

1. Según la Ley 14/1986, General de Sanidad, el Sistema Nacional de Salud se fundamenta en el principio de:

- a) Coordinación y descentralización.
- b) Centralización administrativa.
- c) Jerarquía ministerial.

2. La educación sanitaria es:

- a) Un proceso de información pasiva.
- b) Un proceso de aprendizaje orientado a modificar conductas para mejorar la salud.
- c) Un mecanismo de diagnóstico clínico.

3. Se considera brote epidémico:

- a) La aparición de un único caso de enfermedad transmisible en cualquier circunstancia.
- b) La aparición de dos o más casos relacionados entre sí en tiempo, lugar y persona.
- c) La detección de cualquier incremento de casos por encima del 50 % respecto al año previo.

4. La vigilancia epidemiológica es:

- a) La recopilación sistemática, análisis e interpretación de datos de salud.
- b) La observación pasiva de casos aislados.
- c) La atención médica de urgencias.

5. La toxicología ambiental estudia:

- a) Efectos de agentes químicos presentes en el entorno sobre la salud.
- b) Exclusivamente intoxicaciones medicamentosas.
- c) Accidentes laborales mecánicos.

6. La Ley 17/2011 tiene como objetivo:

- a) Garantizar la seguridad alimentaria y fomentar una alimentación saludable.
- b) Regular exclusivamente la restauración colectiva.
- c) Controlar precios de mercado.

7. El Registro General Sanitario de Empresas Alimentarias y Alimentos (RGSEAA) se regula por:

- a) Real Decreto 191/2011.
- b) Ley 33/2011.
- c) Reglamento UE 178/2002.

8. De acuerdo con el Reglamento (CE) 852/2004, los operadores de empresa alimentaria deben garantizar la seguridad alimentaria:

- a) Solo durante la distribución y venta al consumidor final.
- b) En todas las etapas de producción, transformación y distribución bajo su control.
- c) Únicamente en la fase de almacenamiento previo a la venta.

9. De conformidad con el Reglamento (UE) 609/2013, qué afirmación es falsa, en referencia al etiquetado, presentación y publicidad de los alimentos para usos médicos especiales:

- a) Hará referencia a las propiedades de prevención, de tratamiento o curación de una enfermedad humana.
- b) Ofrecerán información para el uso adecuado del alimento.
- c) No serán engañosos.

10. El Reglamento (UE) 609/2013, define “preparados para lactantes” como:

- a) Los alimentos destinados a los lactantes durante los primeros meses de vida que satisfacen de por sí las necesidades nutritivas de dichos lactantes en combinación con una alimentación complementaria apropiada.
- b) Los alimentos destinados a los lactantes durante los primeros meses de vida que satisfacen de por sí las necesidades nutritivas de dichos lactantes hasta la introducción de una alimentación complementaria apropiada.
- c) Los alimentos destinados a los lactantes durante los primeros meses de vida que no satisfacen de por sí las necesidades nutritivas de dichos lactantes y requieren la introducción de una alimentación complementaria apropiada.

11. De conformidad con la Ley 13/2022, de 21 de diciembre de Ordenación y Atención farmacéutica de la comunidad de Madrid, los depósitos de medicamentos, estarán sujetos a autorización sanitaria de:

- a) Instalación.
- b) Modificación sustancial.
- c) a) y b) son correctas.

12. La norma que regula la receta médica y ordenes de dispensación es:

- a) Real Decreto 1718/2011, de 17 de diciembre.
- b) Real Decreto 1718/2010, de 18 de diciembre.
- c) Real Decreto 1718/2010, de 17 de diciembre.

13. De conformidad el Real Decreto 1015/2009, de 19 de junio, por el que se regula la disponibilidad de medicamentos en situaciones especiales, en relación con el procedimiento para el acceso a medicamentos no autorizados en España a través de un protocolo de utilización, señale la afirmación falsa:

- a) La Agencia tendrá que elaborar protocolos que establezcan las condiciones para la utilización de un medicamento no autorizado en España cuando se prevea su necesidad para una subpoblación significativa de pacientes.
- b) Dichos protocolos de utilización podrán realizarse a propuesta de las autoridades competentes de las comunidades autónomas.
- c) Las consejerías de sanidad o centros designados por éstas o la dirección del centro hospitalario solicitarán a la Agencia la cantidad de medicamento necesaria, indicando que el paciente se ajusta al protocolo de utilización establecido.

14. La venta a distancia de medicamentos de uso humano no sujetos a prescripción se regula en el:

- a) Real Decreto 877/2013, de 8 de noviembre, por el que se regula la venta a distancia al público, a través de sitios web, de medicamentos de uso humano no sujetos a prescripción médica.
- b) Real Decreto 970/2013, de 8 de noviembre, por el que se regula la venta a distancia al público, a través de sitios web, de medicamentos de uso humano no sujetos a prescripción médica.
- c) Real Decreto 870/2013, de 8 de noviembre, por el que se regula la venta a distancia al público, a través de sitios web, de medicamentos de uso humano no sujetos a prescripción médica.

15. Según lo recogido en el Real Decreto 175/2001 de 23 de febrero por el que por el que se aprueban las normas de correcta elaboración y control de calidad de fórmulas magistrales y preparados oficinales, se define fórmula magistral como:

- a) El medicamento destinado a un paciente individualizado, preparado por el farmacéutico, o bajo su dirección, para cumplimentar expresamente una prescripción facultativa detallada de las sustancias medicinales que incluye, según las normas técnicas y científicas del arte farmacéutico, dispensado en su farmacia o servicio farmacéutico y con la debida información al usuario.
- b) El medicamento destinado a un paciente individualizado, preparado por el farmacéutico, para cumplimentar expresamente una prescripción facultativa detallada de las sustancias medicinales que incluye, según las normas técnicas y científicas del arte farmacéutico, dispensado en su farmacia o servicio farmacéutico y con la debida información al usuario.
- c) El medicamento destinado a un paciente individualizado, preparado por el farmacéutico, o bajo su dirección, para cumplimentar expresamente una prescripción facultativa detallada de las sustancias medicinales que incluye, según las normas técnicas y científicas del arte farmacéutico, dispensado en su farmacia o servicio farmacéutico.

16. ¿Cuál es el valor de la moda en el siguiente grupo; 10 personas adultas en el que se desea conocer el número de veces a la semana que hacen ejercicio físico y se obtienen los siguientes datos: 2, 1, 3, 4, 0, 2, 2, 1, 0 y 2?

- a) 1.
- b) 2.
- c) 3.

17. ¿Respecto al personal aplicador de técnicas de tatuaje, micropigmentación y piercing, que formación deben acreditar para poder registrar el establecimiento donde se realizan estas prácticas?

- a) Cursos de formación que hayan sido autorizados previamente por la Dirección General de Salud Pública y Alimentación.
- b) Licenciados en Medicina y diplomados en Enfermería.
- c) Ambos son válidos.

18. Indique cuál de las siguientes afirmaciones no es correcta respecto a la conservación de alimentos.

- a) Desecación, reducción del contenido de agua de los alimentos utilizando las condiciones ambientales naturales.
- b) Liofilización, reducción del contenido de agua de los alimentos mediante calor.
- c) Deshidratación, reducción del contenido de agua de los alimentos por acción del calor artificial.

19. ¿Cuál es el límite máximo de mercurio para crustáceos según el Reglamento (UE) 2023/915 de la Comisión de 25 de abril de 2023 relativo a los límites máximos de determinados contaminantes en los alimentos y por el que se deroga el Reglamento (CE) nº 1881/2006.

- a) 0,05 mg/kg
- b) 0,5 mg/kg
- c) 5 mg/kg

20. ¿Cuál es la definición correcta sobre un producto sanitario a medida?

- a) Producto fabricado según la prescripción médica de cualquier persona autorizada por la legislación nacional en virtud de su cualificación profesional y que está destinado a ser utilizado únicamente por un paciente determinado.
- b) Un producto fabricado con medidas concretas, en instalación autorizada para producto en serie y con prescripción de un especialista en ortopedia que dará las medidas de un paciente.
- c) Un producto en serie con medidas especiales para pacientes concretos, bajo la prescripción de un facultativo especialista en materia de productos adaptables.

21. El ámbito del Sistema de Vigilancia de Productos Sanitarios no comprende aparatos e instrumental utilizados en el maquillaje permanente, semipermanente o en el tatuaje de la piel mediante técnicas invasivas.

- a) Verdadero.
- b) Falso.
- c) Depende de los productos.

22. Indique cuál de las siguientes afirmaciones no es correcta respecto a la definición de producto cosmético.

- a) No es producto cosmético aquel destinado a ser ingerido.
- b) No es producto cosmético aquel destinado a ser inyectado.
- c) No es producto cosmético aquel destinado a estar en contacto con la mucosa bucal.

23. Señale la respuesta INCORRECTA, de acuerdo con la Ley 17/2011, de 5 de julio, de seguridad alimentaria y nutrición:

- a) Una de las funciones de los Laboratorios Nacionales de Referencia (LNR) es prestar asistencia técnica y científica a las autoridades competentes, para la puesta en práctica de los planes de control oficial de alimentos y piensos.
- b) Los laboratorios que realizan los análisis pertinentes en materia de control oficial son únicamente laboratorios públicos, designados por las autoridades competentes de la Administración General del Estado y de las comunidades autónomas.
- c) La red RELSA está formada por los laboratorios, públicos y privados, que participan en trabajos de control oficial.

24. De acuerdo con el Real Decreto 3/2023, de 10 de enero, por el que se establecen los criterios técnico-sanitarios de la calidad del agua de consumo, su control y suministro:

- a) No se analizará *Legionella* spp. en ningún caso.
- b) Se deberá controlar *Pseudomonas aeruginosa* en los grifos asistenciales de las unidades de cuidados aumentados de hospitales, con un valor de referencia menor a 100 UFC /100ml.
- c) Se deberá controlar *Pseudomonas aeruginosa* en los grifos asistenciales de las unidades de cuidados aumentados de hospitales, con un valor de referencia menor a 1 UFC /100ml.

25. De acuerdo con el Real Decreto 742/2013, de 27 de septiembre, por el que se establecen los criterios técnico-sanitarios de las piscinas, las piscinas de uso privado tipo 3A NO están obligadas a:

- a) El titular de la piscina deberá disponer de un protocolo de autocontrol específico de la piscina.
- b) El tratamiento previsto debe ser adecuado para que la calidad del agua cumpla lo dispuesto en el Real Decreto.
- c) Las sustancias biocidas utilizadas en el tratamiento del agua del vaso serán las incluidas como tipo de producto 2 del Real Decreto 1054/2002, de 11 de octubre, por el que se regula el proceso de evaluación para el registro, autorización y comercialización de biocidas y por otra legislación o norma específica que le fuera de aplicación.

26. De acuerdo con el Real Decreto 1341/2007, de 11 de octubre, sobre la gestión de la calidad de las aguas de baño:

- a) El muestreo inicial se realizará en todos los puntos de muestreo de las aguas de baño censadas, simultáneamente o antes del comienzo de la temporada, de tal forma que se informe al público interesado del resultado.
- b) Cuando la temporada de baño sea menor o igual a 4 semanas, el muestreo será de al menos 4 muestras por temporada.
- c) Cuando se haya producido una contaminación de corta duración se obtendrá una muestra adicional para confirmar el final del incidente.

27. De acuerdo con el Real Decreto 1085/2024, de 22 de octubre, por el que se aprueba el Reglamento de reutilización del agua y se modifican diversos reales decretos que regulan la gestión del agua, ¿Cuál de los siguientes microorganismos se analiza para determinar la calidad de un agua regenerada para uso en la empresa alimentaria?

- a) Escherichia coli
- b) Pseudomonas aeruginosa
- c) Clostridium perfringens

28. De acuerdo con el Real Decreto 487/2022, de 21 de junio, por el que se establecen los requisitos sanitarios para la prevención y el control de la legionelosis, el valor máximo de microorganismos aerobios cultivables a 36° C en vasos de piscinas con dispositivos de juego en los que exista aerosolización es de:

- a) 1.0×10^5 ufc/mL.
- b) 1.0×10^2 ufc/mL.
- c) Lo dispuesto en el Real Decreto 3/2023.

29. De acuerdo con el Reglamento (CE) 765/2008 del Parlamento y del Consejo, de 9 de julio de 2008 por el que se establecen los requisitos de acreditación y vigilancia del mercado relativos a la comercialización de los productos:

- a) Cada Estado miembro designará a un único organismo nacional de acreditación.
- b) Cada Estado miembro designará a tantos organismos nacionales de acreditación como considere necesarios.
- c) Cada organismo nacional de acreditación podrá ofrecer servicios facilitados por los organismos de evaluación de la conformidad.

30. Señale la respuesta INCORRECTA, de acuerdo con el Reglamento (CE) 2073/2005, de 15 de noviembre de 2005 relativo a los criterios microbiológicos aplicables a los productos alimenticios:

- a) En helados y postres lácteos congelados debe determinarse, como criterio de higiene de los procesos, la presencia de enterobacterias empleando como referencia la norma EN/ISO 21528-2.
- b) Cuando se emplea como matriz brotes de semillas germinadas, sometidas a tratamiento térmico eficaz, no es necesario determinar la presencia de *E. coli* productor de toxina Shiga (STEC) como criterio de seguridad alimentaria.
- c) Dentro de los criterios de seguridad alimentaria, en circunstancias normales se exige realizar pruebas regulares de *L. monocytogenes* en frutas y hortalizas frescas, enteras y no transformadas.

31. ¿En qué artículo de la Constitución Española se recoge el derecho a disfrutar de un medio ambiente saludable?:

- a) Artículo 47.
- b) Artículo 49.
- c) Artículo 45.

32. Señale cuántas categorías de calidad del aire interior existen, en función del uso de los edificios (IDA):

- a) 3
- b) 5
- c) 4

33. No se entenderá por establecimiento de comercio al por menor:

- a) Locales ambulantes o provisionales (como carpas, tenderetes y vehículos de venta ambulante).
- b) Los almacenes de apoyo y las instalaciones en las que con carácter principal se realicen operaciones de venta a la persona consumidora final.
- c) Las explotaciones en las que se realice venta directa de productos primarios.

34. De acuerdo con el Código Alimentario Español, en la preparación y obtención de las conservas, serán preceptivas las siguientes normas (señale la respuesta INCORRECTA):

- a) El escaldado, en aquellos productos que lo necesiten, exclusivamente con vapor de agua o agua a temperatura de 120-140 grados centígrados.
- b) El pelado de las frutas con soluciones alcalinas, temperaturas adecuadas o cualquier otro método autorizado.
- c) El tratamiento de aquellos productos que industrialmente lo precisen, con anhídrido sulfuroso gaseoso o en disolución.

35. En la obtención o tratamiento de las grasas comestibles se prohíbe:

- a) La neutralización con lejías acuosas alcalinas y lavado posterior.
- b) La desmargarinización, por enfriamiento a bajas temperaturas y separación subsiguiente.
- c) El tratamiento con aire, oxígeno, ozono u otras sustancias químicas oxidantes.

36. Según Real Decreto 1052/2003, no es una característica del azúcar semiblanco:

- a) Polarización, no menos de 99,5° Z.
- b) Contenido de azúcar invertido, no más del 0,1 por cien en peso.
- c) Pérdida en el secado, no más del 0,06 por cien en peso.

37. En relación con las aguas de bebida envasadas, no estarán permitidos los siguientes tratamientos o manipulaciones:

- a) La adición de dióxido de carbono.
- b) La distribución del agua al consumidor final en envases que no sean los destinados al consumidor final.
- c) La utilización de nitrógeno como coadyuvante tecnológico.

38. De conformidad con lo dispuesto en el artículo 55.1 de la Constitución Española, ¿qué derechos podrán ser suspendidos cuando se acuerde la declaración del estado de excepción?

- a) El derecho de toda persona detenida a ser informada de forma inmediata, y de modo que le sea comprensible, de sus derechos y de las razones de su detención
- b) El derecho de reunión pacífica y sin armas
- c) El derecho de asociación

39. Según el artículo 27 de la Ley Orgánica 3/1983, de 25 de febrero, de Estatuto de Autonomía de la Comunidad de Madrid, en el marco de la legislación básica del Estado y, en su caso, en los términos que la misma establezca, corresponde a la Comunidad de Madrid el desarrollo legislativo, la potestad reglamentaria y la ejecución de las siguientes materias:

- a) Transporte de mercancías y viajeros que tengan su origen y destino en el territorio de la Comunidad de Madrid, sin perjuicio de la ejecución directa que se reserva el Estado.
- b) Productos farmacéuticos.
- c) Sanidad e higiene.

40. A tenor de lo establecido en el artículo 19.3 de la Ley 1/1983, de 13 de diciembre, del Gobierno y Administración de la Comunidad de Madrid, ¿quién podrá variar la denominación y el número de las Consejerías?

- a) La Asamblea, mediante Reglamento, podrá variar la denominación y el número de las Consejerías con el límite señalado en el artículo 21.2 del Estatuto de Autonomía.
- b) El Consejo de Gobierno, mediante Decreto, podrá variar la denominación y el número de las Consejerías con el límite señalado en el artículo 21.2 del Estatuto de Autonomía.
- c) El Consejo de Gobierno, mediante Reglamento, podrá variar la denominación y el número de las Consejerías con el límite señalado en el artículo 21.2 del Estatuto de Autonomía.

41. ¿Cuál es el objeto de la Ley Orgánica 3/2007, de 22 de marzo, para la igualdad efectiva de mujeres y hombres?

- a) La eliminación de la discriminación de la mujer, sea cual fuere su circunstancia o condición.
- b) Alcanzar una sociedad más democrática, más justa y más solidaria.
- c) Ambas son correctas.

42. De acuerdo con el artículo 48 del Real Decreto Legislativo 5/2015, por el que se aprueba el texto refundido de la Ley del Estatuto Básico del Empleado Público, ¿cuántos días de permiso le corresponden a un funcionario público por la hospitalización de su cónyuge, si el suceso se produce en distinta localidad a la de su residencia habitual?

- a) Cuatro días naturales
- b) Cinco días hábiles
- c) Cuatro días hábiles

43. En relación con el artículo 19 del Reglamento (UE) nº 1169/2011 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 25 de octubre de 2011, sobre la información alimentaria facilitada al consumidor, no se exigirá que los alimentos siguientes vayan provistos de una lista de ingredientes (señale la respuesta incorrecta):

- a) Las frutas y hortalizas frescas, excluidas las patatas, que no hayan sido peladas, cortadas o sometidas a cualquier otro tratamiento similar
- b) los alimentos que consten de un único ingrediente, en los que la denominación del alimento sea idéntica a la del ingrediente
- c) los alimentos que consten de un único ingrediente, en los que la denominación del alimento permita determinar la naturaleza del ingrediente sin riesgo de confusión

44. Según el artículo 1 del Reglamento (CE) nº 178/2002 del Parlamento Europeo y del Consejo de 28 de enero de 2002 por el que se establecen los principios y los requisitos generales de la legislación alimentaria, se crea la Autoridad Europea de Seguridad Alimentaria y se fijan procedimientos relativos a la seguridad alimentaria, este reglamento se aplicará:

- a) a todas las etapas de la producción, la transformación y la distribución de alimentos y de piensos, pero no a la producción primaria para uso privado ni a la preparación, manipulación o almacenamiento domésticos de alimentos para consumo propio.
- b) a todas las etapas de la producción, la transformación y la distribución de alimentos y de piensos, así como a la producción primaria para uso privado, preparación, manipulación o almacenamiento domésticos de alimentos para consumo propio.
- c) a todas las etapas de la producción, la transformación y la distribución de alimentos y de piensos, así como a la producción primaria para uso privado, pero no a la preparación, manipulación o almacenamiento domésticos de alimentos para consumo propio.

45. Indique la INCORRECTA con relación a las reacciones alérgicas mediadas por anticuerpos IgE:

- a) Las No mediadas por anticuerpos IgE se manifiestan sobre todo con síntomas digestivos.
- b) Las mediadas por anticuerpos IgE, se presentan de forma rápida tras la exposición.
- c) Las No mediadas por anticuerpos IgE aparecen antes de las 2 horas de ingerir el alimento.

46. La autorización de un organismo modificado genéticamente destinado a la alimentación humana conforme al procedimiento establecido en el Reglamento CE 1829/2003 será válida por un periodo de:

- a) 8 años renovables.
- b) 10 años renovables.
- c) 11 años.

47. Según se establece en el Reglamento 726/2004 del Parlamento Europeo y del Consejo de 31 de marzo de 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, será obligatoria la autorización por procedimiento centralizado para los siguientes tipos de medicamentos excepto:

- a) Medicamentos genéricos.
- b) Medicamentos de uso humano que contengan una sustancia activa nueva indicada para el tratamiento de enfermedades víricas.
- c) Medicamentos de terapia avanzada.

48. Indique la opción INCORRECTA, sobre las definiciones recogidas en el Real Decreto Legislativo 1/2015, de 24 de julio, por el que se aprueba el texto refundido de la Ley de garantías y uso racional de los medicamentos y productos sanitarios, relativas a la distribución de medicamentos:

- a) Distribución mayorista de medicamentos: Toda actividad que consista en obtener, almacenar, conservar, suministrar o exportar medicamentos, incluida la dispensación al público de los mismos.
- b) Almacén por contrato: Entidad que actúa como tercero, con la cual un laboratorio o un almacén mayorista suscribe un contrato para realizar determinadas actividades de distribución de medicamentos.
- c) Intermediación de medicamentos: Todas las actividades relativas a la venta o compra de medicamentos, a excepción de aquellas incluidas en la definición de distribución mayorista, tal y como se define en este artículo, que no incluyen contacto físico con los mismos y que consisten en la negociación de manera independiente y en nombre de otra persona jurídica o física.

49. Con relación a las obligaciones del Director técnico, recogidas en el Real Decreto 824/2010, de 25 de junio, 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, indique la opción INCORRECTA.

- a) Cada planta de fabricación deberá contar con un director técnico.
- b) No es necesario disponer de un Director técnico suplente.
- c) El director técnico deberá estar en posesión de un diploma, certificado u otro título que acredite un ciclo de formación universitaria –o un ciclo de formación equivalente– que tenga una duración mínima de cuatro años de enseñanza teórica y práctica en una de las especialidades científicas siguientes: farmacia, medicina, veterinaria, química, química y tecnología farmacéuticas, biología.

50. Señale la opción INCORRECTA sobre la información que debe aparecer en la etiqueta de cada envase de autovacuna, según indica el Real Decreto 666/2023, de 18 de julio, por el que se regula la distribución, prescripción, dispensación y uso de medicamentos veterinarios:

- a) Código REGA de la explotación de procedencia del material patógeno
- b) Número de lote
- c) El tiempo de espera, excepto si es cero, para los medicamentos veterinarios que deban administrarse a las especies de animales de producción de alimentos

51. Para notificar las sospechas de reacciones adversas a medicamentos de uso humano se utiliza:

- a) La tarjeta amarilla.
- b) La tarjeta verde.
- c) La tarjeta roja.

52. De las siguientes opciones, indique a cuál se le aplica el Real Decreto 1416/1994, de 25 de junio, por el que se regula la publicidad de los medicamentos de uso humano

- a) Los soportes válidos.
- b) La correspondencia, acompañada, en su caso, de cualquier documento no publicitario, necesaria para responder a una pregunta concreta sobre un determinado medicamento.
- c) La información relativa a la salud humana o a enfermedades de las personas, siempre que no se haga referencia alguna, ni siquiera indirecta, a un medicamento.

53. El Reglamento 2018/848 DEL PARLAMENTO EUROPEO Y DEL CONSEJO, de 30 de mayo de 2018, sobre producción ecológica y etiquetado de los productos ecológicos establece que, la producción ecológica perseguirá uno de los siguientes objetivos generales:

- a) Mantener la fertilidad de los suelos a medio plazo.
- b) Fomentar los circuitos largos de distribución y las producciones locales en los territorios de la Unión.
- c) Fomentar el mantenimiento de las razas raras o autóctonas en peligro de extinción.

54. Las enzimas alimentarias son:

- a) El producto obtenido a partir de plantas, animales o microorganismos, incluidos los obtenidos mediante un proceso de fermentación por microorganismos, que contiene dos o más enzimas capaces de analizar una reacción bioquímica específica, y que se añade a los alimentos con un fin tecnológico en las fases de la fabricación, transformación, preparación, almacenamiento de los mismos.
- b) El producto obtenido a partir de plantas, animales o microorganismos, obtenidos mediante un proceso de fermentación, que contiene dos o más enzimas capaces de analizar una reacción bioquímica específica, y que se añade a los alimentos con un fin tecnológico en cualquier fase de la fabricación, transformación, preparación, tratamiento, envase, transporte o almacenamiento de los mismos.
- c) El producto obtenido a partir de plantas, animales o microorganismos, incluidos los obtenidos mediante un proceso de fermentación por microorganismos, que contiene una o más enzimas capaces de catalizar una reacción bioquímica específica, y que se añade a los alimentos con un fin tecnológico en cualquier fase de la fabricación, transformación, preparación, tratamiento, envase, transporte o almacenamiento de los mismos.

55. ¿Qué información debe figurar obligatoriamente en el etiquetado de los complementos alimenticios?

- a) La fecha de fabricación y el número de lote.
- b) La cantidad diaria de nutrientes o de otras sustancias recomendada expresada en porcentaje del valor de referencia.
- c) La afirmación expresa de que los complementos alimenticios no deben utilizarse como sustituto de una dieta equilibrada.

56. De conformidad con el RDL 1/2015, de 24 de julio, por el que se aprueba el texto refundido de la Ley de garantías y uso racional de los medicamentos y productos sanitarios estarán sujetos a prescripción médica los medicamentos que se encuentren en alguno de los siguientes supuestos. Señalar la incorrecta:

- a) Se utilicen frecuentemente, y de forma muy considerable, en condiciones anormales de utilización, y ello pueda suponer, directa o indirectamente, un peligro para la salud.
- b) Puedan presentar un peligro, directa o indirectamente, incluso en condiciones normales de uso, si se utilizan sin control médico.
- c) No se administren por vía parenteral, salvo casos excepcionales, por prescripción médica.

57. El Farmacéutico Regente será el farmacéutico designado como tal en los casos de:

- a) Fallecimiento, jubilación, adopción de medidas judiciales de apoyo a personas con capacidad permanente total o absoluta, gran invalidez o declaración judicial de ausencia del farmacéutico titular, asumiendo las mismas funciones, responsabilidades e incompatibilidades que este.
- b) Fallecimiento, jubilación, adopción de medidas judiciales de apoyo a personas con discapacidad, incapacidad permanente total o absoluta, gran validez o declaración judicial de ausencia del farmacéutico titular, asumiendo las mismas funciones, responsabilidades e incompatibilidades que este.
- c) Fallecimiento, jubilación, adopción de medidas judiciales de apoyo a personas con discapacidad, incapacidad permanente total o absoluta, gran invalidez o declaración judicial de ausencia del farmacéutico titular, asumiendo las mismas funciones, responsabilidades e incompatibilidades que este.

58. La Ley 13/2022, de Ordenación y Atención Farmacéutica de la Comunidad de Madrid, recoge entre las funciones de las oficinas de farmacia las siguientes, excepto:

- a) La dispensación de medicamentos y productos sanitarios, de acuerdo con la prescripción o según la orientación, indicación y consejo farmacéutico en relación con los medicamentos y productos sanitarios no sujetos a prescripción.
- b) La participación en el seguimiento de la medicación en tratamientos a pacientes que lo necesiten, tanto crónicos como agudos, polimedicados y dependientes, sin previo consentimiento del paciente, en coordinación y colaboración con otros profesionales sanitarios cuando sea necesario.
- c) Promover y facilitar el acceso de los ciudadanos a la eliminación de los medicamentos caducados o no utilizados y de sus envases.

59. En relación con el personal de Centros, Servicios y Establecimientos sanitarios que manejan medicamentos citotóxicos.

- a) Se considera personal implicado todo aquel que interviene en los procesos de preparación, administración, almacenamiento, transporte o eliminación de medicamentos citotóxicos.
- b) Toda persona que trabaje o colabore en algunos de los procesos con medicamentos citotóxicos, deberá recibir información oral o escrita por parte del personal técnico responsable a que hace referencia el artículo 6.º de qué medicamentos citotóxicos maneja, sus riesgos y normas de manipulación.
- c) El personal que prepare o administre estos medicamentos deberá ser personal de enfermería con o sin formación para ello.

60. 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 de plagas en el entorno exterior próximo
- b) Medidas de control directo de plagas en el interior de las instalaciones
- c) Medidas de control directo tanto en el interior como en el exterior de las instalaciones

61. ¿En qué anexo del Reglamento (CE) n.º 1907/2006 (REACH) se establecen las restricciones aplicables a la fabricación, comercialización y uso de determinadas sustancias, mezclas y artículos peligrosos?

- a) XIV
- b) XVI
- c) XVII

62. El proyecto europeo REF-13 tiene como objetivo evaluar la conformidad de los productos vendidos en línea con los Reglamentos REACH y CLP, así como con:

- a) El Reglamento COP (Contaminantes orgánicos persistentes)
- b) El Reglamento PPWR (Envases y residuos de envases)
- c) La Directiva CAD (Agentes químicos)

63. ¿En qué artículo del Reglamento (UE) n.º 528/2012 relativo a la comercialización y uso de los biocidas (BPR) se establece la lista de sustancias activas biocidas y proveedores para los tipos de productos pertinentes?

- a) Art. 69
- b) Art. 93
- c) Art. 95

64. Según el Reglamento (CE) n.º 648/2004, relativo a los detergentes ¿qué clases de componentes deben figurar siempre en la etiqueta, independientemente de su concentración?:

- a) Tensioactivos aniónicos
- b) Blanqueantes clorados
- c) Desinfectantes

65. El procedimiento mediante el cuál las autoridades competentes garantizan el cumplimiento de uno o más requisitos establecidos en las normas se denomina:

- a) Inspección
- b) Auditoría
- c) Certificación oficial

66. En el ámbito de la red ACA (Asistencia y Cooperación Administrativa) la notificación que no representa un riesgo directo o indirecto en el sentido del Art. 50 del R (CE) n.º 178/2002, se denomina:

- a) Notificación de información
- b) Notificación de incumplimiento
- c) Notificación de novedades

67. ¿Qué materiales deben ir acompañados de una declaración de conformidad en todas las fases de comercialización, incluida la venta al por menor?

- a) Cerámicas
- b) Celulosas
- c) Plásticos

68. ¿Cómo se denomina la herramienta desarrollada por la Autoridad Europea de Seguridad Alimentaria (EFSA) para la evaluación de riesgos de la ingesta de residuos de plaguicidas?

- a) RACE
- b) PRIMo
- c) FAIM

69. ¿Cuál de los siguientes contaminantes atmosféricos está más directamente relacionado con el tráfico rodado en la Comunidad de Madrid y presenta efectos nocivos sobre el sistema respiratorio?

- a) Dióxido de nitrógeno (NO₂)
- b) Dióxido de azufre (SO₂)
- c) Monóxido de carbono (CO)

70. ¿Qué actividades no se consideran potencialmente contaminante del suelo?

- a) Acabado de textiles.
- b) Producción de energía hidroeléctrica.
- c) Ensamblaje de componentes de ordenadores.

71. La zona donde se aplicarán medidas correctoras específicas para mejorar la calidad acústica y evitar que se incumplan los objetivos de calidad acústica se denomina:

- a) Zona de Protección Acústica Especial.
- b) Zona de Situación Acústica Especial.
- c) Zona de Conservación Acústica Especial.

72. ¿Qué principio rige la integración de los sistemas autonómicos de vigilancia ambiental en la Red Estatal?

- a) Subsidiariedad.
- b) Jerarquía normativa.
- c) Coordinación y cooperación.

73. ¿cuál es el orden jerárquico correcto en la gestión de residuos?

- a) Prevención, reutilización, reciclaje, valorización, eliminación.
- b) Reciclaje, reutilización, prevención, eliminación, valorización.
- c) Reutilización, reciclaje, prevención, valorización, eliminación.

74. ¿Cuál de los siguientes microorganismos representa un riesgo específico en alimentos listos para el consumo, especialmente en productos refrigerados como ensaladas preparadas o patés?

- a) Clostridium botulinum.
- b) Listeria monocytogenes.
- c) Salmonella entérica.

75. ¿Cuál es la función principal de la Dirección General de Cartera Común de Servicios del SNS y Farmacia en relación con los medicamentos?

- a) Autorizar la comercialización de medicamentos.
- b) Supervisar la fabricación de productos sanitarios.
- c) Fijar precios y condiciones de financiación de medicamentos del SNS.