

1. Según la Constitución española, compete a los poderes públicos organizar y tutelar la salud pública a través de medidas preventivas y de las prestaciones y servicios necesarios, según se recoge en artículo.

- a) Capítulo tercero, de los principios rectores de la política social y económica
- b) Capítulo segundo sección 1ª de los derechos fundamentales y de las libertades públicas
- c) Capítulo segundo sección 2ª de los derechos y deberes de los ciudadanos
- d) Capítulo cuarto, de las garantías de las libertades y derechos fundamentales

2. Señale la respuesta **INCORRECTA**. Las CC.AA tendrán competencia en materia de:

- a) Sanidad exterior. Bases y coordinación general de la sanidad. Legislación sobre productos farmacéuticos.
- b) Sanidad e higiene
- c) La gestión en materia de protección del medio ambiente
- d) La pesca en aguas interiores, el marisqueo y la acuicultura, la caza y la pesca fluvial.

3. El Estatuto de Autonomía de la Comunidad de Madrid:

- a) Fue aprobado por la Ley Orgánica 5/1983.
- b) Tiene un total de seis Títulos, incluido el Preliminar.
- c) Contempla la organización territorial de la Comunidad de Madrid en su artículo tercero.
- d) No prevé la posibilidad de que se agrupen municipios con carácter voluntario para la gestión de servicios comunes.

4. La sesión constitutiva de la Asamblea:

- a) Tendrá lugar necesariamente el día y a la hora fijados en el Decreto de convocatoria de elecciones.
- b) Será presidida inicialmente por la Mesa de la Asamblea.
- c) Será abierta por la Presidencia de la Mesa de Edad y una vez iniciada se desarrollará sin interrupción.
- d) Será abierta por la Mesa de Edad, conformada por el Diputado electo de mayor edad de los presentes, asistido, en calidad de Secretario, por el miembro de la Cámara más joven de los presentes.

5. Señale la respuesta **INCORRECTA** según Ley 1/1983, respecto a los Consejeros:

- a) Su régimen de incompatibilidades es el mismo que el del presidente
- b) Tendrán derecho a percibir, con cargo a los Presupuestos Generales de la Comunidad, los sueldos y retribuciones cuya cuantía podrá exceder de la asignada a los Directores Generales tipo A en los Presupuestos Generales del Estado
- c) Tiene el tratamiento de excelencia
- d) Pueden cesar sólo por decreto del presidente o dimisión aceptada por éste

6. Señale la respuesta **INCORRECTA** referente a los organismos autónomos, de acuerdo con la Ley 1/1984 de la Comunidad de Madrid:

- a) Se extinguen por Decreto de la Asamblea
- b) Los órganos de gobierno de estos organismos son el Consejo de Administración, su Presidente, el Gerente y, en su caso, el Consejero Delegado
- c) El patrimonio de los Organismos Autónomos extinguidos, pasará a la Comunidad
- d) Por Decreto del Consejo de Gobierno podrán crearse Órganos de asesoramiento y participación llamados Consejos Asesores

7. De acuerdo a lo señalado en el Tratado de Funcionamiento de la Unión Europea, el objetivo principal del Sistema Europeo de Bancos Centrales es:

- a) Evitar las situaciones de crisis económicas de los Estados miembros.
- b) Asegurar la existencia de crédito para los Estados miembros
- c) Mantener la estabilidad de los precios.
- d) Garantizar la estabilidad de los tipos de cambio

8. Según el Tratado de Funcionamiento de la Unión Europea, los Reglamentos no se caracterizan por:

- a) Tener alcance general.
- b) Ser obligatorio en todos sus elementos.
- c) Ser directamente aplicable en cada Estado miembro.
- d) Cuando designe destinatarios, solo será obligatoria para estos.

9. El Real Decreto Legislativo 5/2015 que aprueba el texto refundido de la Ley del Estatuto Básico del Empleado Público, ¿Cuál es el plazo de prescripción para las infracciones muy graves?:

- a) 1 año
- b) 2 años.
- c) 3 años.
- d) Ninguna de las respuestas anteriores es correcta

**10.** Según la Ley 9/1990 reguladora de Hacienda de la Comunidad de Madrid, en sus Presupuestos Generales, en los créditos para gastos corrientes **NO** se incluyen:

- a) Los gastos de personal
- b) Los gastos de intereses
- c) Los gastos de transferencias corrientes
- d) Los de pasivos financieros

**11.** Señale la respuesta **INCORRECTA** según la Ley 1/1986 de la Función Pública de la Comunidad de Madrid en relación con las excedencias para cuidado de hijos:

- a) No será superior a 3 años
- b) El periodo de excedencia no computa a efectos de trienios, pero sí para la consolidación de grado personal
- c) Durante el primer año el funcionario tiene derecho a la reserva del puesto de trabajo
- d) En caso de tener reconocimiento de familia numerosa de categoría general, la reserva de puesto de trabajo se puede extender hasta un máximo de 15 meses.

**12.** La Ley 39/2015, de 1 de octubre, del Procedimiento Administrativo Común de las Administraciones Públicas, afirma que se podrá iniciar un procedimiento administrativo de oficio:

- a) Siempre a solicitud de persona interesada.
- b) Por acuerdo del órgano competente, siempre como consecuencia de orden superior como motivo de denuncia.
- c) Por acuerdo del órgano competente, únicamente a iniciativa propia.
- d) Por acuerdo del órgano competente, bien por propia iniciativa o como consecuencia de orden superior, a petición razonada de otros órganos o por denuncia

**13.** Según la Ley 39/2015 del Procedimiento Administrativo Común de las Administraciones Públicas, son nulas de pleno derecho las disposiciones administrativas **EXCEPTO** aquellas que:

- a) Vulneren la Constitución.
- b) Vulneren las leyes u otras disposiciones administrativas de rango superior.
- c) Regulen materias reservadas a la Ley.
- d) Establezcan la irretroactividad de disposiciones sancionadoras no favorables o restrictivas de derechos individuales.

**14.** Según la Ley 39/2015 de procedimiento administrativo Común de las Administraciones Públicas, la caducidad de un procedimiento iniciado de oficio sin dictar resolución desde su inicio es de:

- a) 1 mes
- b) 2 meses
- c) 3 meses
- d) 6 meses

**15.** Según la Ley 40/2015 del Régimen Jurídico del Sector Público, cuando el Tribunal Constitucional haya declarado, a instancia de parte interesada, la existencia de un funcionamiento anormal en la tramitación de los recursos de amparo o de las cuestiones de inconstitucionalidad ¿Qué organismo fija el importe de la indemnización?:

- a) El Tribunal Constitucional.
- b) El Consejo de Estado.
- c) El Consejo de Ministros.
- d) El Ministro de Justicia.

**16.** La Ley 40/2015 del Régimen Jurídico del Sector Público, establece que, la Administración correspondiente, cuando hubiere indemnizado a los lesionados, exigirá, de sus autoridades y demás personal a su servicio, la responsabilidad en que hubieran incurrido por dolo, o culpa o negligencia grave:

- a) De oficio en vía penal, previa instrucción del correspondiente procedimiento.
- b) De oficio en vía administrativa, sin instrucción de procedimiento.
- c) De oficio en vía penal, sin instrucción del procedimiento.
- d) De oficio en vía administrativa, previa instrucción del correspondiente procedimiento.

**17** Según la Ley 40/2015 del Régimen Jurídico del Sector Público, las Administraciones Públicas actúan para el cumplimiento de sus fines con personalidad:

- a) Jurídica plena.
- b) Jurídica exclusiva.
- c) Jurídica única.
- d) Jurídica compartida.

**18.** Según la Ley 19/2013 de transparencia, acceso a la información pública y buen gobierno, ¿Puede ampliarse el plazo para notificar al solicitante la resolución en la que se le conceda o deniegue el acceso a la información pública?:

- a) No se puede ampliar.
- b) Si, 15 días más si el volumen o complejidad de la información solicitada lo hagan necesario y previa notificación al solicitante.
- c) Si, 1 mes más si el volumen o complejidad de la información solicitada lo hagan necesario y previa notificación al solicitante.
- d) Si, 2 meses más si el volumen o complejidad de la información solicitada lo hagan necesario y previa notificación al solicitante.

**19.** El portal de Transparencia, según la Ley 10/2019 de Transparencia y Participación de la Comunidad de Madrid ¿Con qué periodicidad debe informar con estadísticas de las solicitudes más frecuentes, los indicadores y los temas más consultados y solicitados a través del derecho de acceso por los ciudadanos?:

- a) Anual
- b) Trimestral
- c) Bimensual
- d) Mensual

**20.** Según la Ley 10/2019, de Transparencia y Participación de la Comunidad de Madrid, las propuestas de una iniciativa reglamentaria en materias objeto de competencia de la Comunidad de Madrid requieren el respaldo de la firma de:

- a) 100.000 personas
- b) 50.000 personas
- c) 20.000 personas
- d) 10.000 personas

**21.** Según la Ley General de Salud Pública, el Sistema de Información en Salud Pública, integrará:

- a) Solo la información sobre políticas de salud.
- b) Solo encuestas que midan las condiciones de salud de la población
- c) Las estadísticas, registros y encuestas que midan la salud, la calidad de vida y el bienestar de la población.
- d) Solo información sobre Salud Pública.

**22.** La Protección de la Salud comprende:

- a) La elaboración del Calendario de Vacunación a tenor de lo dispuesto en el Consejo Interterritorial de Salud.
- b) La elaboración de folletos y documentos que complementen las actividades de Educación para la Salud en materia de deshabituación tabáquica.
- c) El análisis de los riesgos para la salud (evaluación, gestión y comunicación)
- d) El diseño tecnológico de los alimentos de manera que aumente su palatización en la población vulnerable.

**23.** En relación con el coeficiente de correlación de Pearson ( $r$ ), la respuesta **INCORRECTA** es:

- a) Mide el grado de asociación lineal entre dos variables cuantitativas
- b) Carece de unidades de medida (adimensional).
- c) Toma valores comprendidos entre  $\pm 1$ .
- d) Cuando  $r = 0$ , existe relación lineal entre las variables.

24. En una prueba de hipótesis ¿Cuál es la probabilidad de rechazar la hipótesis nula siendo verdadera?

- a)  $\alpha$
- b)  $\beta$
- c)  $1-\alpha$
- d)  $1-\beta$

25. Un estudio cuyo sentido es desde el efecto hasta la exposición será:

- a) Estudio de cohortes
- b) Estudios de casos y controles
- c) Estudios transversales
- d) Estudios analíticos

26. El cociente entre el número de individuos que presenta la enfermedad durante un periodo de tiempo determinado y el número de individuos de la población al inicio de ese periodo es una medida de:

- a) Prevalencia
- b) Incidencia acumulada
- c) Tasa de incidencia
- d) Riesgo relativo

27. La declaración obligatoria de enfermedades, según el Real Decreto 2210/1995, se refiere a casos nuevos de enfermedades que se hayan producido a lo largo de:

- a) La semana en curso y bajo sospecha clínica, correspondiendo su declaración únicamente a los médicos en ejercicio del sector público
- b) Del mes en curso y bajo sospecha clínica, correspondiendo su declaración a los médicos en ejercicio del sector público
- c) La semana anterior a la que esté en curso y bajo sospecha clínica, correspondiendo su declaración a los médicos en ejercicio del sector público
- d) De la semana en curso y bajo sospecha clínica, correspondiendo su declaración a los médicos en ejercicio tanto del sector público como privado

28. Señale la respuesta **INCORRECTA** sobre ENAC:

- a) El RD 1715/2010 designa a ENAC como organismo nacional de acreditación.
- b) Acredita a organismos que llevan a cabo actividades de evaluación de la conformidad de acuerdo con normas internacionales y europeas (ISO, CEN).
- c) Es uno de los organismos nacionales de acreditación de España
- d) Es una institución sin ánimo de lucro

29. Cuantos tipos de procedimientos de Evaluación de Impacto Ambiental existen:

- a) 2
- b) 3
- c) 5
- d) 6

**30.** El derecho al uso privativo, consuntivo o no, del dominio público hidráulico se adquiere:

- a) Por prescripción al uso privativo del dominio público hidráulico.
- b) Por imposición legal o concesión legal.
- c) Por disposición legal o por concesión administrativa
- d) Ninguna de las respuestas es correcta

**31.** Cada zona de abastecimiento viene definida, entre otros determinantes, por:

- a) Denominación única dentro de cada provincia,
- b) Denominación única dentro de la comunidad.
- c) Volumen medio mensual del agua suministrada considerando el cómputo anual
- d) Volumen medio mensual del agua suministrada

**32.** El SINAC recoge información de las características de:

- a) Características de las zonas de abastecimiento, laboratorios de control, boletines de análisis, incumplimientos, alertas hídricas, autorizaciones de excepción e inspecciones sanitarias.
- b) Características de las captaciones, laboratorios de control, boletines de análisis, cumplimientos, autorizaciones de excepción e inspecciones sanitarias.
- c) Características de plantas de tratamiento, laboratorios de control, boletines de análisis, cumplimientos y autorizaciones de excepción.
- d) Ninguna de las respuestas es correcta.

**33.** En el aire de una piscina cubierta se debe controlar:

- a) Humedad relativa, temperatura ambiente y  $O_2$
- b) Humedad relativa, temperatura ambiente y  $O_3$
- c) Humedad relativa, temperatura ambiente y  $CO_2$
- d) Humedad relativa y  $O_2$

**34.** En relación con los requisitos de piscinas de uso colectivo, según la legislación de la Comunidad de Madrid, señale la respuesta **INCORRECTA**:

- a) El vaso de la piscina debe estar construido de forma tal que se asegure la estabilidad, resistencia y estanqueidad.
- b) El andén que rodea el vaso debe tener una anchura mínima de un metro y unas características que eviten encharcamientos y vertidos de aguas al vaso.
- c) En las piscinas descubiertas se deben instalar en sus paseos o andenes duchas de agua potable en un número mínimo de dos y una más por cada 20 metros de perímetro del vaso, distribuidas uniformemente alrededor del andén.
- d) En el caso de vasos infantiles y piscinas climatizadas es necesario la existencia de pediluvio.

**35.** Indique la afirmación **INCORRECTA** relativas a exigencias aplicables a la toma de muestra y análisis de aguas de baño:

- a) Las muestras se recogerán en recipientes estériles.
- b) Los recipientes para la toma de muestra deberán ser de color topacio para proteger las muestras de la exposición a la luz
- c) Se aconseja realizar el análisis el mismo día hábil en que se obtengan las muestras.
- d) Las muestras deberán procesarse en un plazo máximo de 24 horas.

**36.** El control de la calidad de las aguas de baño incluye el control analítico de los siguientes microorganismos:

- a) Escherichia coli y Enterococos intestinales
- b) Escherichia coli y Legionella pneumophila
- c) Enterococos intestinales y Legionella pneumophila
- d) Legionella pneumophila y Staphylococcus aureus

**37.** El parámetro “(1 h-e) habitante equivalente”, utilizado para determinar la carga orgánica biodegradable de un agua residual, se define como:

- a) La carga orgánica biodegradable con una demanda bioquímica de oxígeno a cinco días (DBO 5) de 60 gramos de oxígeno por día
- b) La carga orgánica biodegradable con una demanda química de oxígeno a cinco días (DBO 5) de 10 gramos de oxígeno por día
- c) La carga orgánica biodegradable con una demanda bioquímica de oxígeno a cinco días (DBO 5) de 10 gramos de oxígeno por día
- d) La carga orgánica biodegradable con una demanda química de oxígeno a cinco días (DQO 5) de 60 gramos de oxígeno por día

**38.** Para la inspección de todas las instalaciones de riesgo frente a Legionella, la autoridad sanitaria se actuará según lo dispuesto, en mayor o menor grado, en:

- a) Real Decreto 865/2003. Art 10
- b) Real Decreto 586/2003. Art 6.
- c) Real Decreto 865/2008. Art 10
- d) Real Decreto 665/2003. Art 6

**39.** La recogida de muestras para aislamiento de Legionella en la red de agua fría y caliente según el Real Decreto 865/2003:

- a) Se deben tomar varias muestras de un mismo punto de la red agua sin necesidad rascar debido al riesgo de contaminación de la muestra.
- b) Solo bastará tomar medio litro de agua del depósito intercambiador si el agua está por encima de 70°.
- c) En hoteles o edificios únicamente se deberán tomar muestras compuestas de al menos cinco puntos terminales por muestra
- d) Se tomará al menos 1 litro por cada punto. Una porción primero y el resto después rascar el grifo o ducha con una torunda que se introducirá dentro del envase (aún a riesgo de contaminar la muestra)



**40.** Señale la afirmación **INCORRECTA** respecto a la ley 34/2007 de calidad del aire y protección de la atmósfera:

- a) El Gobierno establecerá de forma reglamentaria un Sistema Español de Inventario.
- b) La potestad sancionadora corresponde al Ministerio de Medioambiente
- c) El Ministerio de Sanidad y Consumo realizará el seguimiento del impacto de la contaminación del aire en la salud
- d) El Ministerio de Medio Ambiente coordinará el sistema español de información, vigilancia y prevención de la contaminación atmosférica.

**41.** Señale que sustancia **NO** está incluida en el Anexo V del Real Decreto 9/2005 “Listado de contaminantes y niveles genéricos de referencia para protección de la salud humana en función con el uso del suelo”, (que establece las actividades potencialmente contaminantes del suelo y los criterios y estándares para la declaración de suelos contaminados):

- a) Cloroformo
- b) Acetato de etilo
- c) Acetona
- d) Benceno

**42.** Señale la periodicidad máxima para revisar la delimitación de las áreas acústicas desde la fecha de su aprobación, en base al Real Decreto 1367/2007, que desarrolla la Ley 37/2003 del Ruido:

- a) 5 años
- b) 10 años
- c) 15 años
- d) 20 años

**43.** Señale la respuesta **INCORRECTA** respecto a la Red Palinológica de la Comunidad de Madrid:

- a) Comenzó a funcionar en 2003
- b) Analiza más de 25 tipos polínicos.
- c) Consta de 11 estaciones de muestreo
- d) La dirección técnica está en la Facultad de Farmacia de la Universidad Complutense

**44.** Indique la afirmación **INCORRECTA** en relación con el amianto:

- a) El riesgo de enfermedad aumenta con el tiempo de exposición
- b) La asbestosis es una enfermedad objeto de notificación
- c) Aunque el amianto permanezca íntegro y no libere fibras al ambiente, es un riesgo para la salud
- d) No se han encontrado evidencias consistentes de que la ingesta de amianto sea peligrosa para la salud.

**45.** Indique la respuesta **INCORRECTA** respecto a las obligaciones de los gestores de residuos según la Ley 22/2011 de residuos y suelos contaminados:

- a) Mantener los residuos no peligrosos almacenados menos de un año cuando se destinen a eliminación.
- b) Mantener los residuos peligrosos destinados a valorización un máximo de 6 meses.
- c) Mantener los residuos peligrosos destinados a la eliminación una duración máxima será de 6 meses.
- d) Mantener los residuos no peligrosos almacenados menos de 1 año cuando se destinen a valorización

**46.** La Ley 22/2011 sobre residuos y suelos contaminados, los gestores de residuos tienen la obligación de mantener los residuos no peligrosos destinados a valorización por un periodo máximo de:

- a) Seis meses
- b) 1 año
- c) 2 años
- d) Ninguna de las respuestas es correcta

**47.** Indique la respuesta **INCORRECTA**:

- a) Los plebotomos transmiten la leishmaniosis
- b) El mosquito tigre puede transmitir el zika
- c) La mosca negra transmite el dengue
- d) Las garrapatas pueden transmitir la enfermedad de Lyme.

**48.** Indique la afirmación **INCORRECTA** según la Orden 700/2010 sobre el Registro oficial de Establecimientos y Servicios Biocidas de la Comunidad de Madrid

- a) La inscripción en el Registro se formalizará con carácter previo al inicio de la actividad.
- b) El número de registro debe figurar obligatoriamente en todos los documentos que certifiquen su actuación
- c) La inscripción en el Registro tiene una validez de 10 años, debiendo renovarse transcurrido ese plazo.
- d) El cambio de responsable técnico de la empresa es objeto de modificación de la inscripción en el registro oficial

**49.** Según el Reglamento CE 1907/2006, un fabricante o importador de una sustancia química, como tal o en forma de mezcla, deberá presentar una solicitud de registro:

- a) Siempre.
- b) Cuando la sustancia o mezcla no haya sido previamente registrada por otro fabricante o importador.
- c) Siempre que la fabrique o importe en cantidad igual o superior a una tonelada anual.
- d) Cuando fabrique o importe las sustancias como tal en cantidad igual o superior a una tonelada anual, pero no las que vayan en forma de mezcla.

**50.** En toda publicidad de una mezcla clasificada como peligrosa, que permita que un particular firme un contrato de compraventa sin haber visto previamente la etiqueta de la mezcla, deberán mencionarse:

- a) Los tipos de peligros indicados en la etiqueta.
- b) Todos los elementos obligatorios del etiquetado.
- c) Los pictogramas que figuran en la etiqueta.
- d) No podrá realizarse publicidad que permita que un particular firme un contrato de compraventa sin que haya visto previamente la etiqueta

**51.** En el Sistema de Intercambio Rápido de Información sobre Productos Químicos, están incluidos:

- a) La Comisión, el Ministerio de Sanidad y las Comunidades Autónomas.
- b) El Ministerio de Sanidad y las Comunidades Autónomas.
- c) El Ministerio de Sanidad, las Comunidades Autónomas y las Entidades Locales.
- d) La Comisión, el Ministerio de Sanidad y las Comunidades Autónomas y las Entidades Locales.

**52.** En relación con la comercialización y uso de biocidas según el Reglamento 528/2012, indique la respuesta **INCORRECTA**:

- a) No se podrá comercializar ni utilizar biocidas sin una autorización concedida.
- b) La autorización podrá concederse para un biocida único o para una familia de biocidas.
- c) Las solicitudes de autorización de biocidas para la Unión deberán dirigirse a la Comisión.
- d) La autorización de biocidas será por un máximo de 10 años

**53** Respecto a la inscripción en el Registro Oficial de Establecimientos y Servicios Biocidas (ROESB):

- a) Las instalaciones fijas de tratamiento se inscribirán en la sección de establecimientos biocidas.
- b) La inscripción deberá formalizarse con carácter previo o simultáneo al inicio de su actividad.
- c) Junto a la solicitud para inscribirse es imprescindible presentar plano de las instalaciones, indicando las zonas de manipulación y almacenamiento de los productos biocidas.
- d) La inscripción tendrá una validez de 10 años renovables.

**54** El límite de cesión máximo admitido de plomo en objetos cerámicos de uso alimentario, según el Real Decreto 891/2006:

- a) 0,8 mg/l para los objetos de Categoría 1
- b) 4 mg/l para los objetos de Categoría 2
- c) 1 mg/l para los objetos de Categoría 3
- d) Ninguna de las respuestas es correcta.

**55** De acuerdo con la RTS de Lejías, el contenido en cloro activo de una lejía concentrada será:

- a) No inferior a 35 gramos por litro ni superior a 60 gramos por litro.
- b) No inferior a 60 gramos por litro ni superior a 80 gramos por litro.
- c) No inferior a 35 gramos por litro ni superior a 80 gramos por litro.
- d) No inferior a 60 gramos por litro ni superior a 100 gramos por litro.

**56.** Según el Decreto 35/2005 de la Comunidad de Madrid, el responsable/coordinador de los cursos de formación de aplicadores de prácticas de tatuaje y perforación cutánea debe ser:

- a) Enfermero
- b) Licenciado en medicina
- c) Titulado universitario de grado medio
- d) Aplicador con experiencia mínima de 5 años

**57** Según la Orden 800/2007 de la Comunidad de Madrid, a los alumnos aptos tras los cursos de formación para personal encargado del funcionamiento y vigilancia de los aparatos de bronceado mediante radiaciones ultravioleta se les emite un certificado ¿Qué tiempo de validez tiene ese certificado, transcurrido el cual se deberá realizar un nuevo curso de formación?

- a) 2 años,
- b) 5 años
- c) 10 años
- d) Validez indefinida

**58** En el marco competencial de la Administración General del Estado, la AESAN integra y desempeña las funciones relacionadas con:

- a) La seguridad alimentaria y la nutrición saludable.
- b) De seguridad alimentaria exclusivamente
- c) De la nutrición saludable exclusivamente
- d) De la seguridad del consumidor exclusivamente.

**59** Según el Reglamento (UE)2017/625, “la inspección visual para comprobar que el contenido y el etiquetado de una partida, incluidas las marcas o marchamos en los animales, los precintos y los medios de transporte, se corresponden con la información facilitada en los certificados oficiales, las atestaciones oficiales y otros documentos que la acompañen” es la definición de:

- a) Control documental
- b) Control físico
- c) Control de identidad
- d) Ninguna de las respuestas es correcta

**60** Según el Reglamento UE 2017/625 “las disposiciones adoptadas y las acciones realizadas por las autoridades competentes a fin de garantizar que los controles oficiales y otras actividades oficiales son coherentes y eficaces” es la definición de:

- a) Sistema de control
- b) Plan de control
- c) Procedimiento de examen de control
- d) Auditoría

**61** El Plan Nacional de Control Oficial de la Cadena Alimentaria (PNCOCA) incluye los siguientes controles oficiales:

- a) Únicamente los Controles oficiales en el ámbito de la producción primaria y calidad alimentaria y los Controles oficiales en las fases posteriores a la producción primaria
- b) Únicamente los Controles oficiales en las fases posteriores a la producción primaria
- c) Únicamente los Controles oficiales en el ámbito de la producción primaria y calidad alimentaria.
- d) Ninguna de las respuestas es correcta

**62** Se inscribirán en el Registro Sanitario de empresas alimentarias y alimentos, los establecimientos cuya actividad se clasifique en las categorías:

- a) Solo los de categorías de envasador y/o transporte de mercancías.
- b) Solo los de categorías de elaborador y/o almacenamiento de alimentos.
- c) Los de Producción, transformación, elaboración y/o envasado.
- d) Solo los exportadores de la Unión europea.

**63** El punto nacional de contacto de las redes de alertas alimentarias a nivel nacional e internacional es:

- a) La Agencia Española de Cooperación Internacional para el Desarrollo.
- b) La Agencia Española de Seguridad Alimentaria y Nutrición.
- c) La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios.
- d) La Agencia Estatal del Consejo Superior de Investigaciones Científicas.

**64** ¿Qué anexo del Reglamento (CE) 853/2004 se ocupa de los requisitos higiénicos generales aplicables a todos los operadores de empresas alimentarias?:

- a) Anexo I
- b) Anexo II
- c) Anexo III
- d) Anexo IV

**65** Según la ley 17/2011, la responsabilidad del diseño de contenidos de formación de trabajadores en materia de manipulación de alimentos corresponderá:

- a) Ocasionalmente al propio trabajador de la empresa alimentaria
- b) Siempre al propio trabajador de la empresa alimentaria
- c) A los operadores económicos de la empresa alimentaria
- d) A la autoridad de control oficial de la empresa alimentaria

**66** El Reglamento (CE) 852/2004, relativo a la higiene de los productos alimentarios, exige a los explotadores de empresas alimentarias:

- a) Detectar los puntos de control crítico en la fase o fases en las que el control sea esencial únicamente para eliminar un peligro.
- b) Crear, aplicar y mantener un procedimiento permanente basado en los principios del Análisis de Peligros y Puntos Críticos de Control.
- c) Aplicar procedimientos basados exclusivamente en detectar puntos críticos.
- d) Elaborar procedimientos únicamente para verificar las medidas correctoras necesarias en cada momento.

**67** El Reglamento (CE) N.º 765/2008 sobre los requisitos de acreditación y vigilancia del mercado relativos a la comercialización de los productos, establece que cada país deberá designar un organismo de acreditación. En España es:

- a) UKAS
- b) AENOR
- c) ENAC
- d) RvA

**68** ¿En qué idioma debe estar reflejada la información al consumidor en el etiquetado de un alimento?:

- a) En cualquier lengua de la Unión Europea
- b) Es indiferente el idioma en el que esté escrito
- c) Es suficiente que esté escrito en el idioma del país fabricante del alimento
- d) En una lengua que comprendan fácilmente los consumidores de los Estados Miembros donde se comercializa el alimento.

**69** Los alimentos no envasados de venta al consumidor final ¿Tienen que llevar la información relativa a la presencia de alérgenos?:

- a) No será necesario que lleven esta información
- b) Es una información que estará disponible y será fácilmente accesible de conformidad con el Reglamento (UE) N.º 1169/2011 y el Real Decreto 126/2015
- c) Es una información que únicamente deberá conocer suministrador del alimento
- d) Ninguna de las respuestas anteriores es correcta

**70** La presencia de alérgenos en alimentos envasados de venta al consumidor final:

- a) Deberá ir escrita en una tablilla colocada junto al alimento
- b) Deberá estar escrita en el albarán de venta
- c) El consumidor deberá ser informado por el vendedor
- d) Deberá estar escrito en el propio envase de manera que resalte del resto de ingredientes

**71** Conforme al Reglamento (UE) N.º 1169/2011 sobre información alimentaria facilitada al consumidor, indique qué alimentos de los siguientes se consideran alérgenos:

- a) Los cereales que contengan gluten, como son el maíz o sus variedades híbridas y productos derivados
- b) Pescado y productos a base de pescado, incluida la gelatina de pescado utilizada como soporte de vitaminas o preparados de carotenoides
- c) Aceite y grasa de semilla de soja totalmente refinados
- d) Ninguna de las respuestas anteriores es correcta

**72** Conforme al Reglamento CE 1924/2006, un alimento puede llevar la declaración nutricional “Alto contenido en fibra” si contiene como mínimo:

- a) 3 g por 100 g de alimento o 1,5 g por 100 Kcal
- b) 3 g por 100 g de alimento o por 100Kcal
- c) 6 g de fibra por 100 g de alimento o 3 g por 100 Kcal
- d) 6 g de fibra por 100 g de alimento o por 100 Kcal

**73** ¿Qué figura de calidad diferenciada responde a la especificación “Para la mayoría de los productos, al menos una de las fases de producción, transformación o elaboración debe tener lugar en esa región”?:

- a) IGP
- b) DOP
- c) ETG
- d) Ninguna de ellas

**74** La Ley 28/2015 para la defensa de la calidad alimentaria **EXCLUYE** de su ámbito de aplicación:

- a) Los productos alimenticios definidos en el Reglamento (CE) N.º 178/2002
- b) Las plantas de envasado y almacenes de los mayoristas
- c) Los distribuidores mayoristas incluidos los denominados almacenes de logística pertenecientes a la moderna distribución.
- d) La legislación específica de organismos modificados genéticamente

**75** El Real Decreto 1202/2005 sobre el transporte de mercancías perecederas, define “ATP” como:

- a) Toda operación de transporte que se realiza por cuenta propia o ajena, ejecutada total o parcialmente en el territorio nacional
- b) Mercancías cuyo transporte haya de ser realizado en vehículos bajo temperatura dirigida
- c) Acuerdo realizado en Ginebra el 1 de septiembre de 1970, sobre transportes internacionales de mercancías perecederas y sobre vehículos especiales utilizados en estos transportes
- d) Mercancías cuyo transporte haya de ser realizado en vehículos a temperatura no controlada

**76** La primera normativa de la que emanó el principio de trazabilidad de los alimentos:

- a) Reglamento (UE) N.º 1169/2011
- b) Reglamento (CE) N.º 852 / 2004
- c) Reglamento (CE) N.º 853 / 2004
- d) Reglamento (CE) N.º 178 / 2002

**77** Según el Reglamento (CE) n.º 2073/2005 la definición “criterio que define la aceptabilidad de un producto o un lote de productos alimenticios y es aplicable a los productos comercializado” corresponde a:

- a) Criterio de higiene del proceso
- b) Criterio microbiológico
- c) Criterio de seguridad alimentaria
- d) Ninguna de las respuestas es correcta

**78** Conforme al Reglamento (CE) n.º 2073/2005, se entiende por “Criterio de seguridad alimentaria” la aceptabilidad de un producto o un lote de productos alimenticios:

- a) Antes de ser comercializados.
- b) Que permanecen en el almacén del productor.
- c) Aplicable a los productos comercializados.
- d) Mientras se están fabricando.

**79** De las siguientes sustancias, indique cuál **NO** se considera aditivo alimentario:

- a) La goma base para chicle.
- b) El ácido glutámico
- c) La glicina
- d) La cisteína

**80** En relación con el Reglamento CE 2023/2006 sobre buenas prácticas de fabricación de materiales y objetos destinados a entrar en contacto con alimentos,

- a) Se aplicará a todos los sectores y únicamente a las etapas de fabricación y procesamiento de los materiales y objetos
- b) El operador de empresa establecerá y mantendrá un sistema eficaz de control de la calidad, que incluirá el seguimiento de la aplicación y la consecución de buenas prácticas de fabricación y determinará medidas de corrección de cualquier fallo en la consecución de dichas prácticas.
- c) No será de aplicación a las tintas de impresión aplicadas en el lado sin contacto con los alimentos de materiales y objetos.
- d) El operador de empresa de materiales destinados a entrar en contacto con alimentos conservará la documentación sobre especificaciones, fórmulas de fabricación y procesamientos un mínimo de 10 años



**81** En relación con el Reglamento CE 450/2009, los materiales y objetos activos e inteligentes destinados a entrar en contacto con alimentos:

- a) Son materiales y objetos activos, aquellos que controlan el estado de los alimentos envasados o de su entorno.
- b) Podrán emplearse en su fabricación sustancias clasificadas como mutágenas, carcinógenas o tóxicas para la reproducción siempre que estén separados del alimento por una barrera funcional.
- c) El etiquetado de los materiales y objetos activos e inteligentes cuando puedan percibirse como comestibles, deberán etiquetarse con las palabras "No ingerir".
- d) La migración al alimento de sustancias procedentes de componentes que no estén en contacto directo con alimentos ni con su entorno, no deberá exceder de 0,1 mg/kg

**82** De acuerdo con el Reglamento CE 333/2007 sobre métodos de muestro y análisis de elementos traza en los alimentos, indique la respuesta **INCORRECTA**:

- a) Se evitarán los recipientes de plástico en la toma de muestras destinadas a análisis de HAP
- b) Los recipientes empleados para el análisis de plomo, cadmio o mercurio deberán ser lavados previamente con acetona para minimizar el riesgo de contaminación
- c) Los recipientes empleados para el análisis de HAP se lavarán previamente con acetona o hexano para minimizar el riesgo de contaminación.
- d) Mantener protegidos de la luz los envases que contengan muestras para análisis de HAP.

**83** Según el Reglamento CE 1881/2006, indique en qué producto alimenticio investigaría el contenido de patulina:

- a) Aceite de maíz refinado
- b) Sidra
- c) Uvas pasas
- d) Vino

**84. NO** es un requisito de los establecimientos que elaboran comidas preparadas, establecidos por el Real Decreto 3484/2000:

- a) Dispondrán de los equipos e instalaciones de conservación a temperatura regulada con la capacidad suficiente para almacenar en equipos separados las materias primas, productos intermedios y productos finales.
- b) Los contenedores para la distribución de comidas preparadas, así como las vajillas y cubiertos que no sean de un solo uso, serán higienizados con métodos mecánicos, provistos de un sistema que asegure su correcta limpieza y desinfección.
- c) Las zonas de elaboración, manipulación y envasado de comidas preparadas dispondrán, cuando sea necesario, de lavamanos de accionamiento no manual.
- d) Los aparatos y útiles de trabajo destinados a entrar en contacto con las materias primas, productos intermedios y productos finales, estarán

fabricados con materiales resistentes a la corrosión y fáciles de limpiar y desinfectar.

**85** Las máquinas expendedoras de comidas preparadas:

- a) Renovarán los productos en ellas ofrecidos con periodicidad mensual.
- b) Conservarán los productos ofertados a una temperatura igual o inferior a 8 °C.
- c) No podrán contener alimentos congelados o ultracongelados.
- d) Estarán debidamente identificadas, indicando, en la parte exterior de la máquina, el nombre y dirección de la persona o empresa responsable del abastecimiento y mantenimiento de las mismas.

**86.** Según el RD 490/1998, el límite fijado para el fipronil en los alimentos elaborados a base de cereales y alimentos infantiles para lactantes y niños de corta edad es:

- a) 0,004 mg/Kg
- b) 0,006 mg/Kg
- c) 0,008mg/Kg
- d) 0,010 mg/Kg

**87** Señale la respuesta **INCORRECTA** sobre la composición de productos alimenticios destinados a ser utilizados en dietas de bajo valor energético para reducción de peso, regulados por el Real Decreto 1430/1997:

- a) La energía proporcionada por los productos sustitutivos de la dieta completa no será inferior a 800 kcal ni superior a 1.200 kcal por ración diaria.
- b) El contenido de fibra alimentaria de los productos sustitutivos de la dieta diaria completa no será inferior a 20 gramos ni superior a 30 gramos por ración diaria.
- c) La energía obtenida de las grasas no será superior al 30 por 100 del total del valor energético disponible del producto.
- d) Los productos sustitutivos de la dieta diaria completa deberán aportar a la misma como mínimo el 100 por 100 de las cantidades de vitaminas y minerales especificadas en el cuadro I.

**88** Señale la afirmación **INCORRECTA** de acuerdo a lo establecido en el Reglamento Delegado (UE) 2016/127:

- a) En los preparados para lactantes será obligatorio la presencia de instrucciones de preparación, almacenamiento y eliminación adecuada del producto.
- b) Los preparados para lactantes y los preparados de continuación no contendrán residuos plaguicidas en niveles superiores a los 0,01 mg/kg por sustancia activa.
- c) No se harán declaraciones nutricionales y de propiedades saludables en los preparados para lactantes ni en los preparados de continuación.
- d) Para la preparación de los preparados para lactantes y los preparados de continuación solo se requerirá la adición de agua.

**89.** El Reglamento Delegado (UE) 2017/1798, establece que a partir del 27 de octubre de 2022 será obligatorio que en el etiquetado de los sustitutivos de la dieta completa para el control de peso aparezca:

- a) Una declaración de que el producto no está destinado a adultos con obesidad.
- b) Si el producto proporciona una ingesta diaria de polioles superior a 10 g al día, una declaración de que puede tener un efecto laxante.
- c) Cuando no se añada fibra alimentaria al producto, una declaración de que debe consultarse a un profesional de la salud sobre la posibilidad de completar el producto con este tipo de fibra.
- d) Una declaración de que el producto no proporciona los aportes diarios necesarios de todos los nutrientes esenciales cuando se utiliza con arreglo a las instrucciones de uso

**90.** Según establece el Real Decreto 1487/2009, el etiquetado de los complementos alimenticios debe incluir:

- a) La cantidad de todos los ingredientes contenidos en el producto.
- b) La dosis del producto recomendada para consumo diario.
- c) Las cantidades declaradas de nutrientes o de sustancias con efecto nutricional por 100 g de producto.
- d) La información nutricional, cumpliendo con lo dispuesto en el Reglamento 1169/2011.

**91** Según establece el Anexo III del Reglamento CE 1925/2006, está prohibido usar en alimentos:

- a) Grasas trans
- b) Preparados procedentes de Tribulus terrestris
- c) Corteza de Yohimbe y sus preparados procedentes de Yohimbe
- d) Está prohibido usar en alimentos todas las sustancias anteriores.

**92** De acuerdo con el RD 679/2016 que establece la norma de calidad de las aceitunas de mesa, el envero se refiere a:

- a) Período de maduración de la aceituna durante el cual su color pasa del verde al negro, con diferentes tonos o matices.
- b) Parte carnosa de la aceituna tras haber separado el hueso
- c) Proceso por el que las aceitunas pierden parte de su humedad
- d) Proceso de añadir a la salmuera condimentos o especias

**93** La mezcla, convenientemente gelificada, de azúcares y de zumo o extractos acuosos de una o varias especies de frutas corresponde a:

- a) Marmalade
- b) Jalea
- c) Confitura
- d) Crema de castañas

**94** Indique qué manipulaciones están permitidas para las grasas comestibles:

- a) La síntesis de triglicéridos a partir de componentes de origen natural.
- b) El empleo de grasas anhidras para el consumo directo de boca.
- c) La hidrogenación, el fraccionamiento y la interesterificación de margarinas y grasas anhidras.
- d) El tratamiento con oxígeno, ozono y otras sustancias químicas que produzcan la oxidación.

**95** ¿Cuál de las siguientes afirmaciones es correcta?

- a) La goma de mascar es una golosina
- b) Un garrapiñado es un confite
- c) Una peladilla es un caramelo duro
- d) Las espumas dulces no son golosinas

**96** Qué manipulación **NO** está permitida para el agua preparada envasada para el consumo humano:

- a) Separación de fluoruros mediante alúmina
- b) Incorporación o reincorporación de anhídrido carbónico
- c) Eliminación total o parcial de anhídrido carbónico libre
- d) Adición de elementos bacteriostáticos

**97** “Cerveza con un extracto seco primitivo superior o igual al 15% en masa” corresponde a la definición de cerveza:

- a) Extra
- b) Especial
- c) Negra
- d) Sin alcohol

**98** Cuantos años han de transcurrir desde la fecha de autorización inicial de un medicamento de referencia hasta poder comercializarse el medicamento genérico:

- a) 5 años
- b) 10 años
- c) 15 años
- d) 20 años

**99.** Señale la afirmación **INCORRECTA** relativas a la Ficha Técnica de un medicamento:

- a) Incluye las indicaciones terapéuticas para las que el medicamento ha sido autorizado.
- b) No se puede modificar tras la autorización del medicamento.
- c) El contenido de la Ficha Técnica de un medicamento constituye la base para la elaboración del prospecto.
- d) Está dirigida a los profesionales sanitarios.

**100** El farmacéutico no propietario de la oficina de farmacia, nombrado en los casos de defunción o incapacidad legal por sentencia judicial firme del Farmacéutico titular propietario es:

- a) Farmacéutico Adjunto
- b) Farmacéutico Sustituto
- c) Farmacéutico Regente
- d) Farmacéutico Titular

**101. NO** es competencia de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios:

- a) Autorizar la importación de medicamentos no autorizados en España para su utilización en el ámbito de ensayos clínicos.
- b) Coordinar el Sistema Español de Farmacovigilancia de medicamentos de uso humano.
- c) Proponer la fijación y revisión de los precios máximos de los productos sanitarios dispensados a través de receta oficial.
- d) Evaluar y gestionar los riesgos derivados de problemas de calidad de los medicamentos autorizados en España

**102** La autorización de comercialización de medicamentos fabricados industrialmente la otorga:

- a) La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios o la Agencia Europea de Medicamentos.
- b) La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios o la Comisión Europea.
- c) La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios o la Comisión de Farmacopea Europea.
- d) La Agencia Europea del Medicamento o la Comisión Europea.

**103** Señale la respuesta **INCORRECTA** con relación a los ensayos clínicos:

- a) Deben ser realizados de acuerdo con las normas de buena práctica clínica
- b) Deben realizarse siguiendo los postulados éticos que afectan a la investigación biomédica en la que resultan afectados seres humanos.
- c) La realización del ensayo clínico debe ajustarse a lo establecido en la Ficha Técnica del medicamento.
- d) Los resultados favorables o desfavorables de cada ensayo clínico deben ser comunicados a la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios.

**104** ¿Qué nombre recibe la base de datos europea de ensayos clínicos?

- a) EudraCT
- b) EudraVigilance
- c) EudraGMP
- d) Eudralex

**105** De acuerdo con la Ley 19/1998 de la Comunidad de Madrid ¿Qué bibliografía específica deberá disponer la oficina de farmacia obligatoriamente?

- a) Farmacopea europea
- b) Farmacopea española, formulario nacional y catálogo de medicamentos.
- c) Farmacopea española y catálogo de especialidades farmacéuticas
- d) Farmacopea española y formulario nacional si realiza fórmulas magistrales.

**106** Los servicios de Farmacia de Hospital:

- a) Son obligatorios en centros hospitalarios de menos de 100 camas
- b) Estarán bajo la titularidad y responsabilidad de un farmacéutico especialista en Farmacia Hospitalaria
- c) Carecen de competencias en la adquisición de medicamentos y productos sanitarios
- d) Llevarán a cabo actividades educativas para la población sobre medicamentos.

**107** La autorización de entidades de distribución de medicamentos es competencia de:

- a) La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios para almacenes mayoristas
- b) La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios para almacenes por contrato
- c) La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios para almacenes bajo control o vigilancia aduanera
- d) La Comisión Europea para almacenes mayoristas

**108** La elaboración de las directrices sobre las buenas prácticas de distribución de medicamentos de uso humano corresponde a:

- a) Las Consejerías de Sanidad de las Comunidades Autónomas
- b) La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios
- c) La Dirección General de Cartera Común de Servicios del Sistema Nacional de Salud y Farmacia
- d) La Comisión Europea

**109** Indique la afirmación **INCORRECTA** relativa a los laboratorios farmacéuticos fabricantes:

- a) Están obligados a utilizar principios activos fabricados de conformidad con las normas de correcta fabricación de sustancias activas.
- b) Deben realizar los controles de calidad que proceda sobre los productos intermedios de fabricación.
- c) Deben disponer de personal suficiente y con la cualificación técnica necesaria para garantizar la calidad de los medicamentos.
- d) Deben estar autorizados, por la autoridad competente de la Comunidad Autónoma en la que se encuentren establecidos, para la fabricación de medicamentos.

**110.** Las «premezclas para piensos medicamentosos» elaboradas para ser incorporadas a un pienso son:

- a) Mezclas de excipientes
- b) Complementos nutricionales
- c) Medicamentos veterinarios
- d) Medicamentos homeopáticos

**111** En una receta médica el prescriptor debe consignar como datos obligatorios:

- a) Datos del paciente, del medicamento, del prescriptor y fecha de prescripción.
- b) Datos del paciente, del medicamento, del prescriptor, fecha de prescripción y datos de la farmacia.
- c) Solo Datos de medicamento y datos del prescriptor.
- d) Solo Datos de la prescripción y su sello.

**112** En el libro recetario **NO** es necesario registrar:

- a) Fecha de dispensación que incluya día, mes y año
- b) Número de registro de receta (número consecutivo que le corresponda).
- c) Número de envases o número de unidades de dispensación
- d) Nombre, apellidos y número de colegiado del dispensador

**113** Según el Real Decreto 1675/2012, respecto a la prescripción de estupefacientes de uso veterinario:

- a) Los talonarios de recetas de estupefacientes se distribuirán a las clínicas veterinarias que los soliciten
- b) La prescripción realizada en una receta de estupefacientes podrá amparar, como máximo, la medicación precisa para un mes de tratamiento
- c) Estos medicamentos podrán ser dispensados por cualquier oficina de farmacia
- d) El plazo de validez de la receta de estupefacientes será de 15 días naturales contados a partir de la fecha de la prescripción.

**114** Según el Real Decreto 1591/2009 señale la respuesta **INCORRECTA** en relación a la publicidad de los productos sanitarios dirigida al público:

- a) Está permitida en productos sanitarios financiados por el Sistema Nacional de Salud
- b) El texto publicitario debe indicar las contraindicaciones y posibles efectos del producto sanitario que deriven de su uso
- c) Se prohíbe cualquier mención que haga referencia a una autoridad sanitaria o recomendaciones de científicos que inciten a su utilización.
- d) Los mensajes publicitarios en Internet deben ser autorizados por las autoridades sanitarias de las CC.AA

**115** La "directiva de medicamentos falsificados", creada para combatir la amenaza del incremento de estos medicamentos en la Unión Europea es:

- a) Directiva 2011/62/UE
- b) Directiva 2001/34/UE
- c) Directiva 2010/84/UE
- d) Directiva 2001/83/CE

**116** El marcado de conformidad CE es obligatorio en:

- a) Productos destinados a investigaciones clínicas
- b) Productos sanitarios
- c) Productos con finalidad especial "productos a medida"
- d) Ninguna de las respuestas es correcta

**117** Dentro del ámbito de aplicación del Real Decreto 1591/2009 figuran:

- a) Lentes de contacto sin finalidad correctiva
- b) Productos sanitarios para diagnóstico in vitro
- c) Productos sanitarios implantables activos
- d) Todas las respuestas son correctas

**118** En relación con la distribución y venta de productos sanitarios:

- a) Permite la venta ambulante
- b) No se permite la venta a través de máquinas expendedoras diseñadas al efecto,
- c) Los establecimientos de distribución y venta estarán sometidos a la vigilancia e inspección de las autoridades sanitarias de la comunidad autónoma correspondiente.
- d) Las personas físicas o jurídicas que se dediquen a dichas actividades, deberán realizar una previa comunicación de inicio de actividad al ministerio de sanidad

**119** El expediente de información sobre un producto cosmético:

- a) Se mantendrá durante los diez años siguientes a la fecha en la que el último lote del producto cosmético se introdujo en el mercado.
- b) Se mantendrá hasta durante los quince años siguientes a la fecha en la que el último lote del producto cosmético se introdujo en el mercado
- c) Se debe actualizar cada 5 años
- d) Se mantendrá indefinidamente salvo que surja algún efecto adverso relacionado con el mismo

**120** La venta a distancia de un medicamento podrá realizarse sin la intervención de un farmacéutico:

- a) Cuando se trate de medicamentos veterinarios por correspondencia desde un establecimiento detallista veterinario.
- b) En el caso de envío a clínicas veterinarias autorizadas previa petición documentada
- c) Cuando el país de destino no exija este requisito.
- d) En ningún caso.