

EXAMEN PRIMER EJERCICIO

Cuerpo Superior de Inspección Sanitaria, Escala de Farmacéuticos de Inspección Sanitaria, de Administración Especial, Grupo A, Subgrupo A1

1 - Las diferencias entre los Estatutos de las distintas Comunidades Autónomas

- A No podrán implicar, en ningún caso, privilegios económicos o sociales.
- B Podrán implicar, en algún caso, privilegios económicos o sociales, según el territorio
- C No podrán implicar, en ningún caso, privilegios económicos o sociales salvo las CCAA históricas
- D Podrán implicar, en algún caso, privilegios económicos o sociales, según el territorio cuando así lo establezca el Gobierno.

2 - La aprobación y el control de los Presupuestos de la Comunidad y el examen y aprobación de sus cuentas. Y El conocimiento y control de los planes económicos. Corresponde al órgano de la Comunidad de Madrid, siguiente:

- A A la Intervención General de la Comunidad de Madrid y en su caso a los Intervenciones Delegadas de las distintas Consejerías.
- B Al Gobierno y especialmente a su Presidente.
- C A la Asamblea.
- D A la Consejería de Economía, Hacienda y Empleo.

3 - Actualmente el Gobierno ejecutivo de la Comunidad de Madrid cuenta con

- A Una presidenta y trece Consejeros
- B Una presidencia y doce Consejerías
- C Una Presidenta y nueve Consejeros
- D Una Presidencia, dos Vicepresidencias y diez Consejeros

4 - El cumplimiento por la Administración General del Estado de las obligaciones contenidas en la Ley 19/2013 de 9 de diciembre de transparencia, acceso a la información pública y buen gobierno

- A Será objeto de control por parte del Consejo de Transparencia y Buen Gobierno
- B Será objeto de control por parte del Consejo de Transparencia y Buen Gobierno de cada Comunidad Autónoma
- C Será objeto de control por parte de la Comisión de Transparencia y Buen Gobierno
- D Será objeto de control por parte del Defensor del Pueblo.

5 - Según el artículo 14 de la Ley 19/2013 de 9 de diciembre de transparencia, acceso a la información pública y buen gobierno.

- A No existen límites al derecho de acceso. El derecho de acceso será ilimitado cuando acceder a la información suponga un beneficio para el administrado.
- B Existen límites al derecho de acceso. Pero deben ser siempre motivados y justificados por la Administración.
- C El derecho de acceso podrá ser limitado cuando acceder a la información suponga un perjuicio para, por ejemplo, el medio ambiente.
- D Ninguna es correcta.

6 - Son recursos ante el Tribunal de Justicia de la Unión Europea:

- A Recurso por omisión e incumplimiento
- B Recurso de inconstitucionalidad
- C Recurso de Casación
- D Recurso de Suplicación.

7 - Las Fuentes del Derecho de la Unión Europea son:

- A la Jurisprudencia del Tribunal de Justicia de la Unión Europea (TJUE)
- B Los reglamentos y directivas
- C Los dictámenes y recomendaciones
- D Todas son correctas

8 - La estructura de los Presupuestos Generales de la Comunidad de Madrid se determinará:

- A Por la Consejería de Presidencia, Justicia y Administración Local
- B Por el Consejo de Gobierno
- C Por la Consejería de Economía, Hacienda y Empleo
- D Por la Viceconsejería de Presidencia y Administración Local

9 - A partir de su promulgación, el plazo para convalidar o derogar un Decreto-Ley es de:

- A Un mes
- B 15 días
- C 30 días
- D 60 días

10 - Según el artículo 106 de la Ley 39/2015, la caducidad del procedimiento de revisión de oficio se producirá en el plazo de

- A Tres meses desde su inicio sin dictarse resolución
- B Seis meses desde su inicio sin dictarse resolución.
- C Doce meses desde su inicio sin dictarse resolución.
- D Ninguna de las anteriores son correctas.

11 - Según la Ley 39/2015, de 1 de octubre, los interesados podrán firmar a través de cualquier medio que permita acreditar:

- A La autenticidad de la expresión de su voluntad y consentimiento
- B La integridad del documento
- C La inalterabilidad del documento
- D Todas son correctas

12 - Según el artículo 1 de la Ley Orgánica 3/2007, de 22 de marzo, para la igualdad efectiva de mujeres y hombres se pretende la eliminación de la discriminación de la mujer en todos los ámbitos y singularmente en las esferas:

- A Política, civil, laboral, empresarial y cultural
- B Política, civil, laboral, económica, social y cultural
- C Política, civil, cultural, familiar, social y de la tercera edad
- D Política, civil, laboral, deportiva y social

13 - Según el artículo 4 de la Ley Orgánica 3/2007, de 22 de marzo, para la igualdad efectiva de mujeres y hombres, la igualdad de trato y de oportunidades entre mujeres y hombres es un principio:

- A Fundamental.
- B Sustancial
- C Informador
- D Principal

14 - Respecto a la responsabilidad de las autoridades y personal al servicio de las Administraciones Públicas, cuando el daño haya sido causado mediando culpa o negligencia grave de un funcionario:

- A El interesado habrá de presentar su reclamación directamente a la Administración Pública correspondiente
- B El interesado habrá de demandar al funcionario culpable.
- C El interesado podrá elegir entre demandar a la Administración o al funcionario.
- D Todas son correctas

15 - Respecto a la indemnización por responsabilidad patrimonial de las Administraciones Públicas:

- A Serán indemnizables los daños que se deriven de hechos o circunstancias que no se hubiesen podido prever o evitar
- B La cuantía de la indemnización podrá ser calculada con referencia anterior al día en que la lesión efectivamente se produjo.
- C La cuantía de la indemnización no podrá ser actualizada a la fecha en que se ponga fin al procedimiento de responsabilidad
- D La indemnización procedente podrá sustituirse por una compensación en especie o ser abonada mediante pagos periódicos

16 - Salvo que se indique otra cosa en su clausulado, los contratos del sector público se entenderán celebrados en el lugar donde se encuentre:

- A La localidad del contratista
- B La sede del órgano de contratación
- C La localidad del contratante
- D Todas son falsas

17 - Los contratos administrativos están regulados en la Ley de Contratos...

- A De las Administraciones Públicas
- B Del Estado
- C De la Administración del Estado
- D Del Sector Público

18 - Según el Estatuto Básico del Empleado Público al personal investigador:

- A Le será de aplicación el Estatuto Básico del Empleado Público sin reservas
- B No le será de aplicación el Estatuto Básico del Empleado Público
- C En la aplicación del Estatuto Básico del Empleado Público se podrán dictar normas singulares para adecuarlo a sus peculiaridades
- D Ninguna es correcta

19 - De acuerdo con el Estatuto Básico del Empleado Público , cual de estas faltas disciplinarias tiene la calificación de muy grave

- A La realización de actos encaminados a coartar el libre ejercicio del derecho de huelga.
- B La violación de la imparcialidad, utilizando las facultades atribuidas para influir en procesos electorales de cualquier naturaleza y ámbito
- C El incumplimiento de las normas sobre incompatibilidades cuando ello dé lugar a una situación de incompatibilidad
- D Todas lo son

20 - Respecto al acceso al empleo público de nacionales de otros Estados, podrá eximirse del requisito de la nacionalidad:

- A Por razones económico presupuestarias
- B Mediante Decreto ley por razones de urgencia
- C En el caso de declaración de alguno de los estados previstos en el Artículo 116 de la Constitución.
- D Por ley de las asambleas legislativas de las comunidades autónomas

21 - El número de muertes entre la semana 28 de gestación y los primeros 7 días de vida, en relación al total de nacidos vivos en un año, y multiplicado por 1.000, corresponde con:

- A La tasa de mortalidad neonatal precoz.
- B La tasa de mortalidad neonatal tardía.
- C La tasa de mortalidad perinatal.
- D La tasa de mortalidad postneonatal.

22 - Señale, de los siguientes estudios propuestos, cuál no corresponde a la epidemiología descriptiva:

- A Análisis de series temporales.
- B Estudios de prevalencia.
- C Estudios de cohortes.
- D Estudios ecológicos de correlación.

23 - En cuanto a los indicadores clave del Sistema Nacional de Salud, señale la afirmación incorrecta:

- A Se aprueban por el Consejo Interterritorial del Sistema Nacional de Salud, en el seno de la Subcomisión de Sistemas de Información.
- B La actualización de la base de datos de indicadores clave se realiza con carácter semestral.
- C Es un conjunto de indicadores que proporciona, de manera integrada y sistemática, información fundamental para el sistema sanitario.
- D Los datos se desagregan por comunidad autónoma y por sexo y se presentan en series temporales que abarcan para algunos de ellos más de 20 años.

24 - En relación con la máxima "primum non nocere", señale con qué principio bioético corresponde:

- A Principio de beneficencia.
- B Principio de autonomía.
- C Principio de justicia.
- D Principio de no maleficencia.

25 - En relación con las instrucciones previas, señale la respuesta incorrecta:

- A Se recogen en la Ley 3/2005, de 23 de mayo, por la que se regula el ejercicio del derecho a formular instrucciones previas en el ámbito sanitario y se crea el registro correspondiente.
- B Pueden otorgar el documento de Instrucciones previas las personas mayores de edad que cuenten con la capacidad necesaria para comprender su contenido y alcance y manifiesten su voluntad libremente.
- C El otorgamiento de instrucciones previas debe realizarse siempre ante dos testigos.
- D Las instrucciones previas podrán revocarse libremente en cualquier momento, dejando constancia por escrito.

26 - Las competencias exclusivas del Estado en el ámbito sanitario incluyen:

- A Sanidad exterior.
- B Bases y coordinación general de la sanidad.
- C Legislación sobre productos farmacéuticos.
- D Todas son correctas.

27 - En relación con la cartera de servicios comunes del Sistema Nacional de Salud:

- A Su contenido se determina por acuerdo del Consejo Interterritorial del Sistema Nacional de Salud, a propuesta de la Comisión de Prestaciones, Aseguramiento y Financiación.
- B Se actualiza mediante Orden de la persona titular del Ministerio de Sanidad.
- C Previamente a la incorporación de una nueva técnica en la cartera de servicios del Sistema Nacional de Salud, dicha técnica será sometida, con carácter preceptivo, a evaluación por la Red Española de Agencias de Evaluación de Tecnologías Sanitarias y Prestaciones del Sistema Nacional de Salud.
- D Todas las respuestas son correctas.

28 - Señale la afirmación incorrecta en relación con el procedimiento de obtención del reintegro de gastos por adquisición de material ortoprotésico en la Comunidad de Madrid:

- A Se establece por Decreto 84/2021, de 30 de junio, modificado por Orden 1564/2022, de 19 de octubre, del Consejero de Sanidad.
- B El Catálogo de Material Ortoprotésico de la Comunidad de Madrid contiene todos aquellos productos sanitarios de carácter ortoprotésico susceptibles de financiación a través de la prestación ortoprotésica incluida en la cartera común suplementaria del Sistema Nacional de Salud.
- C Se excluyen de la prestación ortoprotésica los artículos de segunda mano, de préstamo, las recuperaciones y el alquiler de material ortoprotésico.
- D Se financiarán los artículos ortoprotésicos cuando las lesiones guarden relación con accidentes, enfermedades o malformaciones congénitas, incluidos aquellos de uso deportivo o con finalidad estética.

29 - Los costes de aplicación de las carteras de servicios complementaria de las Comunidades Autónomas:

- A Correrán con cargo a sus propios presupuestos.
- B Deberán haber sido establecidos previamente mediante garantía previa de suficiencia financiera.
- C Estarán incluidos en la financiación general de las prestaciones del Sistema Nacional de Salud.
- D a y b son correctas.

30 - Señale cuál de las siguientes no es una función del Consejo Interterritorial del Sistema Nacional de Salud:

- A El desarrollo de la cartera de servicios correspondiente al Catálogo de Prestaciones del Sistema Nacional de Salud, así como su actualización.
- B La evaluación del cumplimiento de fines y objetivos comunes, y la determinación de las dificultades o deficiencias genéricas o estructurales que impidan alcanzar o distorsionen el funcionamiento de un sistema sanitario coherente, armónico y solidario.
- C El establecimiento de criterios y mecanismos en orden a garantizar en todo momento la suficiencia financiera del sistema y el carácter equitativo y de superación de las desigualdades que lo definen, sin perjuicio de las competencias del Consejo de Política Fiscal y Financiera de las Comunidades Autónomas.
- D Las líneas genéricas del programa formativo de los profesionales del Sistema Nacional de Salud, así como los criterios básicos de acreditación de centros y servicios para la docencia de postgrado y para la evaluación de la competencia.

31 - En cuanto al programa de acción de la Unión en el ámbito de la salud («programa UEproSalud») para el período 2021-2027, señale la afirmación incorrecta:

- A Su objetivo es mejorar la salud pública de la UE y que ésta esté mejor preparada para hacer frente a futuras crisis sanitarias.
- B Se establece en el Reglamento (UE) 2021/522 DEL PARLAMENTO EUROPEO Y DEL CONSEJO, de 24 de marzo de 2021.
- C Entre sus objetivos, se encuentra reforzar los sistemas sanitarios mejorando su resiliencia y eficiencia en el uso de los recursos, en particular.
- D Entre sus objetivos, no se encuentra el impulso de la transformación digital.

32 - En cuanto a la asistencia sanitaria en España a ciudadanos europeos, señale la afirmación correcta:

A Se rige a través de los siguientes Reglamentos Comunitarios en materia de Seguridad Social: Reglamento (CEE) 1408/1971, Reglamento (CE) 883/2004 y Reglamento 987/2009.

B Se aplican para la coordinación de los sistemas de Seguridad Social de España con los Estados Miembros de la Unión Europea, Estados Parte del Espacio Económico Europeo y Suiza.

C El ciudadano europeo que reciba asistencia sanitaria en España abonará los gastos que se deriven de la misma. Posteriormente podrá solicitar el reembolso de dichos gastos en su país de afiliación.

D Todas las respuestas son correctas.

33 - La aportación farmacéutica para extranjeros no registrados ni autorizados como residentes será del:

A 40%.

B 10%.

C 50%.

D 60%.

34 - En cuanto al derecho a la protección de la salud y atención sanitaria a personas extranjeras con residencia en España, señale la opción incorrecta:

A Viene recogido en el artículo 3.1 de la Ley 16/2003, de 28 de mayo, de Cohesión y Calidad del Sistema Nacional de Salud.

B Para hacer efectivo este derecho con cargo a los fondos públicos de las administraciones competentes, los extranjeros tendrán residencia legal y habitual en el territorio español, y no tendrán la obligación de acreditar la cobertura obligatoria de la prestación sanitaria por otra vía.

C Cuando les apliquen convenios bilaterales que comprendan la prestación de asistencia sanitaria, tendrán acceso a la misma en las mismas condiciones que las personas con nacionalidad española.

D El reconocimiento y control del derecho a la protección de la salud y a la atención sanitaria con cargo a fondos públicos corresponderá al Ministerio de Sanidad.

35 - ¿Cómo define la OMS la salud?

- A Estado de completo bienestar físico y mental
- B Ausencia de enfermedad
- C Estado de completo bienestar físico, mental y social
- D No da una definición exacta de la salud. Sólo define políticas de salud

36 - ¿Cuántas son las acciones estratégicas establecidas para orientar la aplicación del Reglamento Sanitario Internacional ?

- A cinco
- B ocho
- C siete
- D dos

37 - A la Secretaría de Estado de Sanidad del Ministerio de Sanidad le corresponde

- A Ordenar la formación y regulación de las profesiones sanitarias
- B Gestionar la secretaría técnica del Consejo Interterritorial del Sistema Nacional de Salud
- C Efectuar propuestas de normativa básica sobre recursos humanos del Sistema Nacional de Salud
- D a y c son correctas

38 - Son medicamentos legalmente reconocidos

- A Las fórmulas magistrales
- B Los remedios secretos
- C Las sustancias o combinaciones de sustancias autorizadas para su empleo en ensayos clínicos o para investigación en animales
- D a y c son correctas

39 - Qué se entiende por manipulación no sustancial, excluyente en la definición de medicamentos de terapia avanzada

- A El cultivo celular
- B La congelación
- C El filtrado
- D b y c son correctas

40 - El solicitante de autorización de un principio activo no tendrá obligación de facilitar los resultados de ensayos preclínicos y clínicos propios si puede demostrar que el principio activo del medicamento ha tenido un uso médico bien establecido dentro de la UE de al menos

- A 5 años
- B 8 años
- C 15 años
- D 10 años

41 - La ficha técnica de un medicamento debe contener

- A Dosimetría para los radiofármacos, con una explicación detallada completa de la dosimetría interna de la radiación
- B Lote de fabricación
- C Cupón precinto del Sistema Nacional de Salud, cuando proceda
- D Para los medicamentos que deban llevar dispositivos de seguridad, código de barras bidimensional, y el código de producto y número de serie en caracteres visibles

42 - Sólo se podrá cambiar el estatus de un identificador único desactivado de un medicamento para que vuelva a ser activo si se cumple alguna de las siguientes condiciones

- A El cambio tiene lugar no más de cinco días después de la desactivación del identificador único
- B El envase del medicamento figura en el sistema de repositorios como recuperado
- C El medicamento no ha sido dispensado
- D Ninguna de la situaciones lo permite

43 - Los preparados oficinales deberán cumplir las siguientes condiciones

- A Estar enumerados y descritos en la Real Farmacopea Española
- B Cumplir las normas del Formulario Nacional
- C Presentarse y dispensarse necesariamente bajo principio activo o, en su defecto, bajo una denominación común o científica o la expresada en la Real Farmacopea Española, en ningún caso, bajo marca comercial
- D Todas las respuestas son falsas

44 - Quedan prohibidas las siguientes actividades relacionadas con los medicamentos veterinarios

- A La venta de medicamentos entre comerciales detallistas, excepto si la cantidad no excede el 20 % del volumen de ventas del año anterior
- B La venta de medicamentos entre comerciales detallistas, excepto si la cantidad no excede el 10 % del volumen de ventas del año anterior
- C La firma de una receta para justificar una dispensación hecha previamente
- D a y c son correctas

45 - Indicar cuál de las siguientes afirmaciones con respecto a la AEMPS es cierta

- A El Director de la Agencia forma parte del Órgano de Gobierno de la misma
- B La Vicepresidencia de la Agencia será desempeñada por la persona titular del Ministerio de Sanidad
- C El Consejo Rector de la Agencia está formado por el Presidente y el Director de la Agencia
- D Todas son falsas

46 -Cuál es la sede de la EMA

- A Reino Unido
- B Amsterdam
- C Nueva York
- D París

47 - Quedan exentos de presentar informes periódicos de seguridad los medicamentos autorizados como

- A Generadores, equipos reactivos, precursores y radiofármacos
- B Medicamentos tradicionales a base de plantas
- C Genéricos
- D b y c son correctas

48 - Indique cual es la afirmación incorrecta respecto a la composición de los Comités de Ética de la Investigación con medicamentos (CEim).

- A Un farmacéutico/a de atención primaria.
- B Al menos tres médico/as con labor asistencial.
- C Un representante del Ministerio de Sanidad.
- D Un/a farmacéutico/a de hospital.

49 - El organismo competente en España en lo relativo a registros de empresas fabricantes, importadoras o distribuidoras de principios activos es:

- A El Ministerio de Sanidad
- B La AEMPS
- C El Ministerio de Industria, Comercio y Turismo
- D La EMA

50 - Indicar la respuesta incorrecta respecto a las actividades subcontratadas por un distribuidor de medicamentos.

- A El contratante no es responsable de las actividades encomendadas mediante el contrato.
- B Debe existir un contrato escrito entre el contratante y el contratado
- C El contratante es responsable de evaluar la competencia del contratado para realizar correctamente el trabajo encomendado.
- D El contratado no puede ceder a un tercero ninguna parte de los trabajos que le hayan sido confiados en virtud del contrato sin que el contratante haya evaluado y aprobado previamente los acuerdos.

51 - Los medicamentos se someterán a prescripción médica especial cuando

- A Contengan, en dosis no exentas, una sustancia clasificada como estupefaciente o psicótropo de acuerdo a los convenios internacionales sobre la materia
- B Puedan ser objeto, en caso de utilización anormal, de riesgo considerable de abuso medicamentoso, puedan provocar toxicodependencia o ser desviados para usos ilegales
- C Contengan alguna sustancia que, por su novedad o propiedades, se considere necesaria su inclusión en este grupo como medida de precaución.
- D Todas las anteriores son ciertas

52 - La indicación, uso y autorización de dispensación de medicamentos y productos sanitarios de uso humano por parte de los enfermeros se regula en

- A RDL 1/2015
- B Ley 44/2003
- C RD 954/2015
- D RD 1718/2010

53 - ¿Quién es responsable de la organización de los servicios de guardia de las oficinas de farmacia en la Comunidad de Madrid?

- A La Consejería con competencias en materia de sanidad
- B El Colegio Oficial de Farmacéuticos de Madrid.
- C Los ayuntamientos donde estén ubicadas las oficinas de farmacia en colaboración con el Colegio Oficial de Farmacéuticos de Madrid.
- D La Consejería con competencias en materia de sanidad, en colaboración con el Colegio Oficial de Farmacéuticos de Madrid.

54 - Para la autorización de nuevas Oficinas de Farmacia, se tendrá en cuenta

- A Situación de discapacidad física
- B Actividad desarrollada como farmacéutico titular en Oficina de Farmacia de núcleo de población con menos de 3000 habitantes
- C Experiencia profesional
- D a) y c) son ciertas

55 - El plazo de resolución máximo de la Consejería competente en sanidad para autorizar modificaciones de superficie útil o al laboratorio de preparación y control de Fórmulas Magistrales y preparados oficinales es

- A 1 mes
- B 3 meses
- C 6 meses
- D Ninguna de las anteriores

56 - ¿Qué incompatibilidad profesional tiene un farmacéutico que se encuentra en ejercicio profesional en un establecimiento o servicio farmacéutico?

- A Ejercicio clínico de la medicina.
- B Ejercicio clínico de la veterinaria
- C Ejercicio clínico de la podología
- D Todas las anteriores son ciertas

57 - En cada receta médica en soporte papel se podrá prescribir un solo medicamento y único envase excepto

- A Medicamentos que contengan sustancias estupefacientes incluidos en la lista I de la convención única de 1961 de estupefacientes
- B Medicamentos de Diagnóstico Hospitalario
- C Ninguna es cierta
- D a) y b) son ciertas

58 - En las recetas de estupefacientes se puede prescribir para un máximo de

- A 1 mes
- B 3 meses
- C 6 meses
- D 1 año

59 - Un tratamiento prescrito en Receta Electrónica puede dispensarse

- A En cualquier Oficina de Farmacia del territorio nacional
- B Solo en las Oficinas de Farmacia de la Comunidad Autónoma donde se ha prescrito
- C En cualquier Oficina de Farmacia del territorio Nacional pero no en botiquines dependientes de las mismas
- D Ninguna de las anteriores es cierta

60 - Indique en que situaciones se pueden utilizar medicamentos no autorizados en España, pero sí en otros países.

- A Cuando no se encuentre el medicamento autorizado en España con igual composición.
- B Cuando la forma farmacéutica del medicamento autorizado en España no permite el tratamiento del paciente.
- C Cuando no exista en España un medicamento autorizado que constituya una alternativa adecuada para un paciente.
- D En todas las situaciones anteriores podría autorizarse el uso de estos medicamentos.

61 - En relación con la publicidad de medicamentos de uso humano a quién debe comunicarse un soporte válido y que información debe contener. Señale la respuesta correcta.

- A Al Ministerio de Sanidad y debe informar sobre el medio de difusión.
- B A la comunidad autónoma donde tenga la razón social el responsable del soporte válido y debe informar sobre el modo o medio de difusión.
- C A la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios y debe incluir el ámbito de difusión.
- D Al Colegio de Médicos de la comunidad autónoma y debe informar sobre la fecha de difusión prevista.

62 - ¿Cómo se llama el portal informático para efectuar la comunicación de venta a distancia de medicamentos de uso humano no sujetos a prescripción médica por una farmacia que desee desarrollar esta actividad?

- A Disfarma
- B Farmaweb
- C Distafarma
- D Webfarmline

63 - ¿Cómo se clasifican los productos sanitarios?

- A En base a su finalidad prevista y el riesgo inherente en clases I, IIa, IIb y III.
- B Teniendo en cuenta su uso y riesgo en clases Ia, Ib, II y III.
- C En base a si emiten radiaciones o no, en clase I, II, III y IV.
- D Según el método usado en la evaluación del peligro potencial de su uso en clases, I, II, IIIa y IIIb.

64 - Indique la respuesta incorrecta respecto a la prestación farmacéutica de productos sanitarios.

- A La dispensación debe realizarse a través de receta oficial.
- B Se puede realizar publicidad dirigida al público de estos productos.
- C La dispensación se realiza a través de oficina de farmacia.
- D Son productos de fabricación seriada.

65 - El margen correspondiente a la distribución de medicamentos de uso humano, fabricados industrialmente, para las presentaciones de medicamentos cuyo precio de venta de laboratorio sea igual o inferior a 91,63 Euros está fijado en:

- A El 1%
- B El 2%
- C El 3%
- D Ninguna de las anteriores respuestas es correcta.

66 - ¿Cuál es el órgano competente para la fijación de los precios de medicamentos sujetos a prescripción en España?

- A La Comisión Interministerial de Precios de los Medicamentos.
- B La Secretaría General de Fijación de Precios de Medicamentos y Productos Sanitarios.
- C El Consejo Regulador de Precios de Medicamentos.
- D La Comisión Estatal de Evaluación y Fijación de Precios de Medicamentos.

67 - La prestación farmacéutica ambulatoria que se dispensa al paciente mediante receta médica contempla para los pensionistas y sus beneficiarios unos topes de aportación, indique la respuesta incorrecta.

- A Pensionistas con rentas superiores a 100.000 euros anuales; 61,75 euros como límite máximo de aportación mensual.
- B Pensionistas con renta inferior a 18.000 euros anuales; 8,23 euros como límite máximo de aportación mensual.
- C Pensionistas con renta igual o superior a 18.000 euros e inferior a 100.000 euros anuales; 18,52 euros como límite máximo de aportación mensual.
- D Pensionistas con renta inferior a 10.000 anuales; 10 euros como límite máximo de aportación mensual.

68 - El establecimiento de reservas singulares a través de visado en condiciones de prescripción y dispensación de medicamentos:

- A Se aplican en el ámbito del Sistema Nacional de Salud
- B Se aplican en el ámbito de cada Comunidad Autónoma
- C Se aplican en función del tipo de aportación del paciente
- D Aplica a medicamentos no financiados

69 - Relativo a los antipsicóticos de segunda generación

- A Son de autovisado por el médico desde 2006
- B Aplica a pacientes crónicos de más de 75 años
- C Aplica al Sistema Sanitario Público de la Comunidad de Madrid
- D Todas las anteriores son ciertas

70 - Un conjunto de referencia debe tener al menos

- A Un medicamento ético.
- B Un medicamento huérfano.
- C Un medicamento genérico o biosimilar
- D Un medicamento específico.

71 - Cuando hay bajada voluntaria de precios sin cambio de Código Nacional de las presentaciones de medicamentos integrados en agrupaciones homogéneas de medicamentos los titulares de autorización de comercialización o representantes locales en España responsables de la oferta al Sistema Nacional de Salud, las entidades de distribución distribuirán al nuevo precio a partir de

- A Los primeros 10 días hábiles de cada mes
- B A partir del 20 de cada mes
- C El 1 del mes siguiente
- D Ninguna de las anteriores es válida

72 - El Nomenclator Oficial de la prestación farmacéutica recogerá, cuando proceda, tanto para medicamentos y productos sanitarios registrados

- A Conjunto de referencia al que pertenece y precio de referencia de la presentación
- B Tipo de aportación que le corresponde
- C Características esenciales que lo identificación de forma unívoca
- D Todas las anteriores son ciertas

73 - Al sistema informatizado del Ministerio con competencias en Sanidad que permite conocer la evolución del consumo de medicamentos en la red pública de centros hospitalarios del Sistema Nacional de Salud podrá tener acceso, mediante procedimientos electrónicos:

- A Las administraciones públicas competentes en materia de gestión de la prestación farmacéutica del Sistema Nacional de Salud
- B El Consejo General de Colegios Oficiales de Farmacéuticos.
- C a y b son correctas
- D Ninguna de las anteriores es correcta

74 - Indique la opción incorrecta respecto a los anexos del REGLAMENTO 1223/2009 DEL PARLAMENTO EUROPEO Y DEL CONSEJO de 30 de noviembre de 2009 sobre los productos cosméticos.

- A Anexo II, lista de sustancias prohibidas en productos cosméticos
- B Anexo III, lista de sustancias que no pueden contener los productos cosméticos salvo con las restricciones.
- C Anexo IV lista de colorantes permitidos en los productos cosméticos.
- D Anexo V lista de filtros solares admitidos en productos cosméticos de protección solar.

75 - ¿Cuál de los siguientes datos NO está incluido en la declaración responsable de productos cosméticos?

- A Datos del titular de la actividad: nombre o razón social.
- B Categorías y formas cosméticas objeto de las actividades.
- C Datos de las instalaciones.
- D Datos de la memoria analítica.

76 - El análisis de anteproyectos de ley y proyectos de disposiciones reglamentarias elaborados por otras consejerías corresponde:

- A A la Dirección General de Humanización, Atención y Seguridad del Paciente.
- B A la Dirección General de Inspección y Ordenación Sanitaria.
- C A la Secretaría General Técnica.
- D Ninguna de las respuestas anteriores es correcta.

77 - La obstrucción de la labor inspectora mediante cualquier acción u omisión que perturbe o retrase la misma se tipifica en la Ley 12/2001, de 21 de diciembre, de Ordenación Sanitaria de la Comunidad de Madrid como

- A Infracción sanitaria leve.
- B Infracción sanitaria grave.
- C Infracción sanitaria muy grave.
- D Ninguna de las respuestas anteriores es correcta.

78 - Los depósitos de medicamentos en Madrid están sujetos a autorización sanitaria de instalación, funcionamiento, modificación sustancial, cierre y renovación.

- A En todos los casos.
- B En ningún caso.
- C Solo si el volumen de medicamentos en stock supera los 10.000 euros.
- D Solo si el volumen de medicamentos en stock supera los 5.000 euros.

79 - La prestación de los productos que figuran en el nomenclátor oficial de dietoterápicos para Usos Médicos Especiales Susceptibles de Financiación por el Sistema Nacional de Salud, en Madrid se hace efectiva:

- A A través de solicitudes individualizadas de reintegros de gastos.
- B A través de los Servicios Farmacéuticos Hospitalarios.
- C A través de receta oficial visada por la Inspección Sanitaria.
- D A través de los Servicios Farmacéuticos de Atención Primaria.

80 - En el Servicio Madrileño de Salud de la Consejería de Sanidad de la Comunidad de Madrid, la Subdirección General de Planificación Sociosanitaria está incluida en la estructura de:

- A La Dirección General de Infraestructuras Sanitarias.
- B La Dirección General de Inspección y Ordenación Sanitaria.
- C La Dirección General de Gestión Económico-Financiera.
- D La Dirección General de Coordinación Socio-Sanitaria.

81 - De acuerdo con lo establecido en la Ley 55/2003, de 16 de diciembre, del Estatuto Marco del personal estatutario de los servicios de salud, son causas de extinción de la condición de personal estatutario fijo:

- A La renuncia
- B La sanción disciplinaria firme de separación del servicio.
- C La jubilación
- D Todas las respuestas anteriores son correctas

82 - La utilización de los locales, instalaciones o equipamiento de las instituciones, centros o servicios de salud para la realización de actividades o funciones ajenas a dichos servicios.

- A Está tipificado como falta muy grave en el Estatuto Marco del personal estatutario de los servicios de salud.
- B Está tipificado como falta grave en el Estatuto Marco del personal estatutario de los servicios de salud.
- C Está tipificado como falta leve en el Estatuto Marco del personal estatutario de los servicios de salud.
- D Todas las respuestas anteriores son incorrectas

83 - Entre los centros, organizaciones y empresas públicas vinculados al Servicio Madrileño de Salud están:

- A El Hospital Universitario de Torrejón.
- B El Hospital General de Villalba
- C La empresa pública Hospital Universitario de Fuenlabrada.
- D Todas las respuestas anteriores son correctas.

84 - La Asistencia sanitaria hospitalaria prestada a los usuarios del Sermas en el Hospital Central de la Defensa Gómez Ulla

- A Se realiza en cumplimiento de un convenio de colaboración.
- B Debe abonarla el usuario por ser un hospital cuya titularidad es del Ministerio de Defensa.
- C No se asiste a usuarios de Sermas.
- D Se realiza en cumplimiento de un Concierto Singular.

85 - Los aspectos que facilitan la continuidad asistencial son, entre otros:

- A Los Modelos de trabajo comunes para toda la Comunidad de Madrid.
- B La implicación de equipos directivos de diferentes ámbitos asistenciales.
- C El marco internacional orientado hacia la atención integrada.
- D Todas las respuestas anteriores son correctas.

86 - Con qué periodicidad los servicios de farmacia deben enviar a la comunidad autónoma la relación de todos los movimientos de estupefacientes

- A Anual
- B Semestral
- C Quinquenal
- D A demanda

87 - Las facultades inspectoras en materia sanitaria y farmacéutica y la evaluación, inspección y seguimiento de las prestaciones del sistema de seguridad social, de acuerdo con lo dispuesto en la legislación aplicable en la Comunidad de Madrid es competencia de:

- A La Dirección General de Seguimiento Presupuestario
- B La Dirección General de Humanización, Atención y Seguridad del Paciente
- C La Dirección General de Inspección y Ordenación Sanitaria
- D El Servicio Madrileño de Salud

88 - Qué norma fija las directrices para la elaboración y seguimiento del Plan Integral de Inspección de Sanidad de la Comunidad de Madrid:

- A Orden 187/2023, de 8 de febrero
- B Orden 922/2009, de 17 de diciembre
- C Orden 299/2020, de 18 de diciembre
- D Orden 178/2023, de 1 de enero

89 - El criterio de actuación "Comprobar la adecuación a las normas y la idoneidad de la prestación farmacéutica en aquellos tratamientos farmacológicos que precisen autorización previa", incluido en el Plan Integral de Inspección de Sanidad 2023-2025 de la Comunidad de Madrid, corresponde a:

- A Inspección y ordenación farmacéutica
- B Evaluación sanitaria
- C Inspección de centros, servicios y establecimientos sanitarios
- D Inspección sanitaria médica

90 - Dispensar medicamentos o productos sanitarios a un mismo paciente sin atender a las pautas de uso racional de los mismos contempladas en la ficha técnica, está clasificado como:

- A Infracción grave de acuerdo al Texto refundido de la Ley de garantías y uso racional de los medicamentos y productos sanitarios aprobado por Real Decreto Legislativo 1/2015, de 24 de julio
- B Infracción grave de acuerdo a la Ley 13/2022, de 21 de diciembre, de Ordenación y Atención Farmacéutica de la Comunidad de Madrid
- C Infracción muy grave de acuerdo a la Ley 13/2022, de 21 de diciembre, de Ordenación y Atención Farmacéutica de la Comunidad de Madrid
- D Infracción muy grave de acuerdo al Texto refundido de la Ley de garantías y uso racional de los medicamentos y productos sanitarios aprobado por Real Decreto Legislativo 1/2015, de 24 de julio

91 - En la visita de inspección a un Depósito de medicamentos situado en la Comunidad de Madrid se comprobará que su superficie se encuentra distribuida en las siguientes áreas:

- A Almacenes, Área de dispensación y/o entrega, Área administrativa
- B Almacenes y Área de dispensación y/o entrega
- C Almacenes y Área administrativa
- D Almacenes, Área administrativa, Área de preparación

92 - El personal en formación de especialistas en Ciencias de la Salud, por el sistema de residencia, en el caso de comisión de una falta, incurre en responsabilidad disciplinaria?

- A Sí, el personal en formación puede incurrir en responsabilidad disciplinaria
- B No, es el tutor quien puede incurrir en responsabilidad disciplinaria como único responsable
- C Sí pero sólo cuando se considere falta muy grave
- D No incurre en responsabilidad disciplinaria, pero no podrá continuar con el programa de formación

93 - Los Centros sanitarios de acuerdo con su normativa reguladora se clasifican en:

- A Hospitales (Centros con internamiento), Proveedores de asistencia sanitaria sin internamiento y Servicios sanitarios integrados en una organización no sanitaria
- B Hospitales generales. Hospitales especializados. Hospitales de media y larga estancia
- C Hospitales (Centros con internamiento), Proveedores de asistencia sanitaria sin internamiento
- D Centros con internamiento, Consultas médicas, Servicios sanitarios integrados en una organización no sanitaria

94 - El Programa de auditorías hospitalarias, incluido en el Plan Integral de Inspección de la Consejería de Sanidad de la Comunidad de Madrid para 2023-2025, es responsabilidad de:

- A Dirección General de Inspección y Ordenación Sanitaria.
- B Dirección General de Aseguramiento, Adecuación y Supervisión Sanitaria
- C Dirección General de Humanización y Calidad
- D Dirección General de Asistencia Hospitalaria

95 - Los sistemas de autoevaluación de la calidad de funcionamiento de los Hospitales del Servicio Madrileño de Salud tienen como referencia los modelos:

- A GMA
- B ISO 3000
- C EFQM
- D PREM

96 - Sobre la promoción de medicamentos en visitas médicas en la Red Sanitaria Única de Utilización Pública de la Comunidad de Madrid:

- A El laboratorio que desee realizarla, deberá comunicarlo a la Consejería de Sanidad en los diez primeros días hábiles del cuatrimestre anterior al cuatrimestre de realización de las visitas.
- B La presentación de esta comunicación será condición indispensable para poder efectuar las visitas.
- C Ninguna es correcta.
- D Las respuestas a) y b) son correctas.

97- En cada visita, los visitadores médicos proporcionarán a la persona visitada, o tendrán a su disposición, la siguiente información, EXCEPTO:

- A La ficha técnica autorizada de cada uno de los medicamentos que presenten y la información sobre las diferentes formas farmacéuticas y dosis.
- B El tipo de dispositivo de seguridad e identificador único que se incluirá en el embalaje de cada uno de los medicamentos que presenten.
- C El Régimen de prescripción y dispensación y las informaciones sobre precio de cada uno de los medicamentos que presenten.
- D Las condiciones de la prestación farmacéutica del Sistema Nacional de Salud, en su caso, y, cuando sea posible, la estimación del coste del tratamiento para cada uno de los medicamentos que presenten.

98 - ¿Cuál de las siguientes asociaciones de grupo ATC con indicación financiada es CORRECTA?

- A A06AC (Laxantes formadores de masa)- Enfermedad inflamatoria intestinal, colon irritable y diverticulosis.
- B A06AD (laxantes osmóticos)- Encefalopatía portosistémica y paraplejía.
- C A06AH (antagonistas de receptores opioides periféricos)- Pacientes oncológicos.
- D Todas son correctas.

99 - El sistema de clasificación ATC:

- A Clasifica sustancias activas en cinco niveles diferentes, de los cuales el primer nivel corresponde al grupo anatómico/farmacológico.
- B Clasifica sustancias activas en seis niveles diferentes, de los cuales el primer nivel corresponde al grupo anatómico/farmacológico.
- C Clasifica sustancias activas en cinco niveles diferentes, de los cuales el primer nivel corresponde al grupo terapéutico.
- D Clasifica sustancias activas en seis niveles diferentes, de los cuales el primer nivel corresponde al grupo terapéutico.

100 - ¿Cuál de las siguientes benzodiazepinas presenta un inicio de acción más rápido en su administración por vía oral?

- A Bromazepam.
- B Midazolam.
- C Lorazepam.
- D Quazepam.

101 - ¿Cuál de las siguientes asociaciones de antidepresivo con mecanismo de acción es CORRECTA?

- A Mirtazapina- Inhibición no selectiva de la recaptación de monoaminas.
- B Moclobemida- Inhibición irreversible de la monoaminoxidasa B.
- C Sertralina - Inhibición selectiva de la recaptación de serotonina.
- D Amitriptilina - Antagonista presináptico α_1 y bloqueo de receptores 5HT2 y 5HT3.

102 - Señale cuál de las siguientes respuestas es CORRECTA sobre el principio activo Fingolimod:

- A Es un principio activo indicado para el tratamiento de la esclerosis lateral amiotrófica (ELA) en adultos por su efecto inhibitor presináptico de la liberación de ácido glutámico en el sistema nervioso central.
- B Se trata de un agente inmunosupresor selectivo indicado como tratamiento modificador del curso de la enfermedad en la esclerosis múltiple.
- C Administrado por vía intratecal está indicado en pacientes con espasticidad crónica grave de origen espinal (asociada a una lesión, esclerosis múltiple u otras enfermedades de la médula espinal) o de origen cerebral.
- D Inhibe selectivamente, en el cerebro, la monoamino oxidasa B (MAO B), que es la responsable principal de la degradación de dopamina, por lo que está indicado en el tratamiento de la enfermedad de Parkinson idiopático.

103 - ¿Cuál de los siguientes anestésicos locales NO está indicado para su administración vía tópica?

- A Lidocaína.
- B Benzocaína.
- C Bupivacaína.
- D Tetracaína.

104 - Señale la asociación INCORRECTA entre principio activo y clasificación dentro del grupo de principio activos antiinflamatorios no esteroideos:

- A Pirazonas – Metamizol.
- B Ácidos Arilpropiónicos – Naproxeno.
- C Ácidos Arilacéticos – Diclofenaco.
- D Paraminofenoles – Nabumetona.

105 - Sobre el principio activo Diltiazem:

- A Pertenece al Grupo 3 de antiarrítmicos de acuerdo a la clasificación Vaughan Williams (principio activos que prolongan la duración del potencial de acción y el período refractario cardíaco).
- B Actúan antagonizando los canales de Calcio dependientes de voltaje tipo L.
- C Están contraindicados en insuficiencia cardíaca.
- D Las respuestas b y c son correctas.

106 - ¿De cuál de los siguientes principios activos es característica la tos seca como efecto secundario frecuente o muy frecuente?

- A Bisoprolol.
- B Captopril.
- C Losartan.
- D Verapamilo.

107 - Señale la asociación CORRECTA entre principio activo e indicación médica:

- A Misoprostol - Lesiones gastrointestinales inducidas por administración de AINEs.
- B Letrozol – Úlcera duodenal idiopática.
- C Mifepistrona – Protección de la mucosa gástrica y gastroparesia.
- D Todas son correctas.

108 - Sobre el principio activo MONTELUKAST, señale la respuesta CORRECTA

- A Se une con una gran afinidad y selectividad al receptor CysLT1, de leucotrienos cisteinílicos.
- B Está contraindicado en menores de 6 años.
- C No debe administrarse junto con otros tratamientos utilizados sistemáticamente en la profilaxis y el tratamiento crónico del asma.
- D Su uso prolongado puede provocar Candidiasis Oral como reacción adversa.

109 - ¿Cuál de los siguientes NO produce estimulación de la motilidad uterina?

- A Dinoprostona.
- B Carbetocina.
- C Misoprostol.
- D Ritodrina.

110 - De los siguientes análogos de insulina, ¿cuál no es de acción rápida?

- A Insulina aspart
- B Insulina lispro
- C Insulina glulisina
- D Insulina glargina

111 - Indique la asociación INCORRECTA de betalactámico-inhibidor de betalactamasas

- A Ceftazidima/avibactam
- B Piperacilina/Tazobactam
- C Ampicilina/sulbactam
- D Amoxicilina/tazobactam

112 - La alternativa terapéutica a las penicilinas en pacientes alérgicos a ellas es el tratamiento con:

- A Macrólidos
- B Sulfamidas
- C Aminoglucósidos
- D Glucopéptidos

113 - El cotrimoxazol es la combinación fija de trimetoprima con:

- A Sulfadiazina
- B Sulfamoxol
- C Sulfametoxazol
- D Sulfametizol

114 - De los siguientes principios activos cuál NO está indicado en la toxoplasmosis

- A Pirimetamina
- B Amoxicilina
- C Espiramicina
- D Clindamicina

115 - Indique cuál de los siguientes principio activos es un inhibidor de la integrasa:

- A Saquinavir
- B Ritonavir
- C Lopinavir
- D Dolutegravir

116 - ¿Cuál de los siguientes citotóxicos se une a la tubulina, deteniendo la mitosis y la división celular?

- A Metotrexato
- B doxorubicina
- C tiotepa
- D vincristina

117 - En relación al clopidogrel indique la respuesta FALSA:

- A Está indicado en la prevención secundaria de acontecimientos aterotrombóticos
- B Se desaconseja el uso concomitante con omeprazol
- C Es un profármaco
- D Es un inhibidor directo de la trombina

118 - Señale cuál de los siguientes principio activos es un inhibidor del receptor M-TOR:

- A Tacrolimus
- B Micofenolato de Mofetilo
- C Sirolimus
- D Azatioprina

119 - En relación al tiomersal indique la respuesta falsa:

- A Contiene mercurio
- B Contiene aluminio
- C Se utiliza para impedir la proliferación bacteriana y hongos durante el almacenamiento de vacunas
- D Es un excipiente de declaración obligatoria

120 - De los siguientes medicamentos de terapias avanzadas indique cuál se considera un medicamento de terapia celular somática, contiene células madre adiposas expandidas y está aprobado para el tratamiento de las fístulas perianales complejas en pacientes adultos con enfermedad de Crohn luminal inactiva o leve, cuando las fístulas han presentado una respuesta inadecuada a, como mínimo, un tratamiento convencional o biológico.

- A Tisagenlecleucel
- B Axicabtagencicel
- C Darvadstrocel
- D Onasemnogén abeparvovec

121 - Entre los requisitos mínimos del procedimiento de reembolso en relación con la asistencia sanitaria transfronteriza, señale la afirmación incorrecta:

- A La solicitud de reembolso se dirigirá al organismo asignado a tal efecto por la administración sanitaria competente, en un plazo máximo de tres meses a partir de la fecha de pago de la asistencia recibida y se ajustará al formato que se haya establecido al efecto.
- B El plazo máximo para la notificación de la resolución del procedimiento de reembolso será de seis meses, a partir de la fecha de recepción de la solicitud por la autoridad sanitaria competente.
- C Transcurrido el plazo sin que hubiera recaído resolución expresa, se podrá entender estimada la solicitud por silencio administrativo.
- D Se requerirá autorización previa para aquellas atenciones sanitarias que impliquen que el paciente tenga que pernoctar en el hospital, al menos, una noche.

122 - Indicar cuál de la siguientes afirmaciones es cierta para los medicamentos sujetos a un seguimiento adicional

- A La mención "Este medicamento está sujeto a un seguimiento adicional" irá precedida de un símbolo rojo
- B La mención "Este medicamento está sujeto a un seguimiento adicional" irá precedida de un símbolo negro
- C La mención "Este medicamento está sujeto a un seguimiento adicional" irá junto a un símbolo rojo
- D La mención "Este medicamento está sujeto a un seguimiento adicional" irá junto a un símbolo negro

123 - En relación a cetuximab, indique la respuesta INCORRECTA:

- A Está indicado para el tratamiento de pacientes con cáncer colorrectal metastásico
- B Está indicado para el tratamiento de pacientes con cáncer de células escamosas de cabeza y cuello
- C Es un anticuerpo IgG1 monoclonal quimérico cuya diana específica es el receptor del factor de crecimiento epidérmico (EGFR)
- D Es un anticuerpo monoclonal IgG1 humanizado recombinante contra el receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano (HER2)

124 - Señale la respuesta INCORRECTA sobre el principio activo ROCURONIO:

- A Se trata de un agente bloqueante neuromuscular no despolarizante de acción intermedia con un inicio de la acción rápido.
- B Pertenece a la clase de medicamentos denominados curariformes.
- C Actúa bloqueando los receptores muscarínicos de forma irreversible.
- D Los inhibidores de acetilcolinesterasa como la neostigmina, el edrofonio y la piridostigmina antagonizan su acción.

125 - Las recetas de vacunas individualizadas antialérgicas y vacunas individualizadas bacterianas preparadas individualmente, por sus especiales características tienen un plazo de validez a partir del día siguiente a la fecha del Visado de Inspección de:

- A De 10 días.
- B Hasta un plazo de un mes desde el día siguiente de la fecha del visado de la receta.
- C Hasta un plazo de dos meses desde el día siguiente de la fecha del visado de la receta.
- D Hasta un plazo de tres meses desde el día siguiente de la fecha del visado de la receta.