

1. Según el Artículo 54 de la Constitución Española ¿qué respuesta es CORRECTA?

- a) Una ley ordinaria regulará la institución del Defensor del Pueblo, como alto comisionado de las Cortes Generales, designado por éstas para la defensa de los derechos comprendidos en este Título, a cuyo efecto supervisará la actividad de la Administración, dando cuenta a las Cortes Generales.
- b) Una ley orgánica regulará la institución del Defensor del Pueblo, como alto comisionado de las Cortes Generales, designado por éstas para la defensa de los derechos comprendidos en este Título, a cuyo efecto supervisará la actividad de la Administración, dando cuenta a las Cortes Generales.
- c) Una ley orgánica regulará la institución del Defensor del Pueblo, como alto comisionado del Gobierno, designado por éste para la defensa de los derechos comprendidos en este Título, a cuyo efecto podrá supervisar la actividad de la Administración, dando cuenta al Congreso.
- d) Ninguna es correcta.

2. Señale la respuesta INCORRECTA, según el artículo 22 de la Ley Orgánica 3/1983, de Estatuto de Autonomía de la Comunidad de Madrid.

- a) El Gobierno de la Comunidad de Madrid es el órgano colegiado que dirige la política de la Comunidad de Madrid, correspondiéndole las funciones ejecutivas y administrativas, así como el ejercicio de la potestad reglamentaria en materias no reservadas en este Estatuto a la Asamblea.
- b) El Gobierno estará compuesto por el Presidente, el o los Vicepresidentes, en su caso, y los Consejeros.
- c) Los miembros del Gobierno serán nombrados y cesados por el Presidente.
- d) Para ser Vicepresidente o Consejero será necesaria la condición de Diputado.

3. A tenor de lo establecido en el artículo 45 de la Ley 1/1983 del Gobierno y Administración de la Comunidad de Madrid, los Secretarios generales Técnicos y los Directores generales, ambos de idéntico nivel orgánico, serán nombrados:

- a) Por Decreto del Consejo de Gobierno.
- b) A propuesta del Consejero correspondiente.
- c) Preferentemente, de entre funcionarios de carrera de cualquier Administración Pública pertenecientes a Cuerpos, grupos o Escalas para cuyo ingreso se exija título superior.
- d) Todas son correctas.

4. En relación con la Ley Orgánica 3/2007, para la igualdad efectiva de mujeres y hombres, ¿Qué concepto se define como "la situación en que se encuentra una persona que haya sido, sea o pudiera ser tratada de manera menos favorable que otra en situación comparable por razón de sexo"?

- a) Discriminación indirecta por razón de sexo.
- b) Discriminación directa por razón de sexo.
- c) Acoso por razón de sexo.
- d) Acoso sexual.

5. Conforme al artículo 16 de la Ley Orgánica 3/2007, para la igualdad efectiva de mujeres y hombres, ¿cómo se denomina el principio que debe regir los nombramientos de los cargos de responsabilidad por parte de los poderes públicos?

- a) Paridad entre mujeres y hombres.
- b) Igualdad efectiva.
- c) Presencia equilibrada de mujeres y hombres.
- d) Justicia de género.

6. Según el artículo 8 del Real Decreto Legislativo 5/2025, por el que se aprueba el texto refundido de la Ley del Estatuto Básico del Empleado Público, ¿quiénes tienen la consideración de empleados públicos?

- a) Únicamente los funcionarios de carrera y el personal laboral.
- b) Los funcionarios de carrera, los funcionarios interinos, el personal laboral (fijo, por tiempo indefinido o temporal) y el personal eventual.
- c) Los funcionarios de carrera y el personal eventual, quedando el personal laboral bajo el régimen general de la Seguridad Social sin ser considerado empleado público.
- d) Solo aquellas personas que mantienen una relación estatutaria de derecho administrativo con la Administración.

7. La Agencia Española de Protección de Datos (AEPD) tiene entre sus funciones principales:

- a) Aprobar leyes orgánicas en materia de protección de datos.
- b) Resolver conflictos laborales derivados del uso de sistemas informáticos.
- c) Velar por el cumplimiento de la normativa de protección de datos y ejercer potestad sancionadora.
- d) Supervisar los sistemas de contratación pública en las administraciones.

8. Según la Ley 19/2013, el derecho de acceso a la información pública puede ser ejercido por:

- a) Exclusivamente por ciudadanos españoles mayores de 18 años.
- b) Cualquier persona, sin necesidad de motivar su solicitud.
- c) Únicamente por asociaciones legalmente constituidas.
- d) Solo por residentes en territorio español.

9. Según la Ley 39/2015 del Régimen Jurídico del Sector Público, las Administraciones Públicas deberán respetar en su actuación y relaciones los siguientes principios: (Señale la respuesta INCORRECTA)

- a) Buena fe, confianza legítima y lealtad institucional.
- b) Eficacia en el cumplimiento de los objetivos fijados.
- c) Eficiencia en la asignación y utilización de los recursos públicos.
- d) Responsabilidad por la gestión política.

10. El silencio administrativo tendrá carácter estimatorio en los siguientes procesos:

- a) Procedimientos relativos al ejercicio del derecho de petición, a que se refiere el artículo 29 de la Constitución.
- b) Procedimientos de responsabilidad patrimonial de las Administraciones Públicas.
- c) Procedimientos de impugnación de actos y disposiciones y en los de revisión de oficio iniciados a solicitud de los interesados.
- d) Ninguna es correcta.

11. A tenor de lo establecido en el artículo 43 de la Ley 39/2015, del Procedimiento Administrativo Común de las Administraciones Públicas, las notificaciones por medios electrónicos se entenderán practicadas:

- a) En el momento en que se produzca el acceso a su contenido.
- b) En el momento en que se ponga al alcance del interesado el contenido de la notificación.
- c) El día siguiente en que se ponga al alcance del interesado el contenido de la notificación.
- d) Cuando la notificación por medios electrónicos sea de carácter obligatorio, o haya sido expresamente elegida por el interesado, se entenderá aceptada cuando hayan transcurrido quince días hábiles desde la puesta a disposición de la notificación sin que se acceda a su contenido.

12. De conformidad con el artículo 111 de la Ley 39/2015, del Procedimiento Administrativo Común de las Administraciones Públicas, en el ámbito estatal, serán competentes para la revisión de oficio de las disposiciones y los actos administrativos nulos y anulables:

- a) El Consejo de Ministros, respecto de sus propios actos y disposiciones y de los actos y disposiciones dictados por los Ministros.
- b) En la Administración General del Estado, los Ministros, respecto de los actos y disposiciones de los Secretarios de Estado y de los dictados por órganos directivos de su Departamento no dependientes de una Secretaría de Estado.
- c) En la Administración General del Estado, los Secretarios de Estado, respecto de los actos y disposiciones dictados por los órganos directivos de ellos dependientes.
- d) Todas son correctas.

13. De conformidad con el artículo 81.3 de la Ley 39/2015, del Procedimiento Administrativo Común de las Administraciones Públicas ¿qué informe es preceptivo para los procedimientos de responsabilidad patrimonial del Estado por funcionamiento anormal de la Administración de Justicia?

- a) El del Consejo de Estado.
- b) El del Consejo General del Poder Judicial.
- c) El de la Abogacía del Estado.
- d) El de la Secretaría General Técnica del Ministerio de Justicia.

14. De conformidad con el artículo 29 de la Ley 40/2015, de Régimen Jurídico del Sector Público, en base a los principios de la potestad sancionadora ¿qué criterios se consideran especialmente en la graduación de las sanciones?

- a) El grado de culpabilidad o la existencia de intencionalidad.
- b) La continuidad o persistencia en la conducta infractora.
- c) La naturaleza de los perjuicios causados.
- d) Todas son correctas.

15. Indique la calificación que tiene la adquisición de un programa de ordenador desarrollado a medida, atendiendo a lo dispuesto en la Ley 9/2017, de Contratos del Sector Público:

- a) Contrato de servicios.
- b) Contrato de suministro.
- c) Contrato de obra.
- d) Contrato mixto.

16. Indique el órgano consultivo previsto en la Ley 9/2017, de Contratos del Sector Público, que tiene atribuida la función de promover la adopción de las normas o medidas de carácter general que considere procedentes para la mejora del sistema de contratación en sus aspectos administrativos, técnicos y económicos:

- a) Junta Consultiva de Contratación Pública del Estado.
- b) Comité de cooperación en materia de contratación pública.
- c) Oficina Independiente de Regulación y Supervisión de la Contratación.
- d) Oficina Nacional de Evaluación.

17. Indique el Organismo al que la Ley 47/2003, General Presupuestaria, atribuye el control interno de la gestión económica y financiera del sector público estatal, con plena autonomía respecto de las autoridades y demás entidades cuya gestión controle:

- a) El Tribunal de Cuentas.
- b) La Intervención General del Estado.
- c) La Autoridad Independiente de Responsabilidad Fiscal.
- d) Banco de España.

18. Señale cuál de las siguientes funciones NO corresponde al Consejero de Hacienda de la Comunidad de Madrid:

- a) Administrar los créditos para gastos de los Presupuestos de la Comunidad y sus modificaciones.
- b) Elaborar y someter el anteproyecto de Ley de Presupuestos de la Comunidad al Consejo de Gobierno para su aprobación.
- c) La Administración, gestión y recaudación de los derechos económicos de la Administración de la Comunidad.
- d) Velar por la ejecución del presupuesto y por el cumplimiento de las disposiciones de carácter financiero.

19. La Ley reguladora de la Hacienda de la Comunidad de Madrid es:

- a) Ley 8/1991, de 8 de noviembre.
- b) Ley 9/1996, de 8 de noviembre.
- c) Ley 12/1993, de 8 de noviembre.
- d) Ley 9/1990, de 8 de noviembre.

20. Conforme al artículo 4 de la Ley 31/1995, de Prevención de Riesgos Laborales, se entenderá como «riesgo laboral grave e inminente»:

- a) Aquel que resulte probable racionalmente que se materialice en un futuro inmediato y pueda suponer un daño grave para la salud de los trabajadores.
- b) La posibilidad de que un trabajador sufra un determinado daño derivado del trabajo. Para calificar un riesgo desde el punto de vista de su gravedad, se valorarán conjuntamente la probabilidad de que se produzca el daño y la severidad del mismo.
- c) Las enfermedades, patologías o lesiones sufridas con motivo u ocasión del trabajo.
- d) Todas son correctas.

21. El Decreto 52/2010, por el que se establecen las estructuras básicas sanitarias y directivas de Atención Primaria del Área Única de Salud de la Comunidad de Madrid establece que las Zonas Básicas de Salud son:

- a) Las unidades administrativas para la gestión de recursos humanos en atención hospitalaria.
- b) El marco territorial de la atención hospitalaria, que tiene como finalidad principal garantizar la accesibilidad de la población a la atención hospitalaria.
- c) El marco territorial de la atención primaria, que tiene como finalidad principal garantizar la accesibilidad de la población a los servicios sanitarios.
- d) Unidades creadas solo para emergencias.

22. En el ámbito de la Educación sanitaria, el modelo de aprendizaje por imitación (modelado) se fundamenta en:

- a) La repetición memorística del contenido.
- b) La observación de conductas para reproducirlas.
- c) El análisis de datos epidemiológicos.
- d) La auditoría del desempeño sanitario.

23. En relación con la planificación en los servicios sanitarios y de salud pública, la planificación funcional es aquella que:

- a) Se ocupa fundamentalmente del manejo de los recursos y su coordinación, buscando ante todo el mejor aprovechamiento y la máxima eficacia de estos.
- b) Se realiza en el marco de una estructura sanitaria definida.
- c) Está dirigida a un fin concreto y busca esencialmente la máxima eficacia.
- d) Las respuestas b), c) y d) son correctas.

24. De los siguientes métodos, ¿Cuál se trata de un método de muestreo no probabilístico?

- a) Muestreo aleatorio simple.
- b) Muestreo por conglomerados.
- c) Muestreo intencional.
- d) Muestreo aleatorio estratificado.

25. La prueba Chi-cuadrado:

- a) Determina si dos variables cuantitativas están correlacionadas.
- b) Evalúa si dos variables cualitativas están asociadas.
- c) Comprueba si la media de dos muestras es igual.
- d) Analiza la homogeneidad de las varianzas entre dos grupos.

26. Los estudios de casos y controles:

- a) Estiman la incidencia.
- b) Son útiles en enfermedades raras.
- c) Es un estudio experimental en el que los investigadores asignan la exposición a los participantes.
- d) Selecciona participantes según su exposición y los sigue en el tiempo para observar la aparición del desenlace.

27. De los siguientes tipos de estudios epidemiológicos, indique cuál es un estudio experimental:

- a) Estudios de prevalencia.
- b) Estudios de casos y controles.
- c) Estudios ecológicos.
- d) Ensayo de campo.

28. A efectos de notificación se considera brote:

- a) La aparición de un riesgo para la salud en una zona hasta entonces libre del mismo.
- b) La aparición de cualquier incidencia de tipo catastrófico que pueda afectar a la salud de la Comunidad.
- c) La agregación de casos de una enfermedad en un territorio y en un tiempo comprendido entre el mínimo y el máximo del período de incubación.
- d) Todas las respuestas anteriores son correctas.

29. Indique el Organismo que tiene atribuida la función de asegurar la cohesión y calidad en la gestión de la Red Estatal de Vigilancia en Salud Pública y de los sistemas de vigilancia en salud pública, así como la aprobación de los manuales de procedimientos y los protocolos de los sistemas de vigilancia:

- a) Ministerio de Sanidad.
- b) Comité de Gestión de la Red Estatal de Vigilancia en Salud Pública.
- c) Consejo Interterritorial del Sistema Nacional de Salud.
- d) Comité de Salud Pública.

30. Señale la opción CORRECTA en relación a la designación de los laboratorios oficiales y sus obligaciones, establecidas en el Reglamento 2017/625, relativo a los controles oficiales y otras actividades oficiales.

- a) La designación de un laboratorio oficial se hará por escrito e incluyendo una descripción detallada de sus tareas como laboratorio oficial.
- b) Las autoridades competentes no podrán designar como laboratorio oficial un laboratorio situado en otro Estado Miembro.
- c) A petición de la autoridad competente, los laboratorios nacionales de referencia participarán en ensayos interlaboratorios comparados.
- d) A petición de los laboratorios nacionales de referencia, los laboratorios oficiales pondrán a disposición del público los nombres de los métodos utilizados para los análisis.

31. Las Administraciones públicas, según sus competencias, pondrán periódicamente a disposición del público y de las organizaciones interesadas la siguiente información relativa a la calidad del aire ambiente: (Señale la INCORRECTA).

- a) La información sobre concentraciones de plomo y benceno, expresadas como promedio de los últimos doce meses, que se actualizará al menos una vez al trimestre y, siempre que sea factible, una vez al semestre.
- b) Para el amoníaco, la concentración obtenida en los puntos de medición rurales de fondo y de tráfico. Dicha información se actualizará, como mínimo, cada mes.
- c) Contaminación de fondo rural, que se actualizará cada mes.
- d) La información sobre las concentraciones de dióxido de azufre, dióxido de nitrógeno, partículas, al menos PM10, ozono y monóxido de carbono en el aire ambiente, que se actualizará, como mínimo, cada día, y siempre que sea factible cada hora.

32. De acuerdo con el Real Decreto Legislativo 1/2016, por el que se aprueba el texto refundido de la Ley de prevención y control integrados de la contaminación, ¿Cuál de las siguientes sustancias NO se incluye en el listado de sustancias contaminantes que se deben controlar en el ámbito de la Autorización Ambiental Integrada?

- a) Cloro y sus compuestos.
- b) Biocidas y productos fitosanitarios.
- c) Materias en suspensión.
- d) Principios activos empleados en la fabricación de medicamentos.

33. El Real Decreto Legislativo 1/2001, por el que se aprueba el texto refundido de la Ley de Aguas, indica que, la fase atmosférica del ciclo hidrológico:

- a) Podrá ser modificada artificialmente por la Administración del Estado previo informe preceptivo por parte del órgano competente en medio ambiente correspondiente.
- b) Sólo podrá ser modificada artificialmente por la Administración competente en materia de medio ambiente, previa justificación por parte de las Comunidades Autónomas.
- c) Sólo podrá ser modificada artificialmente por la Administración del Estado o por aquellos a quienes ésta autorice.
- d) No podrá ser modificada artificialmente.

34. Señale la respuesta INCORRECTA en relación al Sistema de Información Nacional de Aguas de Consumo, descrito en el Anexo XI del Real Decreto 3/2023, por el que se establecen los criterios técnico-sanitarios de la calidad del agua de consumo, su control y suministro.

- a) La autoridad sanitaria autonómica o local notificará en SINAC recomendaciones sanitarias en caso de agua calificada como no apta.
- b) Anualmente se actualizará la información relativa al consumo medio diario de un hogar en esa red de distribución.
- c) Los boletines de análisis cuyo punto de muestreo sea de red de distribución deben ser cargados en un plazo máximo de 10 días laborales.
- d) Periódicamente se actualizará la información relativa a los diez últimos boletines de la red de distribución de los análisis de control.

35. En relación con los criterios técnico-sanitarios de la calidad del agua de consumo establecidos en el Real Decreto 3/2023, señale la opción CORRECTA respecto al hierro.

- a) Es un parámetro químico cuyo valor paramétrico se recoge en la parte B del Anexo I, y es de 100 mg/L.
- b) Es un parámetro indicador de calidad cuyo valor paramétrico se recoge en la parte C del Anexo I, y es de 200 µg/L.
- c) Es un parámetro químico cuyo valor paramétrico se recoge en la parte B del Anexo I, y es de 100 µg/L.
- d) Es un parámetro indicador de calidad cuyo valor paramétrico se recoge en la parte C del Anexo I, y es de 100 µg/L.

36. Señale la respuesta INCORRECTA en relación al Real Decreto 742/2013, por el que se establecen los criterios técnico-sanitarios de las piscinas.

- a) El control inicial se llevará a cabo después de cierres temporales que puedan suponer variaciones significativas de los parámetros de control de agua o aire.
- b) Dentro del protocolo de autocontrol deberá contemplarse, entre otros aspectos, el plan de control de plagas.
- c) El control de rutina es el control mensual que tiene por objeto conocer el cumplimiento del agua de cada vaso con lo dispuesto en los anexos I y II.
- d) El control de rutina es el control diario que tiene por objeto conocer la eficacia del tratamiento del agua de cada vaso; se controlará conforme a lo descrito en el anexo III.

37. Señale la respuesta INCORRECTA de acuerdo con el Decreto 99/2024, por el que se establecen los criterios técnicos e higiénico-sanitarios de las piscinas y parques acuáticos de la Comunidad de Madrid.

- a) Las piscinas de uso privado tipo 3B únicamente están obligadas a comunicar las situaciones de incidencia.
- b) El titular de la piscina pondrá a disposición de los usuarios, entre otros, las normas de utilización de la piscina.
- c) Las piscinas con hasta 500 metros cuadrados de superficie de lámina de agua deben contar como mínimo con un socorrista.
- d) En el caso de detectarse incumplimientos en el control de rutina, deberá informarse al titular de la instalación para que lleve a cabo las acciones correctoras correspondientes.

38. Señale la respuesta INCORRECTA de acuerdo con el Real Decreto 1341/2007, sobre la gestión de la calidad de las aguas de baño.

- a) La toma de muestras se realizará 30 cm por debajo de la superficie de las aguas y en aguas cuya profundidad no sea inferior a 1 m.
- b) El volumen del recipiente dependerá de la cantidad de agua necesaria para el análisis de cada parámetro. El contenido mínimo será en general de 250 ml.
- c) Las muestras deberán conservarse a una temperatura de aproximadamente 4º C, en una caja térmica o en un refrigerador (dependiendo del clima), hasta su llegada al laboratorio.
- d) Los recipientes para las muestras deberán ser opacos (de vidrio, polietileno o polipropileno) para mantener a las mismas en oscuridad.

39. Señale la respuesta INCORRECTA en relación al Sistema de Información Nacional de Aguas de Baño, descrito en el Anexo VI del Real Decreto 1341/2007, sobre la gestión de la calidad de las aguas de baño.

- a) El uso de la aplicación es obligatorio tanto para el Ministerio de Sanidad, como para la autoridad autonómica y la administración local.
- b) El sistema recoge, entre otros, información relativa a las características de la playa y las inspecciones sanitarias.
- c) La carga de información de boletines de análisis puede realizarse mediante ficheros XML.
- d) Los boletines de análisis de las aguas de baño deberán ser cargados con un plazo máximo de un mes tras la elaboración del informe de los resultados analíticos.

40. De acuerdo con el Real Decreto 1085/2024, por el que se aprueba el Reglamento de reutilización del agua y se modifican diversos reales decretos que regulan la gestión del agua, está permitida la reutilización de aguas en:

- a) Agua de limpieza de materias primas en la empresa alimentaria.
- b) Instalaciones hospitalarias y otras instalaciones médicas.
- c) Uso recreativo como agua de baño en instalaciones artificiales.
- d) Cultivo de moluscos filtradores en acuicultura.

41. Señale la respuesta INCORRECTA, de acuerdo con el Real Decreto 487/2022, por el que se establecen los requisitos sanitarios para la prevención y el control de la legionelosis.

- a) El objetivo del muestreo sin purga, en un sistema de agua sanitaria, es muestrear el punto terminal y su tubería.
- b) El objetivo del muestreo con purga, en un sistema de agua sanitaria, es muestrear el agua del circuito.
- c) La zona donde es mayor la probabilidad de que *Legionella* spp. crezca y se multiplique es en el interior del circuito de la red, por lo que el muestreo posterior a la purga es el que tendría la mayor concentración de *Legionella* spp.
- d) El número de puntos de toma de muestra en instalaciones de uso colectivo estará en función de los puntos terminales, acumuladores de agua caliente y depósitos de agua fría que tenga la instalación.

42. Señale la respuesta CORRECTA en relación con la detección de casos o brotes de *Legionella*, de acuerdo con el Real Decreto 487/2022.

- a) Debe realizarse un tratamiento de la instalación inmediatamente, con posterior notificación a la autoridad competente.
- b) No se debe realizar la toma de muestras antes de la limpieza exhaustiva y desinfección.
- c) El tratamiento de la instalación consta de dos fases: un primer tratamiento, seguido de un tratamiento continuado.
- d) En caso de brotes de legionelosis debe realizarse las actuaciones que determine la autoridad sanitaria, que es el Ministerio de Sanidad.

43. La exposición crónica a arsénico a través del agua de consumo humano se relaciona con:

- a) Cáncer de piel y vejiga.
- b) Fracturas óseas.
- c) Diarrea aguda.
- d) Miopía.

44. Indique la competencia que se atribuye a las Comunidades Autónomas según la Ley 34/2007, de calidad del aire y protección de la atmósfera:

- a) Establecer los valores límite de emisión para contaminantes.
- b) Autorizar las instalaciones del grupo A y B del CAPCA.
- c) Autorizar las instalaciones del grupo A, B y C del CAPCA.
- d) Ninguna de las anteriores.

45. Indique la definición que la Ley 7/2022, de residuos y suelos contaminados para una economía circular establece para los materiales plásticos que incluyen aditivos, los cuales, mediante oxidación, provocan la fragmentación del material plástico en microfragmentos o su descomposición química:

- a) Plástico biodegradable.
- b) Plástico oxodegradable.
- c) Plástico de un solo uso.
- d) Plástico reciclable.

46. Indique la definición que establece la Ley 37/2003, de Ruido para el índice acústico relativo a la contaminación acústica existente en un lugar durante un tiempo determinado:

- a) Índice acústico.
- b) Índice de emisión.
- c) Índice de inmisión.
- d) Índice de referencia.

47. Indique atendiendo a lo dispuesto en la Ley 37/2003, del Ruido, la Administración que debe determinar el contenido mínimo de los planes de acción en materia de contaminación acústica:

- a) El Gobierno.
- b) Las Comunidades Autónomas.
- c) Las Corporaciones Locales.
- d) Los Municipios.

48. De acuerdo con la Resolución de 18 de noviembre de 2024, de la Directora General de Salud Pública ¿Quién ejerce la titularidad de la Dirección Técnica de la Red Palinológica de la Comunidad de Madrid?

- a) El miembro del Departamento de Farmacología, Farmacognosia y Botánica de la Facultad de Farmacia de la Universidad Complutense de Madrid.
- b) El Titular de la Subdirección General competente en sanidad ambiental.
- c) El miembro perteneciente al Área de Vigilancia de Riesgos Ambientales en Salud.
- d) Uno de los responsables técnicos de las estaciones de muestreo de la Red Palinológica.

49. Según el Real Decreto 1029/2022, por el que se aprueba el Reglamento sobre protección de la salud contra los riesgos derivados de la exposición a las radiaciones ionizantes, se establece como nivel de referencia: (Señale la respuesta CORRECTA)

- a) Para la exposición al radón en recintos cerrados, 300 Bq/m³, en términos del promedio anual de concentración de radón en aire.
- b) Para la exposición al radón en recintos cerrados, 200 Bq/m³, en términos del promedio anual de concentración de radón en aire.
- c) Para la exposición al radón en recintos cerrados, 400 Bq/m³, en términos del promedio anual de concentración de radón en aire.
- d) Para la exposición al radón en recintos cerrados, 100 Bq/m³, en términos del promedio anual de concentración de radón en aire.

50. En relación con la calidad del ambiente interior, NO se considera como contaminante físico:

- a) La temperatura.
- b) Los campos electromagnéticos.
- c) El ruido.
- d) Los olores.

51. Indique la afirmación CORRECTA en relación con la frecuencia de retirada de los residuos biosanitarios especiales:

- a) En los centros en los que se generen exclusivamente residuos punzantes o cortantes en cantidades inferiores a 3 kg al mes, la retirada podrá ser trimestral.
- b) En los centros en los que se generen exclusivamente residuos punzantes o cortantes en cantidades inferiores a 3 kg al mes, la retirada podrá ser mensual.
- c) En los centros en los que se generen exclusivamente residuos punzantes o cortantes en cantidades inferiores a 1 kg al mes, la retirada podrá ser trimestral.
- d) En los centros en los que se generen exclusivamente residuos punzantes o cortantes en cantidades inferiores a 1 kg al mes, la retirada podrá ser mensual.

52. Según la norma UNE-EN 16636, cuando durante el diagnóstico de situación no se ha observado ninguna presencia de plagas, pero la situación ambiental interior o el entorno exterior es tal que podría eventualmente facilitar el desarrollo de una infestación, el proveedor de servicios profesionales debe asesorar sobre:

- a) Medidas de control directo sobre las plagas en el entorno exterior próximo.
- b) Medidas de control directo sobre las plagas en el interior de las instalaciones.
- c) Medidas de control directo sobre las plagas tanto en el interior como en el exterior de las instalaciones.
- d) No debe asesorar sobre medidas de control directo.

53. En el marco del Reglamento (CE) 1907/2006 (REACH) ¿en qué caso se debe cumplimentar un informe sobre la seguridad química?

- a) En el caso de todas las sustancias clasificadas como peligrosas, con independencia de la cantidad fabricada o importada.
- b) En el caso de las sustancias supeditadas a registro en cantidades anuales iguales o superiores a 10 toneladas por solicitante de registro.
- c) En el caso de las mezclas peligrosas comercializadas en el mercado de la Unión Europea.
- d) En el caso de las sustancias incluidas en el anexo XIV del Reglamento REACH.

54. El Reglamento (CE) 1907/2006 (REACH), NO se aplica a:

- a) Las sustancias intermedias no aisladas.
- b) El transporte de sustancias peligrosas por carretera.
- c) Las sustancias contenidas en artículos sujetas a supervisión aduanera, siempre que no sean objeto de ningún tipo de tratamiento o transformación y que estén en depósito temporal, zona franca o depósito franco con el fin de volverse a exportar o en tránsito.
- d) Todas son correctas.

55. ¿En qué sección de la Ficha de Datos de Seguridad (FDS) deben figurar los usos identificados de la sustancia o de la mezcla y usos desaconsejados?

- a) Sección 1. Identificación de la sustancia o la mezcla y de la sociedad o la empresa.
- b) Sección 7. Manipulación y almacenamiento.
- c) Sección 8. Controles de exposición/protección individual.
- d) Sección 15. Información reglamentaria.

56. Deben inscribirse en el Registro Oficial de Establecimientos y Servicios Biocidas de la Comunidad de Madrid los titulares de establecimientos y servicios biocidas que trabajen con biocidas de los siguientes tipos:

- a) TP 1 – Higiene humana.
- b) TP 5 – Agua potable.
- c) TP 8 – Protectores para maderas.
- d) TP 12 – Productos antimoho.

57. De conformidad con lo establecido en el Reglamento (CE) 648/2004 ¿Qué información debe figurar en el envase de los detergentes destinados a la venta al consumidor?

- a) El número de teléfono del responsable de su comercialización.
- b) El número de teléfono donde se puede solicitar la hoja informativa de ingredientes.
- c) La denominación común y la denominación comercial del producto.
- d) Las tres informaciones anteriores.

58. De acuerdo con el anexo VII del Reglamento (CE) 648/2004 sobre detergentes, la hoja informativa de ingredientes deberá incluir:

- a) La lista de ingredientes en orden decreciente por peso.
- b) La lista de ingredientes dividida en los intervalos de porcentajes en peso establecidos.
- c) La denominación del detergente y del fabricante.
- d) Todas las informaciones anteriores.

59. Indique la afirmación CORRECTA respecto a las tintas de tatuaje.

- a) Las tintas que vayan a utilizarse en una sesión de tatuaje deberán colocarse en recipientes lavados a más de 80 grados centígrados.
- b) Las tintas que se usan para tatuar a personas deben disponer del correspondiente registro sanitario otorgado por la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios.
- c) Las tintas de tatuaje deben adquirirse en comercio minorista registrado en la Comunidad de Madrid como centro especializado en Tintas de Tatuaje.
- d) Las tintas deben disponer de autorización emitida por la Dirección General de Salud Pública y Equidad en Salud.

60. ¿Qué es el Aula de Salud Pública de la Comunidad de Madrid?

- a) Un centro formativo para profesores de colegios de la Comunidad de Madrid, para impartir formación sobre salud.
- b) Un espacio educativo que se ofrece a los Centros de Educación Primaria para el desarrollo de talleres de educación para la salud.
- c) Una actividad de formación para adolescentes y hábitos saludables en la Comunidad de Madrid.
- d) Un centro de formación para profesionales de la salud de la Comunidad de Madrid.

61. Según el artículo 3 del Reglamento (CE) 178/2002, por el que se establecen los principios y los requisitos de la legislación alimentaria, se crea la Autoridad Europea de Seguridad Alimentaria y se fijan procedimientos relativos a la seguridad alimentaria, NO es una etapa del proceso de determinación del riesgo:

- a) Identificación del factor de peligro.
- b) Caracterización del riesgo.
- c) Identificación del riesgo.
- d) Caracterización del factor de peligro.

62. ¿Cuál es el organismo encargado de la coordinación general del Plan Nacional de Control de la Cadena Alimentaria (PNCOCA)?:

- a) La Subdirección General de Sanidad Exterior (Ministerio de Sanidad).
- b) La Dirección General de Sanidad de la Producción Agroalimentaria y Bienestar Animal (Ministerio de Agricultura, Pesca y Alimentación).
- c) La Agencia Española de Seguridad Alimentaria y Nutrición.
- d) La Secretaría General de Recursos Agrarios y Seguridad Alimentaria (Ministerio de Agricultura, Pesca y Alimentación).

63. En el marco del Reglamento (UE) 2017/625 ¿cuál de las siguientes se considera “otras actividades oficiales”?

- a) Comprobación del cumplimiento de los límites máximos de residuos.
- b) Acciones de investigación para determinar el alcance de un incumplimiento.
- c) Elaboración de un informe de auditoría (resultado de un control oficial).
- d) Expedición de certificados o atestaciones oficiales sobre la base de los resultados de controles oficiales.

64. En relación con el procedimiento general de toma de muestras establecido en el Real Decreto 562/2025, señale la respuesta CORRECTA:

- a) Al menos cuando el operador lo solicite, se recogerá cantidad suficiente que permita la realización de un segundo análisis.
- b) Al menos cuando el operador lo solicite, se recogerá cantidad suficiente que permita la realización de un segundo y tercer análisis.
- c) En caso necesario, la subdivisión de la muestra en muestras independientes se realizará siempre por el laboratorio designado.
- d) Cuando la toma de muestras se efectúe en un operador que únicamente realice actividades de venta al por menor, no será necesario recoger muestra para la realización de un segundo análisis.

65. ¿En qué clave del RGSEAA debe inscribirse un elaborador de vino?

- a) 27.
- b) 28.
- c) 29.
- d) 30.

66. Según la normativa en materia de controles oficiales, la red compuesta por la Comisión y los organismos de enlace designados por los Estados Miembros para facilitar la cooperación y el intercambio de información entre autoridades competentes se denomina:

- a) Red RASFF.
- b) Red ACA.
- c) Red de lucha contra el fraude alimentario.
- d) Red de Alerta y Cooperación (RAC).

67. Según el Reglamento 852/2004, relativo a la higiene de los productos alimenticios, los operadores de empresa alimentaria adoptarán, en la medida en que proceda, las siguientes medidas de higiene específicas (señalar la INCORRECTA):

- a) Cumplimiento de los criterios microbiológicos para los productos alimenticios.
- b) Cumplimiento de los requisitos específicos de los centros de recogida y tenerías que entran dentro de la definición de empresa del sector alimentario únicamente porque manipulan materias primas para la producción de gelatina o colágeno.
- c) Cumplimiento de los requisitos relativos al control de la temperatura de los productos alimenticios.
- d) Mantenimiento de la cadena del frío.

68. Entre los requisitos higiénicos generales aplicables a todos los operadores de empresas alimentarias recogidos en el Anexo II del Reglamento 852/2004, en el capítulo III se recogen:

- a) Los locales ambulantes o provisionales como carpas, tenderetes y vehículos de venta ambulante.
- b) Los locales utilizados principalmente como vivienda privada pero donde regularmente se preparan productos alimenticios para su puesta en el mercado.
- c) Las máquinas expendedoras.
- d) Todas son correctas.

69. El enfoque simplificado de un Sistema de Gestión de la Seguridad de los Alimentos (SGSA) que cumpla los requisitos del Reglamento (CE) 852/2004, puede describirse del siguiente modo:

- a) El establecimiento minorista únicamente debe ser consciente de los grupos de peligros que pueden producirse en una fase concreta, sin tener que conocer en profundidad cada peligro específico.
- b) No es necesario aplicar una clasificación de los riesgos.
- c) Los alérgenos se tratan como un peligro independiente, distinto de un peligro químico.
- d) Todas las respuestas anteriores son correctas.

70. El Reglamento 852/2004 recoge, que los títulos y referencias a las guías comunitarias preparadas de acuerdo con el artículo 9, se publicarán:

- a) En la serie A del Diario Oficial de la Unión Europea.
- b) En la serie B del Diario Oficial de la Unión Europea.
- c) En la serie C del Diario Oficial de la Unión Europea.
- d) En la serie D del Diario Oficial de la Unión Europea.

71. En base a la Ley 17/2011, de seguridad alimentaria y nutrición, el incumplimiento de los requisitos de formación, o instrucción, de los manipuladores de alimentos por parte de la empresa ¿se considera una infracción?

- a) No.
- b) Sí, leve.
- c) Sí, grave.
- d) Sí, muy grave.

72. Señale la respuesta INCORRECTA de acuerdo con la Ley 28/2015, para la defensa de la calidad alimentaria.

- a) La calidad alimentaria es el conjunto de propiedades y características de un producto alimenticio o alimento relativas a, entre otros, su pureza.
- b) Las propiedades y características de calidad serán las recogidas en la normativa de calidad alimentaria de obligado cumplimiento dictada por las Administraciones competentes.
- c) Las propiedades y características de calidad serán las recogidas en las normas ISO de obligado cumplimiento dictadas por las asociaciones sectoriales.
- d) A y B son correctas.

73. Según el artículo 2 del Reglamento (UE) nº 1169/2011, sobre la información alimentaria facilitada al consumidor, se entenderá por etiqueta:

- a) Las marcas de fábrica o comerciales, dibujos o signos relacionados con un alimento y que figuren en cualquier envase, documento, rótulo, faja o collarín, que acompañen o se refieran a dicho alimento.
- b) Las menciones o indicaciones, relacionados con un alimento y que figuren en cualquier envase, documento, rótulo, faja o collarín, que acompañen o se refieran a dicho alimento.
- c) Los letreros, marcas comerciales o de fábrica, signos, dibujos u otras descripciones, escritos, impresos, estarcidos, marcados, grabados o estampados en un embalaje o envase alimentario, o que acompañe al mismo.
- d) Todas son correctas.

74. Según el Anexo II del reglamento 1169/2011, sobre la información alimentaria facilitada al consumidor, NO se considera una sustancia o producto que causa alergias o intolerancias:

- a) Gelatina de pescado utilizada como soporte de vitaminas o preparados de carotenoides.
- b) Crustáceos y productos a base de crustáceos.
- c) Huevos y productos a base de huevo.
- d) Apio y productos derivados.

75. Indique la respuesta CORRECTA, según el Reglamento (CE) 1924/2006, relativo a las declaraciones nutricionales y de propiedades saludables en los alimentos.

- a) Solamente podrá declararse que un alimento posee un valor energético reducido si el valor energético se reduce, como mínimo, en un 30 %, con una indicación de la característica o características que provocan la reducción del valor energético total del alimento.
- b) Solamente podrá declararse que un alimento no contiene grasa si el producto no contiene más de 2 g de grasa por 100 g o 100 ml.
- c) Solamente podrá declararse que un alimento no contiene sodio o sal si el producto no contiene más de 5 g de sodio, o el valor equivalente de sal, por 100 g.
- d) Solamente podrá declararse que un alimento posee un alto contenido de fibra si el producto contiene como mínimo 12 g de fibra por 100 g o 6 g de fibra por 100 kcal.

76. Indique la afirmación INCORRECTA en relación al registro descrito en el Reglamento (CE) 1924/2006, relativo a las declaraciones nutricionales y de propiedades saludables en los alimentos.

- a) El Registro contendrá las declaraciones nutricionales y las condiciones que se les aplican.
- b) El Registro contendrá una lista de las declaraciones de propiedades saludables rechazadas.
- c) El Registro contendrá las declaraciones de propiedades saludables autorizadas y las condiciones que se les aplican.
- d) El Registro contendrá la fecha en que los Estados Miembros solicitan a la Comisión la autorización de la declaración de propiedades saludables.

77. La ley 6/2015, de Denominaciones de Origen e Indicaciones Geográficas Protegidas de ámbito territorial supraautonómico, considera infracciones leves:

- a) La no presentación de los registros o libros-registro o documentación, cuya tenencia en las instalaciones inspeccionadas sea preceptiva cuando fueren requeridos para su control en actos de inspección, siempre que se considere una omisión de carácter ocasional.
- b) El traslado físico de las mercancías intervenidas cautelarmente sin autorización del órgano competente, siempre que no se violen los precintos ni las mercancías salgan de las instalaciones en las que fueron intervenidas, salvo causas de fuerza mayor debidamente justificadas.
- c) La no presentación de etiquetas comerciales a la entidad de gestión, cuando ésta tenga reconocida tal función.
- d) Todas son infracciones leves.

78. Según el artículo 19 del Reglamento (CE) nº 178/2002, por el que se establecen los principios y los requisitos generales de la legislación alimentaria, en caso de que un explotador considere que un alimento que ha importado o producido no es seguro y ya no está bajo su control inmediato (señale la respuesta CORRECTA).

- a) Procederá inmediatamente a su retirada del mercado.
- b) Informará de ello a las autoridades competentes.
- c) Si es necesario recuperará los productos ya suministrados a los consumidores.
- d) Todas las respuestas anteriores son correctas.

79. De acuerdo con la Ley 1/1997, la venta ambulante se llevará a cabo a través de las siguientes modalidades:

- a) En mercadillos de manera periódica u ocasional en puestos o instalaciones desmontables, móviles o semimóviles.
- b) Excepcional y puntualmente, en recintos o espacios reservados para la celebración de las fiestas populares.
- c) En vehículos con carácter itinerante que se autoricen justificadamente por los Ayuntamientos.
- d) a, b y c son correctas.

80. Las instalaciones de irradiación de alimentos autorizadas llevarán, respecto de cada fuente de radiaciones ionizantes utilizada, un registro en el que habrá de constar para cada lote de productos alimenticios tratados los siguientes datos: (indique la respuesta CORRECTA)

- a) Tipo y cantidad de productos alimenticios irradiados.
- b) Número de lote.
- c) Destinatario de los productos alimenticios tratados.
- d) a, b y c, son correctas.

81. Señale la respuesta INCORRECTA de acuerdo con el Reglamento (CE) 2073/2005, relativo a los criterios microbiológicos aplicables a los productos alimenticios.

- a) Se tomarán muestras en las zonas de trabajo y equipos de producción cuando sea necesario para garantizar el cumplimiento de los criterios.
- b) Las empresas alimentarias que fabriquen preparados deshidratados para lactantes que presenten un riesgo de *Cronobacter* spp. controlarán las zonas y equipos de producción.
- c) Se autorizará el uso de métodos analíticos alternativos a condición de que estén certificados con respecto al método de referencia conforme al protocolo de la norma EN/ISO 17025, en cualquier categoría de alimentos.
- d) Las empresas alimentarias que produzcan alimentos listos para el consumo susceptibles de plantear un riesgo de *Listeria monocytogenes* deberán tomar siempre muestras de zonas y equipos de producción.

82. Según el Reglamento (CE) 1333/2008, sobre aditivos alimentarios, NO se considerarán aditivos alimentarios:

- a) El cloruro de amonio.
- b) Los aminoácidos y sus sales, a excepción del ácido glutámico, la glicina, la cisteína y la cistina y sus sales sin función tecnológica.
- c) La dextrina blanca o amarilla, el almidón tostado o dextrinado, el almidón modificado por tratamiento ácido o alcalino, el almidón blanqueado, el almidón modificado por medios físicos y el almidón tratado con enzimas amilolíticas.
- d) Todas son correctas.

83. ¿Para cuál de los siguientes materiales destinados a entrar en contacto con alimentos debe presentarse una declaración de conformidad conforme a la normativa específica que lo regula?

- a) Papel y cartón.
- b) Vidrio.
- c) Cerámica.
- d) Metales y aleaciones.

84. Según el Reglamento (UE) 10/2011, ¿qué simulante alimentario corresponde al ácido acético al 3% (p/v)?

- a) Simulante A.
- b) Simulante B.
- c) Simulante C.
- d) Simulante D1.

85. Indique la respuesta CORRECTA respecto al Reglamento (CE) N° 333/2007, por el que se establecen los métodos de muestreo y análisis para el control de los niveles de elementos traza y de los contaminantes de proceso en los productos alimenticios.

- a) Toda muestra tomada para uso oficial se precintará en el lugar de muestreo y se identificará según las normas de los Estados miembros.
- b) Las muestras deberán tomarse en recipientes estériles según la UNE-EN 4451.
- c) El personal que tome la muestra deberá estar acreditado con inscripción en el registro correspondiente del estado miembro como agente autorizado.
- d) De cada toma de muestras deberá levantarse un acta que permita identificar sin ambigüedad cada lote atendiendo a la norma UNE-EN 4451.

86. Según la definición del Reglamento (CE) 396/2005, el límite máximo de residuos (LMR) se encuentra basado en:

- a) Las buenas prácticas agrícolas.
- b) La menor exposición del consumidor necesaria para proteger a todos los consumidores vulnerables.
- c) Sus efectos tóxicos a largo plazo.
- d) a y b son ciertas.

87. Según el Reglamento 2015/2283, relativo a los nuevos alimentos ¿Quién establece y actualiza la lista de nuevos alimentos autorizados en la Unión?

- a) La Autoridad Europea de Seguridad Alimentaria.
- b) Cada Estado miembro.
- c) La Comisión Europea.
- d) El Parlamento Europeo.

88. Con relación al etiquetado de los alimentos que contienen Organismos Modificados Genéticamente, el Reglamento 1829/2003, sobre alimentos y piensos modificados genéticamente, indica que no se aplicará a los alimentos que contengan material que, a su vez, contenga o esté compuesto por OMG o haya sido producido a partir de estos organismos, siempre que el contenido de dicho material no supere el:

- a) 0,9 % de los ingredientes del alimento considerados individualmente o de los alimentos consistentes en un solo ingrediente, y a condición de que esta presencia sea accidental o técnicamente inevitable.
- b) 0,8% de los ingredientes del alimento considerados individualmente o de los alimentos consistentes en un solo ingrediente, y a condición de que esta presencia sea accidental o técnicamente inevitable.
- c) 0,7% de los ingredientes del alimento considerados individualmente o de los alimentos consistentes en un solo ingrediente, y a condición de que esta presencia sea accidental o técnicamente inevitable.
- d) 0.6% de los ingredientes del alimento considerados individualmente o de los alimentos consistentes en un solo ingrediente, y a condición de que esta presencia sea accidental o técnicamente inevitable.

89. Señale la respuesta CORRECTA en relación con el uso de huevo crudo para elaborar alimentos en los establecimientos de comercio al por menor.

- a) Podrán usar huevo crudo cuando se sometan a un tratamiento térmico donde se alcance una temperatura de 63°C durante 20 segundos en el centro del producto y se sirvan para su consumo inmediato.
- b) Podrán usar huevo crudo cuando se sometan a un tratamiento térmico donde se alcance una temperatura igual o superior a 70°C durante dos segundos en el centro del producto.
- c) En ningún caso podrán utilizar huevo crudo; únicamente podrán utilizar ovoproductos procedentes de establecimientos autorizados.
- d) Las respuestas a y b son correctas.

90. De conformidad con el Reglamento (UE) 609/2013, en el caso de los alimentos destinados a usos médicos especiales:

- a) Solo podrán comercializarse si cumplen dicho Reglamento.
- b) Solo se autorizarán en el mercado al por menor en forma de alimentos envasados.
- c) Los Estados miembros podrán restringir o prohibir la comercialización de los alimentos que cumplan el presente Reglamento, por razones relacionadas con su composición, fabricación, presentación o etiquetado.
- d) a y b son correctas.

91. El Reglamento (UE) 609/2013 establece que los alimentos destinados a los lactantes a los que se ha introducido una alimentación complementaria apropiada y que constituyen el principal elemento líquido de la dieta progresivamente diversificada de estos lactantes son:

- a) Preparados para lactantes.
- b) Preparados complementarios para lactantes.
- c) Preparados de continuación.
- d) Preparados integrados de continuación.

92. El Reglamento 1925/2006, sobre la adición de vitaminas, minerales y otras sustancias determinadas a los alimentos, recoge dentro de las sustancias sujetas a restricción las “Monacolininas procedentes del arroz fermentado con levadura roja”, estableciendo entre los requisitos adicionales del etiquetado, la inclusión de la siguiente advertencia:

- a) No debe ser consumido por mujeres embarazadas o en período de lactancia, niños y adolescentes menores de 14 años ni adultos mayores de 65 años.
- b) No debe consumirse junto con medicación para reducir el colesterol.
- c) No debe consumirse con el estómago vacío.
- d) Todas son correctas.

93. Según el Real Decreto 1487/2009, relativo a los complementos alimenticios, la notificación de puesta en el mercado de los complementos alimenticios, se presentará ante:

- a) Los órganos de la Comunidad Autónoma competente por razón del domicilio social del fabricante o del responsable de la primera puesta en el mercado, cuando sean de fabricación nacional.
- b) Los órganos de la Comunidad Autónoma competente por razón del domicilio industrial del fabricante o del responsable de la primera puesta en el mercado, cuando sean de fabricación nacional.
- c) La Agencia Española de Seguridad Alimentaria y Nutrición cuando el responsable de la primera puesta en el mercado tenga su domicilio social en España.
- d) La Agencia Española de Seguridad Alimentaria y Nutrición cuando el responsable de la primera puesta en el mercado tenga su domicilio industrial en España.

94. ¿Cuál es el tiempo máximo que pueden mantenerse a temperatura ambiente (20-25°C) las sandías cortadas por la mitad después de realizar el corte?

- a) 2 horas.
- b) 3 horas.
- c) 4 horas.
- d) No pueden mantenerse a temperatura ambiente una vez cortadas.

95. Los operadores con instalaciones de elaboración de aceite de oliva deberán disponer de un sistema de registros de trazabilidad que incluya los siguientes productos:

- a) Aceite de oliva lampante.
- b) Los subproductos de todas las instalaciones, de los que se pueda obtener aceite.
- c) Aceite de oliva sin clasificar.
- d) Todas las respuestas anteriores son correctas.

96. Los productos formados por núcleos de frutos secos revestidos de azúcares o aditivos edulcorantes caramelizados a los que se añaden o no otros ingredientes, se denominan:

- a) Grageas.
- b) Peladillas.
- c) Confites de otros frutos secos.
- d) Garrapiñados.

97. ¿Qué mención puede utilizarse para un agua mineral natural que contiene hasta 50 mg/l de residuo seco?

- a) Mineralización muy débil.
- b) Mineralización débil.
- c) Mineralización media.
- d) Mineralización fuerte.

98. Conforme a lo dispuesto 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 entiende por «medicamentos sin interés comercial»:

- a) Aquellos de los que existe ausencia o insuficiencia de suministro en el mercado nacional, siendo necesarios para el tratamiento de determinadas enfermedades o patologías.
- b) Aquellos de los que no existe suficiente conocimiento del mismo, siendo necesarios para el tratamiento de determinadas enfermedades o patologías.
- c) Aquellos de los que existe ausencia o insuficiencia de suministro en el mercado internacional, siendo necesarios para el tratamiento de cualquier enfermedad o patologías.
- d) Todas son correctas.

99. Según lo dispuesto en la Ley 13/2022, de Ordenación y Atención Farmacéutica de la Comunidad de Madrid, ¿cuál de las siguientes competencias NO corresponde a la Consejería de Sanidad de la Comunidad de Madrid?

- a) La autorización de las unidades de radiofarmacia.
- b) En los centros penitenciarios que no cuenten con servicio de farmacia, autorizar un depósito de medicamentos, que deberá estar vinculado a un servicio de farmacia hospitalario del hospital público más cercano del Área Sanitaria Única de la Comunidad de Madrid.
- c) La autorización de secciones en las oficinas de farmacia para la realización de actividades sanitarias de óptica, audioprótesis, ortopedia, análisis clínicos y nutrición y dietética.
- d) Todas con competencias de la Consejería de Sanidad de la Comunidad de Madrid.

100. ¿Cuál de las siguientes infracciones recogidas en la Ley 13/2022, de Ordenación y Atención Farmacéutica de la Comunidad de Madrid se considera leve?

- a) La ausencia de separación entre medicamentos de uso humano y veterinario, medicamentos y productos sanitarios caducados o no aptos para la dispensación, y la no separación de los estupefacientes del resto de medicamentos.
- b) Carecer de libro recetario y/o del libro de estupefacientes.
- c) Incumplir los requisitos establecidos reglamentariamente en la elaboración de sistemas personalizados de dosificación.
- d) Incumplir lo establecido en materia de publicidad de las oficinas de farmacia y en la relativa a sus funciones y servicios.

101. ¿Qué órgano ejerce la potestad sancionadora dentro de la AEMPS?

- a) El Presidente.
- b) El Consejo Rector.
- c) El Director de la AEMPS.
- d) La Comisión de Control.

102. Según el Reglamento 726/2004, por el que se establecen procedimientos comunitarios para la autorización y el control de los medicamentos de uso humano y veterinario y por el que se crea la Agencia Europea de Medicamentos, ¿quién es responsable de emitir el dictamen científico sobre la autorización de medicamentos de uso humano en el procedimiento centralizado?

- a) La Comisión Europea.
- b) El Comité de medicamentos de uso humano.
- c) El Consejo de Administración de la Agencia.
- d) El Parlamento Europeo.

103. Indique el órgano al que le corresponde coordinar y gestionar procedimientos en aplicación de la normativa europea en materia de asistencia sanitaria transfronteriza, en el ámbito del Ministerio de Sanidad:

- a) Dirección General en Salud Pública y Equidad en Salud.
- b) Dirección General de Cartera Común de Servicios del Sistema Nacional de Salud y Farmacia.
- c) Dirección General Ordenación Profesional.
- d) Dirección General de Salud Pública y Sistemas de Información para el Sistema Nacional de Salud.

104. Indique la respuesta CORRECTA respecto a los Comités de Ética de la Investigación con medicamentos (CEIm).

- a) La renovación de la acreditación se realizará al menos cada 4 años.
- b) Están regulados por el Real Decreto 9010/2014, de 4 de diciembre, por el que se regulan los Comités de Ética de la Investigación con medicamentos.
- c) Debe estar compuesto como mínimo por ocho miembros.
- d) La acreditación inicial de los CEIm se realizará por los ayuntamientos con competencias en esta materia.

105. La Ley 13/2022, de Ordenación y Atención Farmacéutica de la Comunidad de Madrid, contempla la apertura de botiquines como medida excepcional de planificación que requerirá autorización previa de la Administración sanitaria, pudiéndose autorizar (señale la respuesta INCORRECTA):

- a) En los municipios que no cuenten con oficina de farmacia.
- b) En municipios de alta concentración de población por turismo de temporada, durante el período que determine la resolución de autorización.
- c) Temporalmente, en los supuestos de cierre de oficinas de farmacia en aquellos municipios de farmacia única hasta tanto sea promovido el correspondiente procedimiento de autorización de nuevas oficinas de farmacia.
- d) En las zonas comunes de seguridad del aeropuerto en las que, por motivos de necesidad aeroportuaria, exista dificultad de comunicación con la oficina de farmacia más próxima y se haga imprescindible su apertura.

106. De conformidad con la Ley 13/2022, de Ordenación y Atención farmacéutica de la Comunidad de Madrid, se define depósito de medicamentos como:

- a) Establecimiento farmacéutico autorizado para la tenencia, conservación y dispensación de medicamentos y productos sanitarios, vinculado a una oficina de farmacia, para reforzar la atención farmacéutica por la existencia de dificultades especiales de accesibilidad a la misma.
- b) Unidad asistencial dependiente de una oficina de farmacia o servicio de farmacia en la que se conservan y dispensan medicamentos a los pacientes atendidos fuera del centro en el que se ubican.
- c) Unidad asistencial dependiente de una oficina de farmacia o servicio de farmacia en la que se conservan y dispensan medicamentos a los pacientes atendidos en el centro en el que se ubican.
- d) Ninguna definición es correcta.

107. De acuerdo con el Real Decreto 782/2013, sobre distribución de medicamentos de uso humano, ¿Quién es el responsable de mantener el catálogo público de entidades de distribución autorizadas?

- a) Las comunidades autónomas.
- b) El Ministerio de Sanidad.
- c) La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS).
- d) EFSA.

108. De acuerdo con el Real Decreto 824/2010, por el que se regulan los laboratorios farmacéuticos, los fabricantes de principios activos de uso farmacéutico y el comercio exterior de medicamentos y medicamentos en investigación, NO tendrán la consideración de laboratorios farmacéuticos fabricantes:

- a) Las personas físicas o jurídicas que fabriquen de forma industrial medicamentos de uso humano, medicamentos de uso veterinario, o medicamentos en investigación.
- b) Las personas físicas o jurídicas que realicen los análisis cualitativos y cuantitativos pertinentes para la importación de medicamentos y medicamentos en investigación.
- c) Las oficinas de farmacia que elaboren fórmulas magistrales y preparados oficinales realizados únicamente con vistas a su dispensación por farmacéuticos en una oficina de farmacia o servicio farmacéutico autorizado.
- d) Fabricantes e importadores de excipientes.

109. Según el Real Decreto 824/2010, por el que se regulan los laboratorios farmacéuticos, los fabricantes de principios activos de uso farmacéutico y el comercio exterior de medicamentos y medicamentos en investigación ¿Qué plazo máximo tiene la sustitución temporal del director técnico?

- a) Dos meses.
- b) Cuatro meses.
- c) Seis meses.
- d) Un año.

110. ¿Quién está autorizado para dispensar medicamentos veterinarios sujetos a prescripción?

- a) Cualquier establecimiento comercial.
- b) Oficinas de farmacia y establecimientos minoristas autorizados.
- c) El propietario de los animales.
- d) Las agrupaciones ganaderas sin autorización previa.

111. Según lo establecido en el artículo 15 del Real Decreto 1718/2010, sobre receta médica y órdenes de dispensación, ¿qué datos NO deberán consignarse en el libro recetario?

- a) Fecha de dispensación (día, mes, año).
- b) Nombre y apellidos del prescriptor.
- c) Nombre y apellidos del paciente.
- d) Número de envases o número de unidades de dispensación en su caso.

112. El objeto y ámbito de aplicación del Real Decreto 1015/2009, por el que se regula la disponibilidad de medicamentos en situaciones especiales, recoge:

- a) Los requisitos para el uso compasivo, en condiciones excepcionales, de medicamentos en fase de investigación clínica en pacientes que no formen parte de un ensayo clínico.
- b) Las condiciones para la prescripción de medicamentos autorizados cuando se utilicen en las condiciones autorizadas, que en todo caso tendrá carácter excepcional.
- c) El acceso de medicamentos no autorizados en España siempre que no estén legalmente comercializados en otros Estados.
- d) Todas son correctas.

113. Con relación a los informes periódicos de seguridad indique la opción INCORRECTA:

- a) La fecha de presentación, se calcula a partir de la fecha de comercialización del medicamento.
- b) Una vez comercializado el medicamento se presentarán semestralmente durante los dos primeros años tras la primera comercialización en cualquier país de la Unión Europea.
- c) Después de los dos primeros años de autorización de un medicamento, se presentarán de forma anual durante los dos años siguientes.
- d) La frecuencia y la fecha de presentación de informes periódicos de seguridad se establecerá en las condiciones de autorización de comercialización del medicamento y podrá modificarse después de haberse concedido la autorización de comercialización.

114. Con relación a la publicidad de medicamentos, ¿cuál de los siguientes materiales NO se considera publicidad y, por tanto, no requiere comunicación a la Administración?

- a) Un boletín de laboratorio que incluye resúmenes de artículos junto a la marca del medicamento.
- b) Una separata literal de un artículo científico sin marcas ni elementos promocionales.
- c) Un publrreportaje sobre un medicamento en una revista médica.
- d) Un dossier informativo elaborado por el laboratorio con bibliografía seleccionada.

115. En cuanto a la manipulación de medicamentos citotóxicos, según lo recogido en la Orden de 22 de abril de 1992, por la que se regulan las normas de funcionamiento y requisitos de los Centros, Servicios y Establecimientos, que manejan medicamentos citotóxicos:

- a) Deberá realizarse en un local aislado, de acceso limitado, no señalizado y dedicado exclusivamente a ello. Junto a esta zona podrá existir un punto de agua corriente de fácil acceso.
- b) La preparación de medicamentos citotóxicos podrá realizarse en cabina de flujo laminar, según el grado de peligrosidad del mismo, no siendo necesario seguir una técnica aséptica.
- c) En la zona de manejo de medicamentos citotóxicos deberán estar disponibles para su uso los neutralizantes químicos necesarios de los medicamentos que se manejen, así como información sobre su utilización.
- d) Todas son correctas.

116. ¿Qué autoridad sanitaria otorga la autorización de fabricación de productos sanitarios a medida?

- a) Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios.
- b) Comunidad autónoma donde se realice la actividad.
- c) Ayuntamiento donde se realice la actividad.
- d) Esta actividad no requiere autorización.

117. ¿Qué perfil debe tener el responsable de vigilancia de productos sanitarios?

- a) Responsable de almacén, sin titulación específica.
- b) Farmacéutico, jefe del servicio de farmacia.
- c) Jefe de mantenimiento, con titulación grado ingeniería.
- d) Responsable de compras del centro sanitario.

118. Indique la respuesta correcta respecto a la elaboración de cosméticos en una oficina de farmacia.

- a) Deben realizar siempre la preceptiva declaración responsable como actividad de fabricación.
- b) No deben realizar nunca la preceptiva declaración responsable como actividad de fabricación.
- c) Las oficinas de farmacia que elaboren productos cosméticos exclusivamente para su venta en la propia oficina, no deben realizar la declaración responsable a efectos del ejercicio de esta actividad.
- d) Las oficinas de farmacia que elaboren productos cosméticos para su venta en otras oficinas de farmacia u otros establecimientos, no deben realizar la declaración responsable a efectos del ejercicio de esta actividad.

119. Señale la respuesta INCORRECTA, según lo establecido en el Real Decreto 870/2013, por el que se regula la venta a distancia al público, a través de sitios web, de medicamentos de uso humano, en relación con los requisitos de la dispensación y el uso racional de medicamentos no sujetos a prescripción:

- a) La farmacia deberá habilitar cuestionarios a rellenar por parte del público para la identificación del medicamento solicitado, así como cualquier otra información relevante con el fin de asegurar un buen uso del mismo.
- b) Si los medicamentos a dispensar disponen de dispositivos de seguridad para verificar su autenticidad, deberán verificarse dichos dispositivos de la forma que reglamentariamente se determine.
- c) La actuación profesional del farmacéutico es requisito inexcusable para la dispensación al público de medicamentos también a través de sitios web.
- d) Durante un plazo de al menos dos años tras la dispensación, se mantendrá en las farmacias un registro de los pedidos suministrados, con referencia a la identificación del medicamento, la cantidad dispensada, la fecha de envío, los datos del comprador, incluyendo la dirección de entrega y el farmacéutico responsable de la dispensación.

120. Señale la respuesta CORRECTA, según lo dispuesto en el Real Decreto 175/2001, por el que se aprueban las normas de correcta elaboración y control de calidad de fórmulas magistrales y preparados oficinales, en relación a la elaboración y control de fórmulas magistrales.

- a) La elaboración de cualquier preparado sólo puede realizarla un farmacéutico, sin contemplar ninguna otra posibilidad.
- b) La elaboración de cualquier preparado podrá realizarla el personal de la oficina de farmacia o servicio de farmacia con la formación necesaria, bajo su responsabilidad.
- c) Las operaciones de control que exigen una formación técnica particular sólo puede efectuarlas el farmacéutico o, bajo su responsabilidad, personal que posea dicha formación.
- d) Ninguna es correcta.

PREGUNTAS DE RESERVA

121. Indique el orden de prioridad de la jerarquía de residuos establecida por la Ley 7/2022, de residuos y suelos contaminados para una economía circular:

- a) Prevención, Reciclado, Preparación para la reutilización, Otro tipo de valorización, Eliminación.
- b) Prevención, Reciclado, Otro tipo de valorización, Preparación para la reutilización, Eliminación.
- c) Prevención, Preparación para reutilización, Otro tipo de valorización, Reciclado, Eliminación.
- d) Prevención, Preparación para reutilización, Reciclado, Otro tipo de valorización, Eliminación.

122. En el marco del Reglamento (CE) 1907/2006 ¿Cuál de las siguientes es una función del Foro de Intercambio de información relativa al cumplimiento de la normativa (Foro) de la Agencia Europea de Sustancias y Mezclas químicas (ECHA)?

- a) Facilitar asesoramiento y asistencia a los solicitantes de registro.
- b) Proponer, coordinar y evaluar proyectos de armonización en cumplimiento de la normativa e inspecciones conjuntas.
- c) Redactar dictámenes sobre aspectos relacionados con la seguridad de las sustancias.
- d) Preparar información explicativa sobre el Reglamento REACH.

123. De conformidad con el Real Decreto 562/2025, relativo a los controles oficiales ¿a través de qué sistema deben notificar las autoridades competentes las violaciones intencionadas de la legislación cuando se detecta una práctica engañosa de ámbito transfronterizo?

- a) A través de la red ACA.
- b) A través de la red RASFF.
- c) A través de la red de lucha contra el fraude.
- d) A través de la red de alertas de consumo.

124. Indique la afirmación CORRECTA respecto a ensayos clínicos.

- a) El promotor, a través del portal de la UE, notificará el inicio de un ensayo clínico a cada Estado miembro implicado en un plazo de un mes.
- b) La fase IV de una investigación clínica corresponde a los estudios a largo plazo con medicamentos ya autorizados para estudiar posibles reacciones adversas poco frecuentes o conocer posibles beneficios adicionales.
- c) Sólo podrá realizarse un ensayo clínico con un menor si este ha firmado el consentimiento informado.
- d) El investigador llevará un registro detallado de todos los acontecimientos adversos que el promotor le notifique.

125. Según lo dispuesto en el Real Decreto 1718/2010, sobre receta médica y órdenes de dispensación, en referencia a la prescripción en la receta médica electrónica:

- a) En la receta médica electrónica oficial del Sistema Nacional de Salud podrán prescribirse uno o varios medicamentos y productos sanitarios.
- b) El paciente no podrá solicitar, en el momento de la prescripción, protección y confidencialidad en la dispensación de algún tratamiento.
- c) Al efectuar la prescripción mediante el sistema de receta electrónica, se imprimirá y deberá ser entregado al paciente un documento de información del tratamiento prescrito.
- d) a) y c) son correctas.