. Compruebe siempre que el número de la respuesta que señale en su Hoja de Examen es el que corresponde al número de la pregunta del cuestionario.
11. Si necesita alguna aclaración, por favor, pídale en voz baja al personal del Aula, de tal forma que se evite molestar al resto del Aula. El personal del Aula no le podrá dar información acerca del contenido del examen.

Si desea un ejemplar de este cuestionario podrá obtenerlo en la siguiente página web www.juntadeandalucia.es/institutodeadministracionpublica el mismo día de la realización del presente ejercicio.

PREGUNTAS ORDINARIAS Y EVALUABLES

1.- La Constitución reconoce claramente en el Capítulo III, del Título I, art.43:

- A) El derecho fundamental a la protección de la salud.
- B) El derecho a la protección de la salud, así como a la adecuada utilización de los productos farmacéuticos.
- C) El derecho a la protección de la salud.
- D) La Constitución no se pronuncia al respecto, lo hace Ley Orgánica 2/2007, de 19 de marzo, de reforma del Estatuto de Autonomía para Andalucía.

2.- ¿Qué competencia tiene la Comunidad Autónoma andaluza en materia de productos farmacéuticos?

- A) Exclusiva.
- B) Compartida.
- C) De ejecución.
- D) Indistinta.

3.- El tratado constitutivo de la Comunidad Económica Europea (CEE) es:

- A) El Tratado de Lisboa.
- B) El Tratado de Roma.
- C) El Tratado de Maastricht.
- D) El Tratado de Niza.

4.- Conforme al art.55.1 de la Ley Orgánica 2/2007, de 19 de marzo, de reforma del Estatuto de Autonomía para Andalucía, corresponde a la Comunidad Autónoma la competencia exclusiva sobre:

- A) Organización, funcionamiento interno, evaluación, inspección y control de centros, servicios y establecimientos sanitarios.
- B) Legislación sobre productos farmacéuticos.
- C) Sanidad exterior.
- D) Sanidad interior.

5.- Conforme el Decreto 105/2019, de 12 de febrero, por el que se establece la estructura orgánica de la Consejería de Salud y Familias y del Servicio Andaluz de Salud, señale la respuesta correcta:

- A) Corresponde a la Dirección General de Salud Pública y Ordenación Farmacéutica el diseño del Plan Andaluz de Salud, que en la actualidad está residenciado en la Viceconsejería.
- B) Corresponden a la Dirección General de Salud Pública y Ordenación Farmacéutica las funciones de la Unidad de Igualdad de Género previstas en su normativa de aplicación.
- C) Corresponde a la Dirección General de Salud Pública y Ordenación Farmacéutica la evaluación del estado de salud de la población de Andalucía y el desarrollo y la evaluación de los planes integrales.
- D) No existe la Dirección General de Salud Pública y Ordenación Farmacéutica.

6.- Según la ley 39/2015, de 1 de octubre, del Procedimiento Administrativo Común de las Administraciones Públicas, los reglamentos, sin perjuicio de su función de desarrollo o colaboración con respecto a la ley:

- A) Podrán establecer tributos, exacciones parafiscales u otras cargas o prestaciones personales o patrimoniales de carácter público.
- B) Podrán establecer penas o sanciones.
- C) Podrán tipificar delitos, faltas o infracciones administrativas.
- D) Ninguna es correcta.

7.- Según la ley 39/2015, de 1 de octubre, del Procedimiento Administrativo Común de las Administraciones Públicas, la eficacia del acto quedará demorada cuando:

- A) El acto no esté supeditado a notificación posterior.
- B) Lo exija el contenido del acto.
- C) Únicamente cuando se dicten en sustitución de actos anulados.
- D) Tenga por base otro dictado por una Administración Pública distinta y aquella entienda que es ilegal.

8.- La indemnización referida en el art. 34 de la Ley 40/2015, de 1 de octubre, derivada de la responsabilidad patrimonial de la Administración se calculará:

- A) Con arreglo a los criterios de valoración establecidos en la legislación fiscal, de expropiación forzosa y demás normas aplicables, ponderándose, en su caso, las valoraciones predominantes en el mercado.
- B) Con arreglo a los criterios de valoración establecidos en la Ley 39/2015, de 1 de octubre.
- C) Con arreglo al Índice de Garantía de la Competitividad, fijado por el Instituto Nacional de Administración Pública.
- D) Con arreglo a los criterios de valoración fijados por la Oficina de Conflictos de Intereses, con rango de Dirección General.

9.- En el ámbito de aplicación de la Ley 4/1986, de 5 de mayo, del Patrimonio de la Comunidad Autónoma de Andalucía:

- A) Tanto personas públicas o privadas podrán ser titulares de bienes y derechos de dominio público.
- B) Sólo el Consejo de Gobierno podrá ser titular de bienes y derechos de dominio público.
- C) Sólo la Comunidad Autónoma de Andalucía podrá ser titular de bienes y derechos de dominio público.
- D) El Parlamento de Andalucía tiene autonomía patrimonial. La titularidad de sus bienes y derechos no será de la Comunidad Autónoma.

10.- El Real Decreto Legislativo 5/2015, de 30 de octubre, por el que se aprueba el texto refundido de la Ley del Estatuto Básico del Empleado Público sólo se aplica directamente cuando así lo disponga su legislación específica al:

- A) Personal estatutario de los Servicios de Salud.
- B) Personal de las Fuerzas y Cuerpos de Seguridad del Estado.
- C) Personal Investigador.
- D) a) y b son correctas.

11.- Dentro de los órganos y unidades que configuran la Intervención General de la Junta de Andalucía:

- A) Existe un Interventor Central en el SAS.
- B) Existe un Interventor Delegado en el SAS.
- C) Existe un Interventor Periférico en el SAS.
- D) Existe un Interventor Técnico en el SAS.

12.- Según la Ley 9/2018, de 8 de octubre, de modificación de la Ley 12/2007, de 26 de noviembre, para la promoción de la igualdad de género en Andalucía, la situación de discriminación múltiple en que una mujer padece formas agravadas y específicas de discriminación por razón de clase, etnia, religión, orientación o identidad sexual, o discapacidad, se denomina:

- A) Feminicidio.
- B) Mainstreaming de género.
- C) Interseccionalidad.
- D) Violencia vicaria.

13.- Según el Real Decreto Legislativo 5/2015, de 30 de octubre, por el que se aprueba el texto refundido de la Ley del Estatuto Básico del Empleado Público, las funcionarias víctimas de violencia de género, para hacer efectiva su protección o su derecho a la asistencia social integral, tendrán derecho a solicitar la situación de excedencia por razón de violencia de género:

- A) Cuando hayan prestado servicios efectivos en cualquiera de las Administraciones Públicas durante un período mínimo de dos años inmediatamente anteriores.
- B) Teniendo derecho a la reserva del puesto de trabajo que desempeñaran durante los seis primeros meses, siendo computable dicho período a efectos de antigüedad, carrera y derechos del régimen de Seguridad Social que sea de aplicación.
- C) No devengarán retribuciones.
- D) Ninguna es correcta.

14.- Según establece la Ley General de Sanidad:

- A) El control de las actividades de promoción y publicidad de los servicios sanitarios privados está delegado en los correspondientes Colegios Profesionales.
- B) Las Administraciones Sanitarias tienen la obligación de perseguir y sancionar las actividades y servicios que supongan intrusismo profesional en el ámbito sanitario.
- C) El personal que ejerza funciones de inspección al servicio de las Administraciones Públicas puede entrar libremente y sin previo aviso en todos los centros o establecimientos sanitarios.
- D) El personal que ejerza funciones de inspección al servicio de las Administraciones Públicas puede entrar libremente en los centros o establecimientos sanitarios con la única condición de comunicarlo previamente a sus titulares.

15.- El Instituto Nacional de Gestión Sanitaria:

- A) Es la entidad gestora de la Seguridad Social encargada de la gestión de las prestaciones sanitarias en el ámbito de las Ciudades de Ceuta y Melilla.
- B) Es el órgano del Ministerio de Sanidad, Consumo y Bienestar Social encargado de la gestión de los servicios sanitarios de referencia para todo el Sistema Nacional de Salud.
- C) Es el órgano de coordinación de todos los servicios regionales de salud con el Ministerio de Sanidad, Consumo y Bienestar Social.
- D) Es el organismo dependiente del Ministerio de Sanidad, Consumo y Bienestar Social competente en materia de formación, investigación y evaluación de la gestión de los servicios de salud y asistencia sanitaria.

16.- El ámbito de aplicación de la Ley 16/2011 de 23 de diciembre, de Salud Pública de Andalucía comprende:

- A) Toda la población en Andalucía, incluidos los andaluces en el exterior.
- B) Todos los centros y servicios sanitarios públicos ubicados en el territorio andaluz.
- C) Todos los centros y servicios sanitarios públicos y privados ubicados en el territorio andaluz.
- D) Todos los departamentos de la Administración Pública con competencias en materia de salud dentro del territorio de la Comunidad Autónoma de Andalucía.

- 17.- Dentro de la estructura orgánica de la Consejería de Salud y Familias de la Junta de Andalucía, las funciones de dirección y coordinación de la Inspección de Servicios Sanitarios de la Junta de Andalucía corresponden a:**
- A) La Secretaría General Técnica.
 - B) La Dirección General de Inspección y Evaluación.
 - C) La Viceconsejería.
 - D) La Secretaría General de Calidad, Investigación e Innovación en Salud.
- 18.- Cuál de los siguientes tipos de recursos NO forma parte de la red de servicios de atención a la salud mental en Andalucía:**
- A) Comunidad terapéutica.
 - B) Unidad de rehabilitación de salud mental.
 - C) Unidad de salud mental infanto-juvenil.
 - D) Hospital psiquiátrico.
- 19.- Con respecto a la historia clínica, la Ley de Ordenación de las Profesiones Sanitarias (Ley 44/2003 de 21 de noviembre) establece que:**
- A) Es obligatorio formalizar por escrito la asistencia prestada por médicos, odontólogos y veterinarios, siendo opcional registrar la asistencia prestada por otros profesionales sanitarios.
 - B) La historia clínica debe ser común para cada centro sanitario y única para cada profesional que presta servicio en él.
 - C) La historia clínica debe ser común para cada centro sanitario y única para cada paciente atendido en él.
 - D) Es obligatorio para todos los profesionales sanitarios formalizar por escrito la asistencia prestada a los pacientes con lesiones y enfermedades crónicas, así como los que acudan más de dos veces a un centro sanitario.
- 20.- Cuál de los siguientes NO es uno de los planes integrales de salud de la Junta de Andalucía:**
- A) Plan Andaluz de Enfermedades Reumáticas y Musculoesqueléticas.
 - B) Plan Andaluz de Alzheimer.
 - C) Plan Andaluz de Genética y Medicina Genómica.
 - D) Plan Andaluz de Telemedicina.
- 21.- En el modelo de gestión por procesos asistenciales integrados del Sistema Sanitario Público de Andalucía, el Uso Racional del Medicamento se incluye como:**
- A) Recomendaciones específicas de tratamiento farmacológico en cada uno de los procesos asistenciales.
 - B) Un proceso de soporte que resume la evidencia actualizada sobre tratamiento farmacológico de los distintos procesos asistenciales.
 - C) Un proceso asistencial de Farmacología Clínica coordinado con todos los demás procesos asistenciales.
 - D) La Guía Farmacoterapéutica de los procesos asistenciales integrados de la Consejería de Salud y Familias.
- 22.- La responsable del servicio de farmacia de un hospital está actualizando la Guía Farmacoterapéutica del centro, seleccionando el medicamento de menor coste entre los bioequivalentes de cada subgrupo terapéutico. ¿Qué principio bioético está aplicando?**
- A) El principio de beneficencia.
 - B) El principio de justicia.
 - C) El principio de eficiencia.
 - D) Aplica un criterio económico, no un principio bioético.

23.- El Contrato-Programa del SAS con los hospitales, distritos y áreas de gestión sanitaria incluye, dentro de los objetivos de calidad asistencial en materia de uso racional del medicamento, un objetivo referido a la presión antibiótica global, que pretende:

- A) Aumentar la presión antibiótica global en los hospitales y centros de atención primaria.
- B) Aumentar la presión antibiótica global en los hospitales al tiempo que disminuye progresivamente en los centros de atención primaria.
- C) Aumentar la presión antibiótica global en los centros de atención primaria al tiempo que disminuye progresivamente en los hospitales.
- D) Disminuir la presión antibiótica global en los hospitales y centros de atención primaria.

24.- El acceso a la historia clínica de pacientes fallecidos es posible en las siguientes circunstancias:

- A) Si se trata de personas vinculadas al fallecido, por razones familiares o de hecho, salvo que el fallecido lo hubiese dejado expresamente prohibido.
- B) Solo si el fallecido lo ha dejado expresamente autorizado por escrito y a las personas por él designadas para ello.
- C) Solo al cónyuge o pareja de hecho de la persona fallecida.
- D) En ningún caso se debe facilitar el acceso a la historia clínica de pacientes fallecidos.

25.- En relación con el derecho a segunda opinión médica de las personas usuarias del Sistema Sanitario Público de Andalucía, es cierto que:

- A) La solicitud debe ser remitida por el médico que ha atendido inicialmente al paciente, acompañando informe clínico detallado y actualizado.
- B) El paciente puede elegir el especialista cuyo informe solicita como segunda opinión, de entre los expertos designados por el Servicio Andaluz de Salud.
- C) La persona solicitante puede ser el propio paciente afectado o también su pareja, un familiar o una persona expresamente autorizada por el paciente.
- D) Todas las anteriores son ciertas.

26.- Señale la respuesta INCORRECTA en relación con la limitación del esfuerzo terapéutico en la atención a las personas durante el proceso de su muerte (Ley 2/2010, de 8 de abril):

- A) Debe solicitarla el paciente o su representante legal, si el paciente no está capacitado para hacerlo y no lo ha expresado en declaración de voluntad vital.
- B) La justificación de la limitación debe hacerse constar en la historia clínica.
- C) Se necesita que, como mínimo, dos médicos del equipo que atiende al paciente coincidan en considerar justificada la limitación del esfuerzo terapéutico.
- D) La opinión e identidad de los profesionales que atienden al paciente y deciden la limitación, debe quedar registrada en la historia clínica.

27.- En relación con el carácter y facultades del personal inspector y subinspector de la Inspección de Servicios Sanitarios de la Junta de Andalucía en el desempeño de sus funciones, indique cuál de las siguientes afirmaciones NO es correcta:

- A) Puede acceder a la historia clínica de los pacientes de los centros sanitarios públicos y privados.
- B) En el ejercicio de sus funciones, tiene consideración de autoridad sanitaria.
- C) Puede entrar libremente y sin previa notificación en cualquier centro sanitario de su ámbito de competencia.
- D) Puede solicitar, en caso necesario, informes o dictámenes a la dirección de un hospital privado.

28.- Al personarse en un centro sanitario en el que se le ha ordenado practicar unas actuaciones, el equipo inspector encuentra que la Directora del centro no le permite acceder al mismo. ¿Cuál de las siguientes actuaciones no entra dentro de las facultades de la Inspección de Servicios Sanitarios?

- A) Solicitar auxilio judicial.
- B) Levantar acta advirtiendo de que esta conducta puede constituir obstrucción a la función inspectora.
- C) Incoar expediente sancionador al centro, por falta grave de obstrucción a la función inspectora.
- D) Solicitar apoyo de las fuerzas y cuerpos de seguridad.

29.- Señale cuál de las siguientes afirmaciones es correcta en relación con las actas de inspección según el Decreto 224/2005, de 18 de octubre, por el que se aprueba el Reglamento de Ordenación de la Inspección de Servicios Sanitarios de la Junta de Andalucía:

- A) Solo debe levantarse acta cuando en la entidad, centro o servicio inspeccionado se detecten deficiencias que deban ser subsanadas o puedan dar lugar a procedimiento sancionador.
- B) El acta debe contener de forma clara y concreta los hechos y hallazgos constatados en la visita de inspección, así como el dictamen favorable o desfavorable que de ellos se deduce.
- C) El acta de inspección goza de presunción de veracidad incluso si no es posible que sea firmada por una persona responsable o representante del centro inspeccionado.
- D) Para que el acta de inspección tenga validez legal, siempre debe entregarse una copia de ella a la persona responsable o representante del centro inspeccionado.

30.- Un proyecto de investigación trata de confirmar la hipótesis de que un fármaco antineoplásico recientemente comercializado es más efectivo cuanto más extendido está el tumor. Para ello se estudia la respuesta tumoral de todas las pacientes de cáncer de mama de un hospital a los que se está aplicando la misma pauta de tratamiento con este fármaco. Se evalúa la reducción de tamaño del tumor primario a los seis y a los doce meses de tratamiento, medida en milímetros, en relación con el estadio tumoral en que comienza la aplicación del tratamiento, clasificado de menor a mayor extensión del tumor en estadios 0, I, II, III y IV. En este estudio NO es cierto que:

- A) La variable dependiente es cualitativa ordinal.
- B) Se trata de un estudio de tipo observacional.
- C) Se trata de un estudio de carácter longitudinal.
- D) La variable dependiente es cuantitativa continua.

31.- Para investigar el posible efecto teratogénico de un medicamento sobre las mujeres que lo han tomado durante el embarazo se diseña un estudio de casos y controles con todas las gestantes atendidas en un hospital durante los dos años anteriores. Se revisan sus historias clínicas para identificar las que han tomado el medicamento y las que han tenido recién nacidos con malformaciones. En este estudio ¿cuál sería el grupo de los controles?

- A) Todas las gestantes que no han tomado el medicamento.
- B) Todas las gestantes que no han tenido recién nacidos con malformaciones.
- C) Todas las gestantes que han tomado el medicamento y no han tenido recién nacidos con malformaciones.
- D) Todas las gestantes que no han tomado el medicamento y no han tenido recién nacidos con malformaciones.

32.- ¿Cuál es la fuente de datos oficial utilizada por el Servicio Andaluz de Salud para la elaboración de los indicadores poblacionales?

- A) El censo poblacional a fecha de 31 de diciembre del año anterior.
- B) El padrón municipal de todos los municipios de cada zona básica de salud a fecha 31 de diciembre del año anterior.
- C) La base de datos de usuarios a 31 de diciembre del año anterior.
- D) No existe una única fuente de datos oficial, ya que cada distrito sanitario y cada hospital calcula los datos de la población que tiene asignada en el año en curso.

33.- ¿Qué centros sanitarios están obligados a facilitar los datos del Registro de Actividad de Atención Sanitaria Especializada establecidos en el Real Decreto 69/2015, de 6 de febrero?

- A) Todos los hospitales y centros ambulatorios que prestan servicios de atención especializada sean públicos o privados.
- B) Todos los hospitales y centros ambulatorios del sistema sanitario público que prestan servicios de atención especializada.
- C) Solo los centros hospitalarios, sean públicos o privados.
- D) Todas las consultas médicas públicas y privadas que prestan servicios de atención especializada.

34.- Respecto al procedimiento centralizado de autorización de comercialización de medicamentos de cuya evaluación científica es responsable la EMA (Agencia Europea de Medicamentos), indique la respuesta correcta:

- A) Todos los medicamentos para uso humano y veterinario derivados de procesos biotecnológicos, como la ingeniería genética deberán ser aprobados mediante el procedimiento centralizado.
- B) Los medicamentos de uso humano destinados al tratamiento del VIH/SIDA, cáncer, diabetes, enfermedades neurodegenerativas y aquellos medicamentos huérfanos destinados al tratamiento de enfermedades raras, serán aprobados mediante el procedimiento centralizado.
- C) Los medicamentos veterinarios destinados a su uso como potenciadores del rendimiento con objeto de fomentar el crecimiento o aumentar la producción de los animales tratados, serán aprobados mediante el procedimiento centralizado.
- D) Todas las anteriores son correctas.

35.- El Consejo de Administración de la EMA está compuesto por:

- A) 40 miembros.
- B) 36 miembros.
- C) 28 miembros.
- D) 20 miembros.

36.- Las personas físicas o jurídicas que se dediquen a la fabricación de medicamentos o a cualquiera de los procesos que ésta pueda comprender, incluso los de fraccionamiento, acondicionamiento y presentación para la venta, deberán estar autorizados previamente por:

- A) La Consejería competente en materia de salud de la Comunidad Autónoma donde radique el laboratorio farmacéutico.
- B) El Ministerio competente en materia de sanidad.
- C) La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios.
- D) Los laboratorios farmacéuticos no precisan autorización, tan solo es necesario que realicen una declaración responsable.

37.- Con carácter general, el porcentaje de aportación del usuario y sus beneficiarios cuya renta anual sea igual o superior a 100.000€ consignada en la casilla de base liquidable general y del ahorro de la declaración del Impuesto sobre la Renta de las Personas Físicas se corresponde a:

- A) Un 50% del PVP.
- B) Un 40% del PVP.
- C) Un 60% del PVP.
- D) Un 10% del PVP.

38.- Con respecto a la fórmula para la fijación del coste/tratamiento/día (CTD) de cada presentación de medicamento, indique la correcta:

- A) $CTD = PVP / N^{\circ} DDD$ de la presentación.
- B) $CTD = PVP * N^{\circ} DDD$ de la presentación.
- C) $CTD = PVL * N^{\circ} DDD$ de la presentación.
- D) $CTD = PVL / N^{\circ} DDD$ de la presentación.

39.- Indique la respuesta correcta:

- A) El margen de las oficinas de farmacia por dispensación y venta al público de medicamentos de uso humano fabricados industrialmente, para aquellos medicamentos cuyo precio industrial sea superior a 500€ se fija en 48,37 € por envase.
- B) El margen de las oficinas de farmacia por dispensación y venta al público de medicamentos de uso humano fabricados industrialmente, para aquellos medicamentos cuyo precio industrial sea superior a 500€ se fija en 50,07 € por envase.
- C) El margen de las oficinas de farmacia por dispensación y venta al público de medicamentos de uso humano fabricados industrialmente, para aquellos medicamentos cuyo precio industrial sea superior a 500€ se fija en 62,16 € por envase.
- D) El margen de las oficinas de farmacia por dispensación y venta al público de medicamentos de uso humano fabricados industrialmente, para aquellos medicamentos cuyo precio industrial sea superior a 500€ se fija en 45,53 € por envase.

40.- Indique la respuesta correcta:

- A) La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios, previo acuerdo de la Comisión Delegada del Gobierno para Asuntos Económicos, fijará las cuantías económicas correspondientes a los conceptos de la distribución y dispensación de los medicamentos.
- B) El Consejo de Ministros, previo acuerdo de la Comisión Delegada del Gobierno para Asuntos Económicos, fijará las cuantías económicas correspondientes a los conceptos de la distribución y dispensación de los medicamentos.
- C) El Ministerio de Sanidad, Consumo y Bienestar Social, previo acuerdo de la Comisión Delegada del Gobierno para Asuntos Económicos, fijará las cuantías económicas correspondientes a los conceptos de la distribución y dispensación de los medicamentos.
- D) El Gobierno, previo acuerdo de la Comisión Delegada del Gobierno para Asuntos Económicos, fijará las cuantías económicas correspondientes a los conceptos de la distribución y dispensación de los medicamentos.

41.- En la admisión a trámite y validación de la solicitud de autorización de un medicamento, es correcto que:

- A) La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios en el plazo de 10 días hábiles desde la presentación de la solicitud, verificará que ésta reúne los requisitos y notificará su admisión a trámite, indicando el procedimiento aplicable, la identificación del expediente y el plazo para la notificación de la resolución.
- B) La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios en el plazo de 10 días naturales desde la presentación de la solicitud, verificará que ésta reúne los requisitos y notificará su admisión a trámite, indicando el procedimiento aplicable, la identificación del expediente y el plazo para la notificación de la resolución.
- C) La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios en el plazo de 15 días naturales desde la presentación de la solicitud, verificará que ésta reúne los requisitos y notificará su admisión a trámite, indicando el procedimiento aplicable, la identificación del expediente y el plazo para la notificación de la resolución.
- D) La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios en el plazo de 15 días hábiles desde la presentación de la solicitud, verificará que ésta reúne los requisitos y notificará su admisión a trámite, indicando el procedimiento aplicable, la identificación del expediente y el plazo para la notificación de la resolución.

42.- Con respecto a la vacunación frente a sarampión, rubéola y parotiditis (triple vírica) indique la respuesta correcta según el calendario de vacunación aprobado para el año 2019 por la Consejería de Salud y Familias.

- A) Se recomienda la vacunación con 2 dosis, a los 12 meses y 3 años de edad.
- B) Se recomienda la vacunación con 1 dosis a los 12 meses de edad.
- C) Se recomienda la vacunación con 2 dosis, a los 12 meses y 6 años de edad.
- D) Ninguna respuesta es correcta.

43.- Indique la respuesta correcta con respecto al Plasma Rico en Plaquetas:

- A) El Plasma Rico en Plaquetas no dispone de una ficha técnica autorizada por la AEMPS.
- B) El paciente debe recibir antes de su uso una información mínima que le garantice que se cumple con los requisitos de calidad, la indicación en que va a ser utilizado, las ventajas sobre otras terapias existentes, así como los riesgos conocidos.
- C) El prescriptor será el responsable de la elección del PRP en el marco de las distintas alternativas terapéuticas para la patología en concreto que se trate.
- D) Todas son correctas.

44.- La receta oficial de estupefacientes, como documento que avala la dispensación bajo prescripción facultativa y válido para todo el territorio nacional:

- A) Se editará en la lengua oficial del Estado y en las respectivas lenguas cooficiales en las comunidades autónomas que dispongan de ella.
- B) Se editará sólo en la lengua oficial del Estado.
- C) Se editará sólo en las respectivas lenguas cooficiales en las comunidades autónomas que dispongan de ella.
- D) Ninguna es correcta.

45.- La receta oficial de estupefacientes:

- A) Se presentarán en talonarios numerados, con 100 recetas igualmente numeradas, cada una de las cuales irá acompañada de una hoja de información al paciente.
- B) Se presentarán en talonarios numerados, con 50 recetas igualmente numeradas, cada una de las cuales irá acompañada de una hoja de información al paciente.
- C) Se presentarán en talonarios numerados, con 80 recetas igualmente numeradas, cada una de las cuales irá acompañada de una hoja de información al paciente.
- D) Se presentarán en talonarios numerados, con 30 recetas igualmente numeradas, cada una de las cuales irá acompañada de una hoja de información al paciente.

46.- El procedimiento normalizado de elaboración y control de fórmulas magistrales y preparados oficinales:

- A) Solo será necesario para las fórmulas no tipificadas, en las fórmulas magistrales tipificadas y preparados oficinales será el descrito en las monografías de la Real Farmacopea Española.
- B) Solo será necesario para las fórmulas no tipificadas, en las fórmulas magistrales tipificadas y preparados oficinales será el descrito en las monografías del Formulario Nacional.
- C) Solo será necesario para las fórmulas tipificadas.
- D) Ninguna es correcta.

47.- Con respecto a los controles mínimos de producto terminado en relación a las fórmulas magistrales y preparados oficinales, indique la respuesta correcta:

- A) En las fórmulas magistrales se hará un examen de los caracteres organolépticos.
- B) En las fórmulas magistrales tipificadas y preparados oficinales los controles serán los establecidos en la Real Farmacopea Española.
- C) En las fórmulas magistrales tipificadas y preparados oficinales los controles serán los establecidos en el Formulario Nacional.
- D) a) y c) son correctas.

48.- Sobre las condiciones de la venta a distancia al público de medicamentos veterinarios no sujetos a prescripción veterinaria, es correcto que:

- A) Únicamente podrán llevar a cabo la venta a distancia al público de medicamentos veterinarios no sujetos a prescripción veterinaria, las oficinas de farmacia abiertas al público y legalmente autorizadas.
- B) Únicamente podrán llevar a cabo la venta a distancia al público de medicamentos veterinarios no sujetos a prescripción veterinaria, los establecimientos comerciales detallistas de medicamentos veterinarios abiertos al público y legalmente autorizados.
- C) Únicamente podrán llevar a cabo la venta a distancia al público de medicamentos veterinarios no sujetos a prescripción veterinaria, las oficinas de farmacia y los establecimientos comerciales detallistas de medicamentos veterinarios abiertos al público y legalmente autorizados, que hayan efectuado la notificación de esta actividad.
- D) Ninguna es correcta.

49.- Sólo podrán ponerse en el mercado y ponerse en servicio productos sanitarios a medida cuando:

- A) Su fabricante o representante autorizado haya efectuado antes de la puesta en el mercado la declaración de conformidad necesaria.
- B) En el caso de que se trate de un producto de las clases IIa, IIb o III, no será necesario que vaya acompañado de la declaración de conformidad.
- C) El fabricante o cualquier persona que ponga en servicio en España productos a medida deberá tener a disposición de las autoridades competentes durante un periodo de al menos un año la relación de los productos que haya puesto en servicio en España.
- D) a) y c) son correctas.

50.- Indique la respuesta correcta sobre la tarjeta de implantación de los implantes referidos al artículo 33 del Real Decreto 1591/2009 de 16 de octubre, que se distribuyen en España:

- A) La tarjeta de implantación, en triplicado ejemplar, incluirá al menos el nombre y modelo del producto, el número de lote o número de serie, el nombre y dirección del fabricante, el nombre del centro sanitario donde se realizó la implantación y la fecha de la misma, así como la identificación del paciente y será cumplimentada por el hospital tras la implantación.
- B) La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios no tendrá acceso a los datos contenidos en las tarjetas de implantación.
- C) Los implantes de columna vertebral estarán exentos de ir acompañados de una tarjeta de implantación.
- D) Todas son correctas.

51.- Indique la respuesta correcta en relación con la transmisión de información en caso de riesgos para la salud humana derivados de productos cosméticos:

- A) La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios informará a la Comisión Europea y a las autoridades competentes de los demás Estados miembros de las medidas cuya adopción haya exigido a la persona responsable, siempre que considere que el incumplimiento no se limita al territorio español.
- B) La Agencia Española del Medicamento y Productos Sanitarios utilizará el sistema europeo de intercambio rápido de información (RAPEX)
- C) La Agencia Española de Consumo, Seguridad Alimentaria y Nutrición trasladará inmediatamente a la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios las informaciones que reciba a través de RAPEX.
- D) Todas son correctas.

52.- En relación a las recetas oficiales y el código de clasificación en la base de datos de tarjeta sanitaria individual, indique la respuesta INCORRECTA:

- A) El código TSI 003 para los usuarios con aportación de un 40%.
- B) El código TSI 002 para los usuarios con aportación reducida de un 10%.
- C) El código TSI 005 para los usuarios con aportación de un 50%.
- D) El código TSI 006 para los usuarios de mutualidades de funcionarios con aportación de un 30%.

53.- Indique en cuál de los siguientes casos solo podrá prescribirse un medicamento y hasta cuatro envases por receta:

- A) Medicamentos psicótrópos.
- B) Medicamentos de diagnóstico hospitalario.
- C) Vacunas.
- D) Medicamentos para tratamiento de la disfunción eréctil.

54.- Entre los requisitos que deben reunir las enfermeras y enfermeros para obtener la acreditación para la indicación, uso y autorización de la dispensación de medicamentos y productos sanitarios de uso humano NO se encuentra:

- A) La superación de un curso de adaptación adecuado ofrecido por la Administración sanitaria de manera gratuita.
- B) Estar en posesión del título de Graduado en Enfermería, de Diplomado en Enfermería o de Ayudante Técnico Sanitario, o equivalente.
- C) La acreditación de una experiencia profesional mínima de 1 año.
- D) Estar en posesión del título oficial de experto universitario en dispensación de medicamentos y productos sanitarios.

55.- Con respecto a las reservas singulares aplicadas a las condiciones específicas de prescripción y dispensación de medicamentos, indique cuál de las siguientes afirmaciones NO se encuentra entre sus objetivos:

- A) Verificar la adecuada utilización de medicamentos reservados a determinados medios especializados.
- B) Verificar la adecuada utilización de aquellos medicamentos que planteen especiales problemas de seguridad.
- C) Verificar la adecuada utilización de aquellos medicamentos que se circunscriban al tratamiento de determinados grupos poblacionales considerados de riesgo.
- D) Determinar la eficacia de aquellos medicamentos que se utilicen para indicaciones no autorizadas.

56.- En relación a las adquisiciones de medicamentos por parte de las oficinas de farmacia indique cual es la afirmación INCORRECTA:

- A) Las oficinas de farmacia no podrán adquirir medicamentos no autorizados en España.
- B) Las oficinas de farmacia no podrán adquirir en ningún caso medicamentos de uso hospitalario.
- C) Queda prohibido que dos o más oficinas de farmacia adquieran medicamentos estupefacientes, psicótrópos, de especial control médico y termolábiles de forma conjunta para un posterior reparto entre ellas.
- D) La adquisición de medicamentos y productos sanitarios se recoge en el artículo 11 de la Ley 22/2007, de 18 de diciembre, de Farmacia de Andalucía.

57.- Con respecto a las obligaciones de los farmacéuticos en el ejercicio profesional en la oficina de farmacia indique la respuesta INCORRECTA.

- A) Los farmacéuticos tienen la obligación de participar en las campañas de educación sanitaria a la población en los temas de su competencia profesional.
- B) Los farmacéuticos tienen la obligación de abstenerse de dispensar aquellas prescripciones que susciten dudas razonables sobre su validez.
- C) Los farmacéuticos tienen la obligación de dispensar personalmente las recetas médicas de fórmulas magistrales, medicamentos estupefacientes, psicótrópos y demás medicamentos de especial control.
- D) Los farmacéuticos tienen la obligación de dispensar personalmente las recetas médicas de fórmulas magistrales, antibióticos, medicamentos estupefacientes, psicótrópos y demás medicamentos de especial control.

58.- Para el seguimiento del tratamiento farmacoterapéutico según las funciones atribuidas al farmacéutico de la oficina de farmacia:

- A) Es necesario contar con el consentimiento expreso del paciente.
- B) No será preciso contar con el consentimiento expreso del paciente en aquellos casos reglamentariamente determinados.
- C) Es opcional contar en el consentimiento expreso del paciente.
- D) Ninguna de las anteriores afirmaciones es correcta.

59.- El almacenamiento de los productos farmacéuticos en las oficinas de farmacia se realizará de manera que se evite su alteración por la acción de agentes externos. La temperatura del área deberá ser:

- A) 25° C, con una desviación de +/- 5° C.
- B) 20° C, con una desviación de +/- 5° C.
- C) 20° C, con una desviación de +/- 10° C.
- D) 25° C, con una desviación de +/- 2° C.

60.- Según lo indicado en el artículo dedicado a las devoluciones del Real Decreto 870/2013, de 8 de noviembre:

- A) El consumidor usuario tendrá derecho a la devolución del medicamento y el reintegro del importe pagado en el caso de que el plazo de entrega superase el 30% del tiempo establecido en la compra por causas no imputables al mismo.
- B) El consumidor usuario tendrá derecho a la devolución del medicamento y el reintegro del importe pagado en el caso de que el plazo de entrega superase el 80% del tiempo establecido en la compra por causas no imputables al mismo.
- C) El consumidor usuario tendrá derecho a la devolución del medicamento y el reintegro del importe pagado en el caso de que el plazo de entrega superase el 40% del tiempo establecido en la compra por causas no imputables al mismo.
- D) El consumidor usuario tendrá derecho a la devolución del medicamento y el reintegro del importe pagado en el caso de que el plazo de entrega superase el 50% del tiempo establecido en la compra por causas no imputables al mismo.

61.- En relación a la publicidad de los establecimientos de óptica, indique la respuesta correcta:

- A) En su publicidad no deberán hacer constar el número de registro asignado en su autorización de funcionamiento (NICA).
- B) Los establecimientos de óptica no disponen de NICA por lo que éste no podrá constar en su publicidad.
- C) En su publicidad deberán hacer constar el número de registro asignado en su autorización de funcionamiento (NICA).
- D) Queda prohibida la publicidad de los establecimientos de óptica.

62.- Cuál de las afirmaciones es correcta:

- A) Los hospitales que no cuenten con servicios farmacéuticos deberán solicitar de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios, autorización para, en su caso, mantener un depósito de medicamentos bajo la supervisión y control de un farmacéutico.
- B) Los hospitales que no cuenten con servicios farmacéuticos deberán solicitar de las comunidades autónomas autorización para, en su caso, mantener un depósito de medicamentos bajo la supervisión y control de un farmacéutico.
- C) Los hospitales deberán contar siempre con un servicio farmacéutico autorizado por las comunidades autónomas.
- D) Los hospitales que cuenten con servicios farmacéuticos deberán solicitar de las comunidades autónomas autorización para mantener un depósito de medicamentos, bajo la supervisión y control de un farmacéutico.

63.- En relación con las funciones de los servicios de farmacia hospitalaria indique la respuesta INCORRECTA:

- A) Garantizar y asumir la responsabilidad técnica de la adquisición, calidad, correcta conservación, cobertura de las necesidades, custodia, preparación de fórmulas magistrales o preparados oficinales y dispensación de los medicamentos precisos para las actividades intrahospitalarias y de aquellos otros para tratamientos extrahospitalarios.
- B) Formar parte de las comisiones hospitalarias en que puedan ser útiles sus conocimientos para la selección y evaluación científica de los medicamentos y su empleo.
- C) Llevar a cabo actividades educativas sobre cuestiones de su competencia dirigidas al personal sanitario del hospital y a los pacientes.
- D) Garantizar y asumir la responsabilidad técnica de la adquisición, calidad, correcta conservación, cobertura de las necesidades, custodia, preparación de fórmulas magistrales o preparados oficinales y dispensación exclusivamente de los medicamentos precisos para las actividades intrahospitalarias.

64.- Se considera laboratorio titular de la autorización de comercialización:

- A) A la persona física o jurídica responsable de la comercialización del medicamento, para el que ha obtenido la preceptiva autorización de comercialización, aunque no disponga en España de instalaciones para almacenar y distribuir sus medicamentos.
- B) A la persona física responsable de la fabricación del medicamento para el que ha obtenido la preceptiva autorización de comercialización y que dispone en España de instalaciones propias o contratadas, para fabricar sus medicamentos.
- C) A la persona física o jurídica responsable de la comercialización del medicamento, para el que ha obtenido la preceptiva autorización de comercialización y que dispone en España de instalaciones, propias o contratadas, para almacenar y distribuir sus medicamentos.
- D) A la persona física o jurídica responsable de la comercialización del medicamento, y que dispone en España de instalaciones propias para almacenar y distribuir sus medicamentos sin la obligación de disponer de autorización de comercialización.

65.- El titular de la autorización de laboratorio farmacéutico fabricante o importador estará obligado al menos a:

- A) Disponer del personal suficiente y con la cualificación técnica necesaria para garantizar la calidad de los medicamentos fabricados o importados y la ejecución de los controles procedentes.
- B) Permitir en todo momento a las autoridades competentes el acceso para realizar inspecciones a los locales, archivos y documentos.
- C) Permitir que el director técnico pueda cumplir sus funciones, poniendo a su disposición todos los medios necesarios.
- D) Todas son correctas.

66.- Respecto a la especialidad farmacéutica objeto de la comercialización paralela, indique la respuesta correcta:

- A) La especialidad farmacéutica deberá contar con la oportuna autorización de comercialización en el Estado miembro de procedencia y asimismo deberá estar debidamente autorizada e inscrita en España en el Registro de Especialidades Farmacéuticas de la Agencia Española del Medicamento.
- B) En el material de acondicionamiento deberá consignarse asimismo el número de lote, nombre y domicilio del comercializador paralelo, haciéndose constar en el material de acondicionamiento externo que ha sido objeto de comercialización paralela por el mismo y caso de tratarse de una especialidad farmacéutica financiada por el Sistema Nacional de Salud, incluir el cupón precinto.
- C) En el material de acondicionamiento deberá consignarse asimismo el número de lote, nombre y domicilio del comercializador paralelo, sin hacer constar en el material de acondicionamiento externo que ha sido objeto de comercialización paralela por el mismo y caso de tratarse de una especialidad farmacéutica financiada por el Sistema Nacional de Salud, incluir el cupón precinto.
- D) a) y b) son correctas.

67.- ¿Cuántas personas como mínimo deben de componer el comité de ética de la investigación con medicamentos, según el Real Decreto 1090/2015 del 4 de diciembre?

- A) 7.
- B) 8.
- C) 9.
- D) 10.

68.- ¿Cuál es el organismo que autoriza la realización de un ensayo clínico en España?

- A) Ministerio de Sanidad.
- B) Dirección General de Farmacia y Productos Sanitarios.
- C) Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios.
- D) Cada comunidad autónoma tiene potestad al ser materia transferida.

69.- ¿Cuál es el plazo máximo de registro de una sospecha de reacción grave en el sistema FEDRA (Farmacovigilancia Española Datos de Reacciones adversas) por parte de la comunidad autónoma recibida en la misma?

- A) 1 día.
- B) 5 días.
- C) 10 días.
- D) 15 días.

70.- La información ofrecida en el sitio web sobre los medicamentos a la que se refiere el artículo 9 del Real Decreto 870/2013, de 8 de noviembre, señala:

- A) La información sobre los medicamentos no sujetos a prescripción ofertados deberá corresponderse de manera literal con la ficha técnica vigente autorizada por la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios.
- B) La información sobre los medicamentos sujetos a prescripción ofertados deberá corresponderse de manera literal con la ficha técnica vigente autorizada por la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios.
- C) La información sobre los medicamentos no sujetos a prescripción ofertados deberá corresponderse de manera literal con el prospecto vigente autorizado por la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios.
- D) La información sobre los medicamentos sujetos a prescripción ofertados deberá corresponderse de manera literal con el prospecto vigente autorizado por la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios.

71.- Las directrices 2013/C 343/01, sobre prácticas correctas de distribución de medicamentos para uso humano, indica que la eficacia del mecanismo de retirada de medicamentos debe evaluarse al menos una vez:

- A) Al año.
- B) A los 6 meses.
- C) Cada mes.
- D) Cada dos años.

72.- Según el Real Decreto 1015/2009 de 19 de junio, la importación de un medicamento no autorizado en España y que se utilizará como uso compasivo, deberá ser autorizada por:

- A) Agencia Española del Medicamento y Productos Sanitarios.
- B) Agencia Española Tributaria.
- C) Dirección General de Farmacia y Productos Sanitarios.
- D) Consejería con competencias en Salud de la Comunidad Autónoma.

73.- La evaluación de la calidad de los medicamentos postautorización es competencia de:

- A) Dirección General de Farmacia y Productos Sanitarios.
- B) Sólo el laboratorio fabricante.
- C) Agencia Española del Medicamento y Productos Sanitarios.
- D) Agencia Española del Medicamento y Productos Sanitarios y Comunidades Autónomas.

74.- Según el art. 48 del Real Decreto 824/2010, de 25 junio, el número de ejemplares que debe contener cada toma de muestras es de:

- A) 2 ejemplares.
- B) 3 ejemplares.
- C) 4 ejemplares.
- D) 5 ejemplares.

75.- Según la directiva 2011/62 del Parlamento Europeo y del Consejo, un medicamento falsificado es:

- A) Solo aquellos cuya composición de principio activo está falsificada.
- B) Aquellos que presentan defecto involuntario en su composición.
- C) Aquellos cuya presentación sea falsa respecto a su envase y etiquetado.
- D) Todos son medicamentos falsificados.

76.- El código que utiliza el sistema español de verificación de medicamentos es:

- A) Código de barras.
- B) Código alfanumérico.
- C) Código binario.
- D) Código data matrix.

77.- Un medicamento huérfano según la EMA (Agencia Europea del Medicamento) es aquél destinado a una indicación cuya prevalencia no excede de:

- A) 3 casos por cada 10.000 habitantes en la Unión Europea.
- B) 5 casos por cada 10.000 habitantes en la Unión Europea.
- C) 10 casos por cada 10.000 habitantes en la Unión Europea.
- D) 50 casos por cada 10.000 habitantes en la Unión Europea.

78.- Los medicamentos huérfanos de uso pediátrico gozan de la ventaja de concesión de exclusividad de comercialización por un período de tiempo de:

- A) 10 años.
- B) 12 años.
- C) 15 años.
- D) 20 años.

79.- El plazo máximo de dispensación de las recetas médicas en soporte papel, establecido en el vigente concierto, suscrito entre el SAS y el Consejo Andaluz de Colegios Oficiales Farmacéuticos, es contando a partir del día siguiente de la prescripción de:

- A) 10 días naturales.
- B) 15 días naturales.
- C) Un mes.
- D) Todas son falsas.

80.- La valoración de fórmulas magistrales, según el vigente concierto, suscrito entre el Servicio Andaluz de Salud y el Consejo Andaluz de Colegios Oficiales Farmacéuticos, se realiza mediante la utilización de una constante que se denomina:

- A) Factor B.
- B) Factor G.
- C) Factor D.
- D) Factor P.

81.- El Contrato-Programa 2019 del Servicio Andaluz de Salud, en su área estratégica 4.2 calidad asistencial, señala que el objetivo de prescripción por principio activo es adecuar la prescripción hasta una meta:

- A) Igual o superior al 70%.
- B) Igual o superior al 75%.
- C) Igual o superior al 80%.
- D) Igual o superior al 85%.

82.- ¿Cómo se denomina el programa integral de prevención y control de infecciones y uso apropiado de antimicrobianos?

- A) BIDASOA.
- B) PIRASOA.
- C) CRIBASOA.
- D) MICROSOA.

83.- La Ley 1/2007, de 16 de noviembre, para la defensa de consumidores y usuarios, señala que una infracción leve se podrá sancionar con un máximo de:

- A) 1000,6 euros.
- B) 3005,6 euros.
- C) 15025,3 euros.
- D) 30005,6 euros.

84.- Según el Decreto 472/2019, de 28 de mayo, de la Consejería de Salud y Familias, el modelo de hojas de quejas y reclamaciones estaría integrado por:

- A) Juego unitario de impresos autocalcable por quintuplicado.
- B) Juego unitario de impresos autocalcable por cuadruplicado.
- C) Juego unitario de impresos autocalcable por triplicado.
- D) Juego unitario de impresos autocalcable por duplicado.

85.- La elaboración de los protocolos y guías de práctica clínica y asistencial para la indicación, uso y autorización de dispensación por parte de los enfermeros de medicamentos sujetos a prescripción médica se efectuará:

- A) En el seno de la Comisión Permanente de Medicina del Consejo Interterritorial del Sistema Nacional de Salud.
- B) En el seno de la Comisión Permanente de Enfermería del Consejo Interterritorial del Sistema Nacional de Salud.
- C) En el seno de la Comisión Permanente de Farmacia del Consejo Interterritorial del Sistema Nacional de Salud.
- D) En la Comisión Permanente de Práctica Clínica del Consejo Interterritorial del Sistema Nacional de Salud.

86.- El plazo máximo recogido en el Decreto 69/2008, de 26 de febrero, en el ámbito de la Junta de Andalucía, para dictar y notificar la resolución de autorización sanitaria de funcionamiento es de:

- A) 1 mes.
- B) 2 meses.
- C) 3 meses.
- D) 6 meses.

87.- Señale qué grupo de medicamentos quedan excluidos de la publicidad destinada al público:

- A) Antigripales.
- B) Laxantes.
- C) Psicótopos.
- D) Expectorantes.

88.- Las muestras gratuitas entregadas por año y persona facultada para prescribir medicamentos NO excederán según el Real Decreto 1416/1994, de 25 de junio, de:

- A) 10 unidades/año.
- B) 15 unidades/año.
- C) 15 unidades/año.
- D) 20 unidades/año.

89.- Según el Decreto 223/2018, de 11 de diciembre, por el que se regulan los procedimientos de autorizaciones de instalación, funcionamiento, traslado, modificación de instalaciones y cierre voluntario, así como los cierres forzosos de oficinas de farmacia, una vez notificada la resolución autorizando la instalación de una Oficina de Farmacia, el tiempo máximo establecido para solicitar la autorización de funcionamiento, es:

- A) 6 meses desde el día siguiente a la notificación.
- B) 9 meses desde el día siguiente a la notificación.
- C) 3 meses desde el día siguiente a la notificación.
- D) 12 meses desde el día siguiente a la notificación.

90.- La duración máxima recogida por cierre voluntario de una oficina de Farmacia según el ya citado Decreto 223/2018, de 11 de diciembre:

- A) 5 años.
- B) 1 año.
- C) 2 años.
- D) No está definido el tiempo máximo.

91.- El CADIME (Centro Andaluz de Documentación e Información de Medicamentos) está adscrito a:

- A) Hospital Virgen Macarena.
- B) Hospital Virgen de las Nieves.
- C) Dirección General de Salud Pública y Ordenación Farmacéutica.
- D) Escuela Andaluza de Salud Pública.

- 92.- La gestión del nomenclátor (actualización, gestión y control de los datos sobre especialidades nacionales, y su composición de principios activos, así como de los grupos nacionales terapéuticos) se realiza en Andalucía a través del programa:**
- A) Sifar.
 - B) Microscopista.
 - C) Farma.
 - D) Espes.
- 93.- La sede de la O.M.S se encuentra ubicada en:**
- A) París.
 - B) Roma.
 - C) Zúrich.
 - D) Ginebra.
- 94.- La dosis diaria definida por 1000 habitantes y día se denomina:**
- A) D.D.D.
 - B) D.M.D.
 - C) C.M.D.
 - D) D.H.D.
- 95.- ¿Cuál es el organismo que decide qué medicamento es o no es financiado en el Sistema Nacional de Salud?**
- A) Dirección General Farmacia y Productos Sanitarios.
 - B) Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios.
 - C) Dirección General Cartera Básica de Servicios SNS y Farmacia.
 - D) Comisión Interministerial de Precio de los Medicamentos.
- 96.- El Decreto 245/2001, de 6 de noviembre de la Consejería de Salud que regula las funciones de las categorías de Técnicos de Salud de Atención Primaria, NO recoge entre sus especialidades:**
- A) Medicamentos.
 - B) Veterinaria.
 - C) Educación para la Salud y Participación Comunitaria.
 - D) Sanidad Ambiental.
- 97.- Los Farmacéuticos de atención primaria creados por la Orden de la Consejería de Salud de fecha 2 junio 2008, NO tiene entre sus funciones:**
- A) Evaluación de los programas relacionados con medicamentos.
 - B) Evaluación e inspección de los programas relacionados con medicamentos.
 - C) Dirección técnica del proceso de adquisición, conservación y dispensación de los medicamentos que deben administrar en centros asistenciales de atención primaria.
 - D) Gestionar y mantener la calidad de los sistemas de información sanitaria relativo al medicamento.
- 98.- El Contrato-Programa 2019 del Servicio Andaluz de Salud, explicita que el fármaco inhibidor de la bomba de protones de elección, por ser el más eficiente es:**
- A) Ranitidina.
 - B) Omeprazol.
 - C) Lanzoprazol.
 - D) Todos tienen la misma eficiencia.

99.- El modelo utilizado para la prescripción de transporte sanitario:

- A) Modelo P.100.
- B) Modelo P.3/6.
- C) Modelo P.16.
- D) Modelo P.10.

100.-El antibiótico de elección en Pulpitis con signos de infección según la Guía Terapéutica Antimicrobiana del Área Aljarafe, referencia en Andalucía, es la:

- A) Clindamicina.
- B) Amoxicilina.
- C) Amoxicilina-clavulánico.
- D) Azitromicina.

PREGUNTAS DE RESERVA

151.-El modelo utilizado para la prescripción ortoprotésica se denomina en el Servicio Andaluz de Salud:

- A) Modelo P.101.
- B) Modelo P.3/6.
- C) Modelo P.14.
- D) Modelo P.10.

152.-Indique cuál de las siguientes competencias NO deben poseer los enfermeros para ser acreditados en el ámbito de los cuidados generales para indicar, usar y autorizar la dispensación de medicamentos.

- A) Conocer la indicación y el uso de productos sanitarios vinculados a los cuidados de enfermería.
- B) Conocer los diferentes grupos de fármacos, los principios de su indicación, uso y autorización, así como los mecanismos de acción de los mismos.
- C) Utilización de los medicamentos, evaluando los beneficios esperados y los riesgos asociados y/o efectos derivados de su administración y consumo.
- D) Prescribir medicamentos ajustándose a las condiciones establecidas en la ficha técnica.

153.-Con respecto a la receta veterinaria, indique la respuesta correcta:

- A) La medicación prescrita en cada receta no superará el tratamiento en más de un mes.
- B) Deberán figurar nombre y dos apellidos del prescriptor, dirección completa, provincia del Colegio y número de colegiado.
- C) La medicación prescrita en cada receta no superará el tratamiento en más de tres meses.
- D) a) y b) son correctas.

154.-Indique la respuesta correcta:

- A) Solo pueden realizarse ensayos clínicos en centros de investigación que posean servicios de farmacia.
- B) Solo será posible realizar ensayos clínicos en centros de investigación que, aunque no cuenten con servicios de farmacia, dispongan al menos de un depósito de medicamentos autorizado.
- C) En el caso de ensayos clínicos que se realicen en centros de investigación que no posean servicios de farmacia será posible el envío de los medicamentos en investigación por el promotor al centro de investigación, asumiendo el investigador de dicho centro las responsabilidades relativas a la correcta administración, custodia y entrega de dichos medicamentos, de acuerdo con lo especificado en el protocolo de estudio.
- D) En el caso de ensayos clínicos que se realicen en centros de investigación que no posean servicios de farmacia será posible el envío de los medicamentos en investigación por el promotor al centro de investigación, asumiendo el farmacéutico responsable del servicio de farmacia del hospital público más cercano, las responsabilidades relativas a la correcta administración, custodia y entrega de dichos medicamentos, de acuerdo con lo especificado en el protocolo de estudio.

155.-Según el Decreto 116/1997 de 15 de abril, por el que se regulan las jornadas y horarios de las oficinas de farmacia, el número de farmacias que deben permanecer abiertas en una población en período vacacional es:

- A) 1/3 del total.
- B) Superior la 1/3 del total.
- C) No inferior a 1/3 del total.
- D) Inferior a 1/3 del total.