



**Comunidad de Madrid**

**PRUEBAS SELECTIVAS DEL PROCESO EXTRAORDINARIO DE ESTABILIZACIÓN DE EMPLEO TEMPORAL DEL PERSONAL FUNCIONARIO PARA EL INGRESO EN EL CUERPO DE TÉCNICOS SUPERIORES DE SALUD PÚBLICA, ESCALA DE FARMACIA DE ADMINISTRACIÓN ESPECIAL GRUPO A, SUBGRUPO A1, DE LA COMUNIDAD DE MADRID. CONVOCADAS MEDIANTE ORDEN 496/2021, DE 15 DE OCTUBRE DE LA CONSEJERÍA DE ECONOMÍA, HACIENDA Y EMPLEO (BOCM 12 DE NOVIEMBRE DE 2021)**

### **PRIMER EJERCICIO**

### **AVISO IMPORTANTE**

Durante la realización del examen, los Ayudantes del Tribunal contarán con detectores de comunicaciones. Los teléfonos móviles deberán estar apagados y sus alarmas desconectadas. Cualquier comunicación con otro opositor, la conexión de teléfonos móviles u otros dispositivos electrónicos (relojes inteligentes, cronómetros, etc...) así como el sonido de sus alarmas, será motivo de expulsión.

1. No abra este cuestionario hasta que se le indique. Para hacerlo introduzca la mano en el cuadernillo y con un movimiento ascendente rasgue el lomo derecho (ver figura esquina inferior derecha). Si observa alguna anomalía en la impresión del cuadernillo, solicite su sustitución.
2. Coloque el documento de identificación sobre la mesa. Rellene los datos identificativos de la HOJA DE EXAMEN. Para garantizar el anonimato de su ejercicio, cualquier marca o señal identificativa fuera del espacio destinado a sus datos, dará lugar a la anulación del mismo. El examen se realizará con bolígrafo azul o negro. No puede utilizar lápiz, goma de borrar ni cinta correctora.
3. Una vez dentro del aula de examen y hasta la finalización de la prueba no se puede ir al baño. En caso de salir del aula sin autorización, su ejercicio será anulado.
4. Sobre la mesa sólo se podrá tener: DNI, cuestionario, hoja de respuestas, bolígrafo (azul o negro) y una botella de agua (sin etiquetas).
5. Lea atentamente las instrucciones del reverso de la hoja de respuestas sobre la forma de contestar. En caso de duda, consulte al responsable del aula.
6. Este cuestionario tipo test consta de 80 preguntas, con 4 respuestas alternativas (A, B, C y D), siendo solo una de ellas la correcta. El tiempo máximo para la realización de este ejercicio será de 80 minutos. Sólo los aspirantes que hayan finalizado el ejercicio podrán llevarse el cuestionario.
7. Cada pregunta contestada correctamente se valorará en positivo; la pregunta no contestada, es decir, que figuren las 4 letras en blanco o con más de una opción de respuesta, no tendrá valoración, y la pregunta con contestación errónea se penalizará con 0,10 puntos.
8. La retirada voluntaria, únicamente, se hará durante los primeros 10 minutos, EN ESTE CASO, NO SE CORREGIRÁ EL EXAMEN. Una vez transcurrido este tiempo deberá permanecer en el aula hasta que finalice el tiempo establecido. Se avisará con 10 y 1 minutos de antelación a la finalización de la prueba.
9. No comience el ejercicio hasta que se le indique. No continúe escribiendo una vez se haya avisado de la finalización del tiempo. Lo contrario dará lugar a la invalidación de su examen.

**ABRIR SOLAMENTE A LA INDICACIÓN DEL TRIBUNAL**



1.- De acuerdo con el artículo 54 de la Constitución española, una ley orgánica regulará la institución del Defensor del Pueblo que se constituye:

- a) Como representante de los ciudadanos ante las Cortes Generales para la defensa de los derechos recogidos en el Título I de la Constitución, dando cuenta de sus actuaciones a la Jurisdicción ordinaria.
- b) Como alto comisionado de las Cortes Generales, designado por éstas para la defensa de los derechos comprendidos en el Título I de la Constitución, a cuyo efecto podrá supervisar la actividad de la Administración, dando cuenta a las Cortes Generales.
- c) Como alto comisionado de las Cortes Generales, designado por éstas para la defensa de los derechos comprendidos en el Título I, sin que pueda supervisar la actividad de la Administración.
- d) Como alto comisionado de las Cortes Generales que cuenta con iniciativa legislativa para presentar proposiciones de ley ante ellas.

2.- Conforme al art. 27 del 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 una serie de materias entre las que se encuentra:

- a) Productos farmacéuticos.
- b) Propiedad industrial.
- c) Pesas y medidas. Contraste de metales.
- d) Sanidad e Higiene.

3.- De conformidad con lo dispuesto en el Decreto 76/2023, de 5 de julio, del Consejo de Gobierno, por el que se establece la estructura orgánica básica de las Consejerías de la Comunidad de Madrid:

- a) A la Viceconsejería de Sanidad le corresponde la dirección del Servicio Madrileño de Salud.
- b) La Consejería de Sanidad cuenta con dos Viceconsejerías: la Viceconsejería de Asistencia Sanitaria y Salud Pública y la Viceconsejería de Gestión Económica.
- c) Se suprime el Ente Público Servicio Madrileño de Salud.
- d) La Secretaría General Técnica de Sanidad se adscribe a la Viceconsejería de Sanidad.

4.- Una de las siguientes conductas por parte de un funcionario constituye falta muy grave conforme al régimen disciplinario establecido en el texto refundido de la Ley del Estatuto Básico del Empleado Público:

- a) La desobediencia abierta a las órdenes o instrucciones de un superior, aun cuando éstas constituyan infracción manifiesta del Ordenamiento jurídico.
- b) El incumplimiento de las normas sobre incompatibilidades cuando ello dé lugar a una situación de incompatibilidad.
- c) La adopción de un acuerdo que contravenga cualquier normativa.
- d) El incumplimiento de la obligación de justificar una falta de asistencia.

5.- Entre los objetivos de la producción ecológica que señala el art. 4 del Reglamento (UE) 2018/848, de 30 de mayo de 2018, del Parlamento y del Consejo, sobre producción ecológica y etiquetado de los productos ecológicos, no se incluye:

- a) Mantener la fertilidad de los suelos a largo plazo.
- b) Contribuir sustancialmente a un medio ambiente no tóxico.
- c) Contribuir a las rigurosas normas de bienestar animal y, en particular, responder a las necesidades de comportamiento propias de cada especie de animales.
- d) Fomentar idénticas producciones en todos los territorios de la Unión Europea y facilitar circuitos de distribución entre todos los Estados miembros.

6.- No es correcta la siguiente afirmación respecto al Observatorio Regional para la Violencia de Género de la Comunidad de Madrid:

- a) Es el órgano integrador de las políticas contra la Violencia de Género que se lleven a cabo en el ámbito de la Administración Regional.
- b) Coordina las funciones y los recursos de los diferentes Centros Gestores de la Administración Regional que realicen acciones contra la violencia de género.
- c) Una de sus competencias es aprobar programas de actuaciones en materia de lucha contra la violencia hacia las mujeres.
- d) Debe redactar anualmente un informe sobre los temas y propuestas desarrolladas en el seno del mismo.

7.- La Consejería de Sanidad de la Comunidad de Madrid en el ámbito de dicha Comunidad ejerce la función de Autoridad Sanitaria de acuerdo con lo dispuesto en la Ley 12/2002, de 21 de diciembre, de Ordenación Sanitaria, y el resto de las normas que le sean de aplicación y le corresponde:

- a) La ejecución de la legislación de productos farmacéuticos.
- b) La normativa en materia de ordenación farmacéutica.
- c) La gestión de las prestaciones sanitarias, incluida la farmacéutica, así como la supervisión, inspección y evaluación de las mismas.
- d) Todas las anteriores son correctas.

8.- Conforme a la Ley 17/2011, de 5 de julio, de Seguridad Alimentaria y Nutrición, no constituye una infracción en materia de seguridad alimentaria:

- a) La utilización falsa o fraudulenta de marcas sanitarias o identificativas de alimentos.
- b) La utilización de materias primas e ingredientes adulterados y, en su caso, contaminados, para la elaboración de alimentos o piensos.
- c) El incumplimiento de los requisitos, condiciones, obligaciones o prohibiciones establecidas en la normativa específica en materia de higiene o seguridad alimentaria.
- d) El incumplimiento de las disposiciones establecidas por las normas de aplicación para la protección de los menores en el ámbito escolar, en materia de nutrición.

9.- ¿Para cuál de los siguientes productos no debe realizarse comunicación poniendo en conocimiento de las autoridades competentes el inicio de su comercialización en España?

- a) Los preparados para lactantes.
- b) Los preparados de continuación que no partan en su elaboración de hidrolizados de proteínas.
- c) Los sustitutivos de dieta completa para control del peso.
- d) Todos precisan comunicación.

10.- De acuerdo con el art 30 del Real Decreto 1086/2020, de 9 de diciembre, los establecimientos de comidas preparadas para la conservación de las mismas:

- a) Si las congelan deben mantener su temperatura interna igual o inferior a  $-14^{\circ}\text{C}$  en todo caso.
- b) Si las refrigeran deben mantener la temperatura interna igual o inferior a  $8^{\circ}\text{C}$  si la vida útil es superior a 24 horas.
- c) Si su vida útil es superior a 24 horas la temperatura interna deberá mantenerse igual o inferior a  $6^{\circ}\text{C}$ .
- d) Si su vida útil es inferior a 24 h la temperatura interna deberá mantenerse igual o inferior a  $8^{\circ}\text{C}$ .

11.-En un contraste de hipótesis:

- a) Previamente a la realización del mismo, se debe determinar la significatividad del contraste ( $\alpha$ ).
- b) Podremos rechazar la hipótesis nula si el P-valor es menor de  $\alpha$ .
- c) La probabilidad de error en que incurriríamos en caso de rechazar la hipótesis nula con los datos de que disponemos se conoce como P-valor.
- d) Todas las respuestas son correctas.

12.-Señale la respuesta incorrecta, en relación con la Red de Vigilancia epidemiológica de la Comunidad de Madrid:

- a) Se creó en el año 1996 mediante el Decreto 184/1996, de 19 de diciembre.
- b) Se define como el conjunto de sistemas de información que, desde una óptica poblacional y de Salud Pública, son imprescindibles para la vigilancia epidemiológica de la morbilidad, mortalidad y factores de riesgo.
- c) Entre los sistemas que la integran, se encuentra el Sistema de Información Microbiológica.
- d) Publica un boletín epidemiológico semanal y un informe epidemiológico mensual.

13.-La posibilidad de adoptar las medidas cautelares necesarias para asegurar la efectividad en la protección de la salud, cuando exista o se sospeche razonablemente la existencia de un riesgo inminente grave para la salud de las personas, por parte del personal al servicio de las Administraciones Públicas con funciones de inspección, viene recogido en:

- a) Artículo 148 de la Ley 12/2001, de 21 de diciembre, de Ordenación Sanitaria de la Comunidad de Madrid.
- b) Artículo 148 de la Ley 33/2011, de 4 de octubre, General de Salud Pública.
- c) Artículo 140 de la Ley 12/2001, de 21 de diciembre, de Ordenación Sanitaria de la Comunidad de Madrid.
- d) Artículo 140 de la Ley 33/2011, de 4 de octubre, General de Salud Pública.

14.-Según el Reglamento 1169/2011, del Parlamento Europeo y del Consejo, de 25 de octubre de 2011, el contenido de la información nutricional obligatoria que debe figurar en el etiquetado de los alimentos podrá completarse de forma voluntaria con la indicación de la cantidad de una o varias de las siguientes sustancias, señale la opción incorrecta:

- a) Ácidos grasos monoinsaturados.
- b) Ácidos grasos poliinsaturados.
- c) Cantidad de sal.
- d) Polialcoholes.

15.-Según el Anexo del Reglamento de Ejecución (UE) N° 828/2014 de la Comisión, de 30 de julio de 2014, relativo a los requisitos para la transmisión de información a los consumidores sobre la ausencia o la presencia reducida de gluten en los alimentos, la declaración "sin gluten" solo podrá emplearse cuando los alimentos, tal como se venden al consumidor final:

- a) No contengan más de 20 mg/kg de gluten.
- b) No contengan más de 50 mg/kg de gluten.
- c) No contengan más de 100 mg/kg de gluten.
- d) No contengan más de 200 mg/kg de gluten.

16.-El proceso por el que las aceitunas verdes, de color cambiante o negras naturales, son sometidas a un tratamiento alcalino para eliminar el principio amargo y acondicionadas posteriormente en salmuera en la que sufren una fermentación parcial o completa se conoce como:

- a) Aderezo.
- b) Salmuera.
- c) Aliñado.
- d) Oxidación.

17.-Entre las prácticas permitidas para la refinación de los aceites contemplados en la Reglamentación Técnico – Sanitaria de aceites vegetales comestibles, se encuentra la winterización, que consiste en:

- a) Un proceso de sedimentación, centrifugación o filtración.
- b) Un proceso de neutralización con lejías acuosas alcalinas.
- c) Una desmargarinización por enfriamiento a bajas temperaturas y separación subsiguiente.
- d) Una decoloración con tierras decolorantes o con otros productos debidamente autorizados.

18.-Entre las materias primas y otros ingredientes permitidos en el café, recogidos en el Real Decreto 1676/2012, de 14 de diciembre, por el que se aprueba la norma de calidad para el café, se encuentran:

- a) Café en grano, verde o crudo, con un máximo de humedad del 13 por 100.
- b) Sacarosa o jarabe de glucosa solamente en el café torrefacto y azúcares alimenticios en el extracto de café líquido.
- c) Aditivos autorizados.
- d) Todas las respuestas son correctas.

19.-Un agua mineral natural en cuyo etiquetado figure la frase “de mineralización muy débil” debe contener:

- a) Hasta 10 mg/l de residuo seco.
- b) Hasta 50 mg/l de residuo seco.
- c) Hasta 100 mg/l de residuo seco.
- d) Hasta 500 mg/l de residuo seco.

20.-Con base en los resultados que se muestran a continuación, obtenidos del estudio de una toxiinfección alimentaria, señale el alimento causante de la misma:

- a) Sopa: Riesgo Relativo (RR) = 0,99, Significación estadística (p) = 0,78.
- b) Pollo: Riesgo Relativo (RR) = 1,08, Significación estadística (p) = 0,70.
- c) Arroz con leche: Riesgo Relativo (RR) = 4,81, Significación estadística (p) = 0,0001.
- d) Café: Riesgo Relativo (RR) = 1,05, Significación estadística (p) = 0,86.

21.-De acuerdo con lo establecido en la Ley 27/2006, de 18 de julio, por la que se regulan los derechos de acceso a la información, de participación pública y de acceso a la justicia en materia de medio ambiente, las Administraciones públicas elaborarán y publicarán, como mínimo:

- a) Cada año un informe de coyuntura sobre el estado del medio ambiente y cada cuatro años un informe completo.
- b) Cada dos años un informe de coyuntura sobre el estado del medio ambiente y cada cinco años un informe completo.
- c) Cada tres años un informe de coyuntura sobre el estado del medio ambiente y cada siete años un informe completo.
- d) Cada cinco años un informe de coyuntura sobre el estado del medio ambiente y cada diez años un informe completo.

22.-Según los datos recogidos en el Plan Estratégico de Salud y Medioambiente 2022 – 2026, ¿Cuál es la enfermedad mortal con mayor contribución del medio ambiente en la población mundial?

- a) Diarrea.
- b) Asma.
- c) Cáncer.
- d) Depresión.

23.-Entre otros requisitos, para que no sea obligatorio incluir la mención “producido a partir de [nombre del ingrediente] modificado genéticamente” en el etiquetado de un alimento con más de un ingrediente y que contiene material compuesto por organismos modificados genéticamente (OMG), el contenido en dicho material ha de ser:

- a) Menor o igual al 0,9 % de los ingredientes del alimento considerados individualmente.
- b) Menor o igual al 0,9 % del alimento.
- c) Menor o igual al 1% de los ingredientes del alimento considerados individualmente.
- d) Menor o igual al 1 % del alimento.

24.-Los informes presentados por la Comisión al Parlamento y al Consejo, en cumplimiento de lo establecido en el Reglamento (UE) nº 609/2013 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 12 de junio de 2013, relativo a los alimentos destinados a los lactantes y niños de corta edad, los alimentos para usos médicos especiales y los sustitutivos de la dieta completa para el control de peso, concluyen que:

- a) No es necesario establecer normas específicas para las bebidas a base de leche para niños de corta edad, pero sí para los alimentos destinados a los deportistas.
- b) Es necesario establecer normas específicas para las bebidas a base de leche para niños de corta edad, pero no para alimentos destinados a deportistas.
- c) No es necesario establecer normas específicas para las bebidas a base de leche para niños de corta edad ni para los alimentos destinados a los deportistas.
- d) Es necesario establecer normas específicas para las bebidas a base de leche para niños de corta edad y para los alimentos destinados a los deportistas.

25.-La declaración nutricional "con fibra añadida":

- a) Es la única declaración nutricional que puede utilizarse en los sustitutivos de la dieta completa para el control de peso, siempre que el contenido de fibra alimentaria del producto no sea inferior a 10 g.
- b) Es una de las declaraciones nutricionales, no la única, que puede utilizarse en los sustitutivos de la dieta completa para el control de peso, siempre que el contenido de fibra alimentaria del producto no sea inferior a 10 g.
- c) Es la única declaración nutricional que puede utilizarse en los sustitutivos de la dieta completa para el control de peso, siempre que el contenido de fibra alimentaria del producto sea como mínimo 6 g de fibra por 100 gramos o 3 g de fibra por 10 kcal.
- d) Es una de las declaraciones nutricionales, no la única, que puede utilizarse en los sustitutivos de la dieta completa para el control de peso, siempre que el contenido de fibra alimentaria del producto sea como mínimo 6 g de fibra por 100 gramos o 3 g de fibra por 10 kcal.

26.-La parte B del Anexo III del Reglamento (CE) Nº 1925/2006 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 20 de diciembre de 2006, sobre la adición de vitaminas, minerales y otras sustancias determinadas a los alimentos, contiene:

- a) Sustancias cuyo uso en los alimentos está permitido.
- b) Sustancias cuyo uso en los alimentos está sujeto a control comunitario.
- c) Sustancias cuyo uso en los alimentos está restringido.
- d) Sustancias cuyo uso en los alimentos está prohibido.

27.-Con relación a la entrega de muestras gratuitas, el Real Decreto 1416/1994, de 25 de junio, por el que se regula la publicidad de los medicamentos de uso humano, establece que:

- a) Cada suministro debe responder a una petición formulada de forma verbal o escrita del destinatario.
- b) Se realizará exclusivamente a las personas facultadas para prescribir medicamentos.
- c) Deben ser idénticas a la presentación mayor del medicamento comercializado.
- d) Deben llevar la mención "Muestra gratuita. Prohibida su venta" y conservar el cupón-precinto del medicamento.

28.-La Sección A del Registro de Laboratorios de la Comunidad de Madrid, corresponde a:

- a) Laboratorios autorizados que realicen control analítico de productos alimenticios.
- b) Laboratorios autorizados para autocontrol analítico.
- c) Laboratorios con parámetros acreditados.
- d) Laboratorios acreditados y autorizados para participar en el control oficial por la Comunidad de Madrid.

29.-¿Cuánto tiempo deben guardarse los documentos de consentimiento informado de los usuarios de prácticas de adorno?

- a) 1 año.
- b) 2 años
- c) 3 años.
- d) 5 años

30.-Que condición de dispensación es falsa según el Real Decreto 1675/2012, de 14 de diciembre, por el que se regulan las recetas oficiales y los requisitos especiales de prescripción y dispensación de estupefacientes para uso humano y veterinario:

- a) Para la dispensación en la asistencia sanitaria privada deberá presentarse, en la oficina de farmacia, únicamente la receta oficial de estupefacientes.
- b) Para la dispensación en el ámbito de la prestación farmacéutica del Sistema Nacional de Salud, solo se precisará «la receta oficial de estupefacientes del Sistema Nacional de Salud».
- c) Para la dispensación en el ámbito de la prestación farmacéutica de regímenes especiales de la seguridad social gestionados por las mutualidades administrativas, será necesaria la presentación y entrega en la oficina de farmacia de la receta oficial de estupefacientes, de acuerdo con lo dispuesto en el artículo 6 apartado 3.
- d) El farmacéutico registrará en el libro de contabilidad de estupefacientes la dispensación efectuada.

31.-Según el RD 1015/2009, de 19 de junio, por el que se regula la disponibilidad de medicamentos en situaciones especiales, que afirmación es falsa en relación al procedimiento para el acceso individualizado a medicamentos no autorizados en España.

- a) La solicitud de acceso individualizado a un medicamento no autorizado en España se presentará a la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios exclusivamente a través de las Consejerías de Sanidad.
- b) El consentimiento informado del paciente o de su representante, si bien será imprescindible antes de la administración del medicamento, no formará parte de la solicitud de autorización a la Agencia.
- c) En el caso de que la solicitud no reúna los requisitos establecidos, se requerirá al solicitante para que subsane las deficiencias en el plazo máximo de 10 días, con indicación de que si así no lo hiciera se le tendrá por desistido de su solicitud.
- d) Cuando la Agencia considere que no puede autorizarse el acceso individualizado, deberá ponerlo en conocimiento del solicitante, a fin de que en un plazo de 10 días pueda efectuar las alegaciones y aportar la documentación que estime oportuna.

32.-Qué entidad no forma parte del sistema regulador de la farmacovigilancia de la UE:

- a) Las autoridades nacionales reguladoras de medicamentos en los Estados miembros.
- b) La Comisión Europea.
- c) El Consejo Europeo.
- d) La Agencia Europea de Medicamentos



33.-Según el Decreto 83/1999, de 3 de junio, por el que se regulan las actividades de producción y de gestión de los residuos biosanitarios y citotóxicos en la Comunidad de Madrid, qué tiempo debe transcurrir entre la recepción, por el gestor final, de los residuos biosanitarios especiales y su eliminación efectiva:

- a) No puede transcurrir un tiempo superior a veinticuatro horas, salvo que se mantengan en todo momento refrigerados a una temperatura inferior a 4° C, en cuyo caso se podrán almacenar durante siete días.
- b) No puede transcurrir un tiempo superior a cuarenta y ocho horas independientemente de la temperatura a la que se almacene.
- c) No puede transcurrir un tiempo superior a cuarenta y ocho horas, salvo que se mantengan en todo momento refrigerados a una temperatura inferior a 4° C, en cuyo caso se podrán almacenar durante siete días.
- d) No puede transcurrir un tiempo superior a veinticuatro horas, salvo que se mantengan en todo momento refrigerados a una temperatura inferior a 4° C, en cuyo caso se podrán almacenar durante diez días.

34.-Conforme a lo establecido Decreto 65/2009, de 9 de julio, del Consejo de Gobierno, por el que se regulan los procedimientos de certificación de las oficinas de farmacia y servicios de farmacia que elaboren fórmulas magistrales y preparados oficinales y de autorización para la elaboración a terceros, toda la documentación a la que se esté obligado, tanto en la dispensación como en la elaboración, se archivará y conservará:

- a) Al menos durante un año después de la fecha de dispensación de la fórmula magistral o preparado oficial.
- b) Al menos durante un años después de la fecha de elaboración de la fórmula magistral o preparado oficial.
- c) Al menos durante un año después de la fecha de caducidad de la fórmula magistral o preparado oficial.
- d) Al menos durante dos años después de la fecha de dispensación de la fórmula magistral o preparado oficial.

35.-¿Qué valor del parámetro turbidez es correcto para agua de consumo en depósitos de distribución o regulación y en redes de distribución e instalaciones interiores, según 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) 4,0 UNF.
- b) 0,8 UNF.
- c) 5,0 UNF.
- d) 10,0 UNF.

36.-Según el Real Decreto 742/2013, de 27 de septiembre, por el que se establecen los criterios técnico-sanitarios de las piscinas, en las piscinas cubiertas, el valor del CO<sub>2</sub> en el aire del recinto de los vasos cubiertos no superará:

- a) Más de 550 ppm (en volumen) del CO<sub>2</sub> del aire exterior.
- b) Más de 550 ppm (en volumen) del CO<sub>2</sub> del aire interior.
- c) Más de 500 ppm (en volumen) del CO<sub>2</sub> del aire exterior.
- d) Más de 500 ppm (en volumen) del CO<sub>2</sub> del aire interior.

37.-En relación a la metodología del muestreo y análisis, recogidos en el Real Decreto 1341/2007, de 11 de octubre, sobre la gestión de la calidad de las aguas de baño, las muestras:

- a) Se tomarán, en lo posible, a 30 cm por debajo de la superficie de las aguas y en aguas cuya profundidad no sea inferior a 1 m.
- b) Se recogerán en recipientes de vidrio no esterilizados.
- c) El contenido mínimo de la muestra será en general de 100 ml.
- d) Se recogerán en recipientes que deberán ser transparentes e incoloros, y siempre de vidrio.

38.-En el Real Decreto 1620/2007, de 7 de diciembre, por el que se establece el régimen jurídico de la reutilización de las aguas depuradas, se prohíbe la reutilización de aguas para los siguientes usos, excepto:

- a) Para torres de refrigeración y condensadores evaporativos, en lo previsto para uso industrial, cuando se cumpla lo establecido en el Anexo I.A.3.calidad 3.2 del Real Decreto 1620/2007.
- b) Para uso en instalaciones hospitalarias y otros usos similares.
- c) Para el cultivo de moluscos filtradores en acuicultura.
- d) Para el uso recreativo como agua de baño.

39.-Según 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, las instalaciones con recirculación de agua deben contar con un sistema de tratamiento del agua que constará:

- a) Como mínimo, de filtración, renovación y desinfección, en su caso, preferentemente automática en continuo y control de pH (si la efectividad del desinfectante depende del pH).
- b) Siempre, de desinfección en continuo y control de pH.
- c) De una bomba de recirculación y de filtros que deben de estar dimensionados en función de la incidencia de legionelosis.
- d) Siempre, de un sistema de contaje de micropartículas.

40.-¿Qué valor de pH de una mezcla puede considerarse para que ésta sea clasificada como corrosiva cutánea (Corrosiva Cutánea Categoría 1), según el Reglamento (CE) nº 1272/2008 del Parlamento Europeo y del Consejo de 16 de diciembre de 2008 sobre clasificación, etiquetado y envasado de sustancias y mezclas, y por el que se modifican y derogan las Directivas 67/548/CEE y 1999/45/CE y se modifica el Reglamento (CE) nº 1907/2006?

- a)  $\leq 2$  o  $\geq 11,5$ .
- b)  $\leq 4,5$  o  $\geq 10,0$ .
- c)  $\leq 5,0$  o  $\geq 9,5$ .
- d)  $\leq 3,5$  o  $\geq 11,0$ .

41.-¿Quién organiza los Proyectos Europeos de Inspección, en relación a los productos químicos?

- a) El Ministerio de Sanidad.
- b) El Comité de análisis socio-económico de la Agencia Europea de Sustancias y Mezclas Químicas (ECHA).
- c) El Comité de evaluación de riesgos de la ECHA.
- d) El Foro de intercambio de información de la ECHA.

42.-¿Qué es falso en relación a los principios generales relativos a la autorización de biocidas, según el Reglamento (UE) nº 528/2012 del Parlamento Europeo y del Consejo de 22 de mayo de 2012 relativo a la comercialización y el uso de los biocidas?

- a) Se podrán comercializar y utilizar biocidas sin una autorización concedida de conformidad con el Reglamento 528/2012, presentando una declaración responsable.
- b) Las solicitudes de autorización serán presentadas, bien por la persona que vaya a ser titular de la autorización, bien en nombre de dicha persona.
- c) Las solicitudes de autorización nacionales en un Estado miembro se presentarán ante la autoridad competente de dicho Estado miembro.
- d) La autorización se concederá por un período de diez años como máximo.

43.-¿Qué clases de componentes, si se añaden, deberán figurar siempre en la etiqueta, sea cual sea su concentración, atendiendo a lo dispuesto en el Reglamento (CE) nº 648/2004 del Parlamento Europeo y del Consejo de 31 de marzo de 2004 sobre detergentes?:

- a) Enzimas, desinfectantes, blanqueantes ópticos y perfumes.
- b) Tensioactivos aniónicos y tensioactivos catiónicos.
- c) Tensioactivos anfotéricos y tensioactivos no iónicos.
- d) EDTA y sus sales.

44.-¿Cuál es la definición de simulante alimentario, según el Reglamento (UE) nº 10/2011 de la Comisión de 14 de enero de 2011 sobre materiales y objetos plásticos destinados a entrar en contacto con alimentos?:

- a) Sustancia que inicia la polimerización o controla la formación de la estructura macromolecular.
- b) Una o varias capas de cualquier tipo de material que garantiza que el material u objeto final cumple lo dispuesto en el Reglamento (CE) no 1935/2004.
- c) Medio de ensayo que imita un alimento; en su comportamiento, el simulante alimentario imita la migración a partir de materiales en contacto con los alimentos.
- d) Producto intermedio de reacción formado durante el proceso de producción o producto de descomposición o reacción.

45.-Según el Real Decreto 102/2011, de 28 de enero, relativo a la mejora de la calidad del aire, se considera umbral de alerta para el ozono:

- a) 240 µg/m<sup>3</sup>
- b) 120 µg/m<sup>3</sup>
- c) 180 µg/m<sup>3</sup>
- d) 200 µg/m<sup>3</sup>

46.-Según la Ley 7/2022, de 8 de abril, de residuos y suelos contaminados para una economía circular, cualquier operación cuyo resultado principal sea que el residuo sirva a una finalidad útil al sustituir a otros materiales, que de otro modo se habrían utilizado para cumplir una función particular o que el residuo sea preparado para cumplir esa función en la instalación o en la economía en general, se denomina:

- a) Valorización
- b) Reutilización
- c) Reaprovechamiento
- d) Regeneración

47.-Según la normativa por el que se desarrolla la Ley 37/2003, de 17 de noviembre del Ruido, en lo referente a la zonificación acústica, objetivos de calidad y emisiones acústicas, ¿Cuándo comienza y finaliza el período temporal de evaluación de día?

- a) de 7.00 a 19.00 h.
- b) de 8,00 a 18.00 h.
- c) de 6.00 a 17.00 h.
- d) de 10.00 a 18.00 h.

48.-La floración del plátano de sombra (*Platanus hispánica*) se da entre.

- a) Enero y Febrero
- b) Marzo y Abril
- c) Mayo y Julio
- d) Noviembre y Diciembre

49.-Según el Real Decreto 1027/2007, de 20 de julio, por el que se aprueba el Reglamento de Instalaciones Térmicas en los Edificios, la categoría de calidad del aire interior (IDA) en función del uso del edificio o local, establece que la IDA 1 (aire de óptima calidad) se deberá alcanzar en:

- a) Residencias de ancianos
- b) Oficinas
- c) Clínicas
- d) Museos

50.-Según la normativa de Residuos Biosanitarios de le Comunidad de Madrid, los Residuos Sanitarios de Clase III se corresponden con:

- a) Residuos Biosanitarios Especiales
- b) Residuos Citotóxicos
- c) Residuos Biosanitarios asimilables a Urbanos
- d) Residuos Químicos

51.-El virus de Zika se transmite principalmente a través de la picadura de mosquitos infectados del género:

- a) *Aedes*
- b) *Anopheles*
- c) *Culex*
- d) *Ochlerotatus*

52.-La Norma que especifica los requisitos que debe cumplir un sistema de gestión para asegurar la inocuidad de los alimentos para cualquier organización en la cadena alimentaria se denomina:

- a) UNE-EN ISO 22000
- b) UNE-EN ISO 17025
- c) UNE-EN ISO 9000
- d) UNE-EN ISO 9001

53.-Según el Reglamento 2019/1715, de la Comisión de 30 de septiembre de 2019, por el que se establecen las normas para el funcionamiento del sistema de gestión de la información sobre los controles oficiales y sus componentes, los puntos de contacto de la red RASFF enviarán notificaciones de alerta al punto de contacto de la Comisión a la mayor brevedad posible y, en cualquier caso:

- a) En un plazo de 12 horas a partir del momento en que se les haya comunicado el riesgo
- b) En un plazo de 24 horas a partir del momento en que se les haya comunicado el riesgo
- c) En un plazo de 48 horas a partir del momento en que se les haya comunicado el riesgo
- d) En un plazo de 72 horas a partir del momento en que se les haya comunicado el riesgo

54.-El Reglamento 852/2004 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 29 de abril de 2004, relativo a la higiene de los productos alimenticios, se aplicará:

- a) A la producción primaria para uso doméstico privado.
- b) A las exportaciones.
- c) A la preparación, manipulación o almacenamiento domésticos de productos alimenticios para consumo doméstico privado.
- d) Al suministro directo por parte del productor de pequeñas cantidades de productos primarios al consumidor final o a establecimientos locales de venta al por menor para el abastecimiento del consumidor final.

55.-Según el Reglamento 931/2011 de la Comisión, de 19 de septiembre de 2011, relativo a los requisitos en materia de trazabilidad establecidos por el Reglamento 178/2002 del Parlamento Europeo y del Consejo para los alimentos de origen animal, los explotadores de empresas alimentarias se asegurarán de que la siguiente información sobre las remesas de alimentos de origen animal se ponga a disposición del operador de empresa alimentaria a la que se suministran los alimentos y a la autoridad competente si esta lo solicita:

- a) Una descripción exacta de los alimentos.
- b) El volumen o la cantidad de los alimentos.
- c) La fecha de expedición.
- d) Todas son correctas.

56.-Dentro de los vehículos empleados para el transporte de mercancía perecederas, ¿Existe algún tipo de vehículos para el cuál no existe la obligación de tener instalado un dispositivo de medida y registro de la temperatura cuando realicen una distribución local?:

- a) RRC
- b) FRB
- c) FRD
- d) Todas las anteriores son correctas

57.-Según el Real Decreto 1109/1991, de 12 de julio de 1991, por el que se aprueba la Norma General relativa a los alimentos ultracongelados destinados a la alimentación humana, la temperatura de los alimentos ultracongelados deberá ser estable y mantenerse en todas las partes del producto a  $-18^{\circ}\text{C}$  o menos. No obstante, en los muebles frigoríficos de venta al consumidor final se permitirán hasta:

- a)  $3^{\circ}\text{C}$  de tolerancia en la temperatura del producto
- b)  $5^{\circ}\text{C}$  de tolerancia en la temperatura del producto
- c)  $6^{\circ}\text{C}$  de tolerancia en la temperatura del producto
- d)  $8^{\circ}\text{C}$  de tolerancia en la temperatura del producto

58.-Según el Reglamento (CE) 2073/2005, de 15 de noviembre, relativo a los criterios microbiológicos aplicables a los productos alimenticios, cuál de los siguientes microorganismos está incluido en los criterios de higiene de los procesos para la categoría de alimentos "frutas y hortalizas troceadas (listas para el consumo)":

- a) Listeria monocytogenes.
- b) E. coli.
- c) Recuento de colonias aerobias.
- d) Salmonella

59.-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, los alimentos que contengan contaminantes recogidos en el anexo I no serán destoxificados deliberadamente con:

- a) Tratamientos físicos
- b) Tratamientos químicos
- c) Métodos de selección
- d) Todas las anteriores son ciertas

60.-El Reglamento 2021/1355 de la Comisión de 12 de agosto de 2021, relativo a los programas nacionales de control plurianuales para los residuos de plaguicidas que deben establecer los Estados miembros, señala que los Estados miembros establecerán programas nacionales de control plurianuales para los residuos de plaguicidas como parte de sus planes nacionales de control plurianuales respectivos, debiendo actualizar dicho Plan:

- a) Cada año
- b) Cada 3 años
- c) Cada 5 años
- d) Con la frecuencia que cada Estado Miembro determine en función de los resultados obtenidos

61.-Indique cuál de las siguientes definiciones es correcta de acuerdo con el Reglamento (CE) n.º 1332/2008 del Parlamento Europeo y del Consejo, al Reglamento (CE) n.º 1333/2008 del Parlamento Europeo y del Consejo y al Reglamento (CE) n.º 1334/2008 del Parlamento Europeo y del Consejo.

- a) Se entenderá por "aromas" los productos no destinados al consumo como tales y que se añadan a los alimentos para darles un olor o un sabor o para modificar su olor o sabor.
- b) Se entenderá por "aditivo alimentario" toda sustancia que normalmente no se consume como alimento en sí misma ni se use como ingrediente característico de los alimentos, tenga o no valor nutritivo, y cuya adición intencionada – con un propósito tecnológico – a un alimento durante su fabricación, transformación, preparación, tratamiento, envasado, transporte o almacenamiento tenga por efecto, o quepa razonablemente prever que tenga por efecto, que el propio aditivo o sus subproductos se conviertan directa o indirectamente en un componente del alimento.
- c) Se entenderá por "enzima alimentaria" aquel 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.
- d) Todas son correctas.

62.-Indique cuál de los siguientes criterios se encuentra entre los criterios generales y objetivos establecidos 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, para la inclusión de medicamentos en la financiación del SNS de manera selectiva y no indiscriminada:

- a) Gravedad, duración y secuelas de las distintas patologías para las que resulten indicados.
- b) Valor terapéutico y social del medicamento y beneficio clínico incremental del mismo teniendo en cuenta su relación coste-efectividad.
- c) Grado de innovación del medicamento.
- d) Todas son correctas.

63.-De acuerdo con 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, se exigirá autorización como laboratorio farmacéutico fabricante para:

- a) Las actividades de fabricación de principios activos estériles o de origen biológico.
- b) La elaboración de fórmulas magistrales y preparados oficinales realizados únicamente con vistas a su dispensación por farmacéuticos en una oficina de farmacia o servicio farmacéutico autorizado.
- c) Las preparaciones, fraccionamiento y cambios de acondicionamiento o de presentación de medicamentos que se realicen por las oficinas de farmacia o los servicios de farmacia en el ámbito de sus funciones.
- d) La elaboración de autovacunas de uso veterinario.

64.-Señale la respuesta correcta de acuerdo con el Real Decreto 666/2023, de 18 de julio, sobre distribución, prescripción, dispensación y uso de medicamentos veterinarios:

- a) No se requiere receta veterinaria para el suministro de medicamentos veterinarios a fabricantes de piensos medicamentosos distintos a operadores de autoconsumo.
- b) El suministro de medicamentos veterinarios para su uso en piensos podrá efectuarse únicamente por oficinas de farmacia legalmente autorizadas.
- c) El director técnico no deberá realizar las funciones como responsable de las buenas prácticas de distribución de medicamentos veterinarios establecidas en el Reglamento de Ejecución (UE) 2021/1248 de la Comisión.
- d) La AEMPS será la autoridad competente para conceder, denegar, suspender, revocar o modificar las autorizaciones de las entidades de distribución de medicamentos veterinarios.

65.-De acuerdo con el Real Decreto 192/2023, de 21 de marzo, por el que se regulan los productos sanitarios, señale la respuesta incorrecta:

- a) Todo fabricante que comercialice en España productos implantables suministrará, junto con el producto y al menos en castellano, la tarjeta de implante.
- b) Los centros sanitarios cumplimentarán la tarjeta de implante incluyendo la identificación del paciente y del centro sanitario.
- c) Los centros sanitarios designarán un responsable de vigilancia para los procedimientos que se deriven de la aplicación del sistema de vigilancia de productos sanitarios.
- d) Los centros sanitarios pertenecientes a la Red Sanitaria de la Defensa efectuarán la comunicación de sus datos del sistema de vigilancia de productos sanitarios directamente a la AEMPS, quien trasladará esta información a la Inspección General de Sanidad de la Defensa y a las autoridades sanitarias de las comunidades autónomas.

66.-Señale la respuesta incorrecta de acuerdo con el 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:

- a) La información sobre los medicamentos no sujetos a prescripción ofertados en la página web de una oficina de farmacia deberá corresponderse de manera literal con el prospecto vigente autorizado por la AEMPS.
- b) El sitio web que ofrezca medicamentos contendrá, de forma permanente y claramente visible en cada una de sus páginas relacionadas con la oferta al público de medicamentos por venta a distancia, el logotipo común europeo creado por el Reglamento de Ejecución (UE) n.º699/2014.
- c) Tras la dispensación a través del sitio web, la oficina de farmacia mantendrá un registro de los pedidos suministrados durante un plazo de al menos 5 años.
- d) La venta de medicamentos únicamente puede realizarse directamente desde la oficina de farmacia responsable de la dispensación, sin intervención de intermediarios.

67.-Son competencias de la Comunidad de Madrid

- a) Vigilar el cumplimiento de la legislación sobre medicamentos, productos sanitarios y cosméticos
- b) Desarrollo normativo en materia de medicamentos, productos sanitarios y cosméticos
- c) Autorizar la fabricación medicamentos y cosméticos
- d) a, b y c son correctas

68.-Respecto a la fabricación de productos sanitarios por los hospitales ¿qué afirmación es cierta?

- a) Los hospitales podrán subcontratar alguna de las actividades de fabricación.
- b) Se permitirá la venta al público de productos fabricados en hospitales siempre que se trate de usuarios de ese hospital
- c) Los hospitales podrán vender el producto fabricado en su hospital para su uso por terceros.
- d) Los hospitales deberán realizar una previa comunicación de inicio de actividad a la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios.

69.-Las personas físicas o jurídicas que realicen actividades de fabricación de productos cosméticos. Señala la respuesta correcta

- a) Requieren autorización previa de la AEMPS
- b) Requieren autorización previa de la comunidad autónoma donde tenga su razón social
- c) Deberán presentar una declaración responsable ante la AEMPS
- d) Deberán presentar una declaración responsable ante CCAA donde radique su sede social



70.-Respecto a las incompatibilidades recogidas en el Texto Refundido de la Ley de garantías y uso racional de los medicamentos y productos sanitarios, ¿cual es incorrecta?

- a) Sólo el ejercicio clínico de la medicina será incompatible con cualquier clase de intereses económicos directos derivados de la fabricación, elaboración, distribución, intermediación y comercialización de los medicamentos y productos sanitarios.
- b) El ejercicio profesional del farmacéutico en oficina de farmacia será incompatible con cualquier clase de intereses económicos directos de los laboratorios farmacéuticos, entidades de intermediación y/o entidades de distribución.
- c) El ejercicio clínico de la medicina, odontología, veterinaria y otras profesiones sanitarias con facultad para prescribir o indicar la dispensación de los medicamentos serán incompatibles con el desempeño de actividad profesional o con la titularidad de oficina de farmacia.
- d) El ejercicio de los profesionales sanitarios implicados en el ciclo de prescripción, dispensación y administración de medicamentos será incompatible con las funciones de delegados de visita médica, representantes, comisionistas o agentes informadores de los laboratorios farmacéuticos.

71.-Qué respuesta es incorrecta en relación a las oficinas de farmacia

- a) La adquisición, custodia y conservación de medicamentos y productos sanitarios es una función de la oficina de farmacia.
- b) La preparación y dispensación de fórmulas magistrales y preparados oficinales sólo podrá llevarse a cabo por el farmacéutico o bajo su dirección y se realizará de acuerdo con lo establecido en la normativa estatal vigente.
- c) La oficina de farmacia deberá elaborar sistemas personalizados de dosificación si el paciente lo solicita.
- d) Las oficinas de farmacia podrán cesar temporalmente sus actividades durante un período vacacional máximo de treinta y un días naturales. El cese temporal estará sometido a comunicación previa, debiendo quedar garantizada la asistencia farmacéutica a la población.

72.-Según el Índice Nacional de Calidad del Aire (ICA), en relación a las partículas en suspensión, cuando las concentraciones, expresadas en  $\mu\text{g}/\text{m}^3$ , de PM<sub>2,5</sub> están entre 11 y 20, y de PM<sub>10</sub> entre 21 y 40, la categoría del ICA es:

- a) Buena
- b) Razonablemente buena
- c) Regular
- d) Desfavorable

73.-Según la Norma IFS Food la auditoría que es requerida en una situación específica en la que el resultado de la auditoría inicial o recertificación no haya permitido que se emita un certificado debido a una no conformidad Mayor y una puntuación total  $\geq 75\%$ , se denomina

- a) Auditoría de renovación
- b) Auditoría de ampliación
- c) Auditoría de seguimiento
- d) Auditoría de procesos estacionales

74.-Indique cuál de las siguientes es la autoridad competente para tomar la decisión de autorización de comercialización de los medicamentos que sigan el procedimiento centralizado de autorización de comercialización en la Unión Europea regulado por el Reglamento n.º 726/2004 del Parlamento Europeo y del Consejo de 31 de marzo de 2004.

- a) Agencia Europea de Medicamentos.
- b) Comisión Europea.
- c) Parlamento Europeo.
- d) Comité de medicamentos de uso humano (CHMP).

75.-Según 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, el análisis de control se podrá realizar en los siguientes tipos de puntos de muestreo, excepto en:

- a) Salida ETAP o salida depósito de cabecera.
- b) Salida de depósito de regulación / distribución.
- c) Salida de la cisterna.
- d) En grifo del usuario.

76.-El art. 7 del Reglamento (UE) 2018/848, del Parlamento Europeo y del Consejo, de 30 de mayo de 2018, sobre producción ecológica y etiquetado de los productos ecológicos establece los principios específicos aplicables a la producción de alimentos ecológicos transformados. Entre estos principios no se encuentra:

- a) Restricción del uso de aditivos alimentarios, de ingredientes no ecológicos que tengan funciones fundamentalmente técnicas y sensoriales, así como de micronutrientes y coadyuvantes tecnológicos, de manera que se utilicen en la menor medida posible y únicamente en casos de necesidad tecnológica esencial o con fines nutricionales concretos.
- b) Exclusión de sustancias y métodos de transformación que puedan inducir a error sobre la verdadera naturaleza del producto.
- c) Transformación escrupulosa de alimentos ecológicos, preferentemente utilizando métodos biológicos, mecánicos y físicos.
- d) Transformación escrupulosa de alimentos que contengan nanomateriales artificiales o estén compuestos de estos.

77.-De conformidad con lo establecido en el Real Decreto 1416/1994, de 25 de junio, por el que se regula la publicidad de los medicamentos de uso humano, la publicidad documental destinada a las personas facultadas para prescribir o dispensar medicamentos, será comunicada a la correspondiente comunidad autónoma:

- a) 10 días antes de su publicación o difusión.
- b) 5 días antes de su publicación o difusión.
- c) En el momento de su publicación o difusión.
- d) Con una antelación mínima de 5 días y máxima de 10 antes de su publicación o difusión.

78.-¿En qué casos se pueden prescribir hasta cuatro envases por receta según el Real Decreto 1718/2010, de 17 de diciembre, sobre receta médica y órdenes de dispensación?

- a) Presentaciones en unidosis y por vía parenteral del grupo terapéutico «J01 Antibacterianos para uso sistémico», a excepción de los subgrupos J01E, J01M y J01R.
- b) Medicamentos de uso hospitalario.
- c) Medicamentos que contengan sustancias estupefacientes no incluidas en la lista I de la Convención Única de 1961 de estupefacientes, de acuerdo con la normativa específica de aplicación.
- d) Todas son ciertas.

79.-Que característica no es cierta en relación a la zona de preparación de fórmulas magistrales y preparados oficinales en la oficina de farmacia según el Real Decreto 175/2001, de 23 de febrero, por el que se aprueban las normas de correcta elaboración y control de calidad de fórmulas magistrales y preparados oficinales.

- a) El tamaño debe ser suficiente para evitar los riesgos de confusión y contaminación durante las operaciones de preparación.
- b) La zona de preparación debe ser en todos los casos un espacio cerrado, totalmente reservado.
- c) Las superficies (suelos, paredes, techos) deben ser lisas y sin grietas y permitir una fácil limpieza y desinfección.
- d) Contará con agua potable y con las fuentes de energía necesarias. Deberá estar bien ventilado e iluminado y su temperatura y humedad relativa ambientales se fijarán de acuerdo con la naturaleza de los productos que vayan a manejarse.

80.-Según la Ley 17/2011, de 5 de julio, de seguridad alimentaria y nutrición le corresponde la responsabilidad de impulsar, coordinar y aunar las actuaciones en materia de evaluación de riesgos alimentarios, sin perjuicio de las competencias que en producción primaria puedan tener otros organismos administrativos:

- a) A la Autoridad Europea de Seguridad Alimentaria (EFSA).
- b) A la Agencia Española de Seguridad Alimentaria y Nutrición.
- c) A las autoridades sanitarias de las Comunidades Autónomas en el ámbito propio de las mismas.
- d) Ninguna de las respuestas anteriores es correcta

