



JUNTA DE ANDALUCÍA

CONSEJERÍA DE JUSTICIA Y ADMINISTRACIÓN PÚBLICA

PRUEBAS SELECTIVAS PARA INGRESO EN EL CUERPO SUPERIOR FACULTATIVO, ESPECIALIDAD DE INSPECCIÓN DE PRESTACIONES Y SERVICIOS SANITARIOS. ORDEN DE 11 DE DICIEMBRE DE 2008 (BOJA: 24/12/2008)

OPCIÓN: FARMACIA

ADVERTENCIAS:

- No abra este cuestionario hasta que se le indique. Para hacerlo, introduzca la mano en el cuadernillo y con un movimiento ascendente, rasgue el lomo derecho (ver figura esquina inferior derecha).
- Si observa alguna anomalía en la impresión del cuestionario, solicite su sustitución.
- La puntuación del ejercicio se obtendrá de la aplicación de la siguiente fórmula matemática: $A-(E/4)$ (siendo A, el número de aciertos y E, el número de errores).
- El tiempo de realización de este ejercicio es de **120 minutos**.
- El ejercicio consta de 100 preguntas, que deben ser contestadas en su «Hoja de Examen» entre los números 1 a 100.
- Sólo se calificarán las respuestas marcadas en su «Hoja de Examen».
- Compruebe siempre que el número de la respuesta que señale en su «Hoja de Examen» es el que corresponde al número de pregunta del cuestionario.
- En cada pregunta, con cuatro respuestas alternativas, existe una y sólo una respuesta correcta.
- Este cuestionario puede utilizarse en su totalidad como borrador. El presente cuestionario se publicará en la web del empleado público

www.juntadeandalucia.es/justiciayadministracionpublica/empleadopublico.

- SOBRE LA FORMA DE CONTESTAR EN SU «HOJA DE EXAMEN», LEA MUY ATENTAMENTE LAS INSTRUCCIONES QUE FIGURAN AL DORSO DE LA MISMA.
- ESTE CUESTIONARIO DEBERÁ SER DEVUELTO COMPLETO AL FINALIZAR EL EJERCICIO.

ABRIR CUANDO INDIQUE EL TRIBUNAL



Opción de INSPECTORES FARMACÉUTICOS de la Especialidad de Inspector de Prestaciones y Servicios Sanitarios.

1.- En el caso de que se aprobara una reforma constitucional por las Cortes Generales, habría de ser sometida a referéndum, para su ratificación:

- a) En todo caso.
- b) Sólo si la reforma afecta a los derechos fundamentales y a las libertades públicas.
- c) Siempre que lo solicite la mayoría absoluta del Parlamento.
- d) Cuando así lo solicite, en el plazo correspondiente, una décima parte de los miembros de cualquiera de las Cámaras.

2.- Los promotores de un partido político deberán instar a la inscripción del mismo en un registro de Partidos Políticos, siendo competente de tal inscripción:

- a) El Ministerio de la Presidencia.
- b) El Ministerio de Interior.
- c) El Ministerio de Defensa.
- d) El Ministerio de Justicia.

3.- Según la Constitución y el Estatuto de Autonomía para Andalucía, la legislación sobre productos farmacéuticos, es una competencia:

- a) Exclusiva del Estado en aquellos productos que el mismo se quiera reservar.
- b) Compartida entre el Estado y la Comunidad Autónoma de Andalucía.
- c) Exclusiva del Estado, si bien, le corresponde a la Comunidad Autónoma su ejecución.
- d) Exclusiva de la Comunidad Autónoma.

4.- La transferencia y delegación de competencias de la Comunidad de Andalucía en los Ayuntamientos, deberá ser regulada:

- a) Por una Ley orgánica.
- b) Por una Ley aprobada por mayoría absoluta.
- c) Por una Ley aprobada por mayoría simple.
- d) Por Decreto.

5.- El Secretario General del Consejo Consultivo:

- a) Asistirá al Consejo, actuando con voz pero sin voto.
- b) No tendrá, dentro del Consejo, ni voz ni voto.
- c) Será nombrado por el Consejo de Gobierno, a propuesta del Consejero de la Presidencia.
- d) Formará parte de la Comisión Permanente del Consejo.

6.- El Tribunal Superior de Justicia de Andalucía tiene Sala de lo Penal:

- a) En Sevilla, Granada y Málaga.
- b) En Granada y en Málaga.
- c) En Granada.
- d) En Sevilla y en Granada.

7.- Al Parlamento de Andalucía le corresponde:

- a) El desarrollo de las Leyes de Bases en materia de la competencia de la Comunidad andaluza.
- b) El control de las empresas públicas andaluzas.
- c) Designar y separar a los Consejeros.
- d) Elaborar los Textos refundidos de normativa en materia de la competencia exclusiva de la Comunidad Autónoma.

8.- Según la Ley 9/2007, de 22 de octubre, de la Administración de la Junta de Andalucía, las Agencias se clasifican en:

- a) Administrativas, públicas empresariales y de régimen especial.
- b) Administrativas, de régimen especial y de régimen público.
- c) Especiales, públicas y mixtas.
- d) Administrativas y de régimen especial.

9.- Los conflictos positivos o negativos de atribuciones entre órganos o agencias de una misma Consejería, serán resueltos:

- a) Por el Consejo de Gobierno.
- b) Por el titular de la Presidencia de la Junta de Andalucía.
- c) Por la persona titular de la Consejería.
- d) Por el superior jerárquico común o, en su defecto, por la persona titular de la Consejería.

10.- Los Decretos Leyes:

- a) Podrán ser tramitados como proyectos de Ley por las Cortes, mediante el procedimiento de urgencia.
- b) Se dictan por el Gobierno para refundir varios textos legales en uno solo.
- c) Serán dictados por el Gobierno, previa autorización de las Cortes Generales.
- d) Pueden regular, de manera excepcional, derechos fundamentales y libertades públicas.

11.- En el ámbito de la Administración de la Junta de Andalucía, agotan la vía administrativa las resoluciones, actos o acuerdos:

- a) De los órganos con nivel de Dirección General o superior en materia de personal.
- b) De las personas titulares de las Consejerías en las materias de su competencia, en todo caso.
- c) De los órganos con nivel inferior a los del titular de la Consejería en materias de su competencia, en todo caso.
- d) De los órganos con nivel de Dirección General que sean anulables.

12.- Los actos de la Administración que incurran en una infracción del ordenamiento jurídico consistente en la desviación de poder:

- a) Son nulos de pleno derecho.
- b) Son anulables.
- c) Son convalidables.
- d) Son revisables de oficio.

13.- En los procedimientos iniciados a solicitud del interesado, el silencio administrativo:

- a) En general, es desestimatorio.

- b) En general, es estimatorio.
- c) Es estimatorio salvo disposición en contra de una Ley o de una norma de Derecho Comunitario.
- d) Es estimatorio si la tardanza en resolver supera un año, salvo en los casos de actos que afectan al dominio o al servicio públicos.

14.- En los procedimientos iniciados a solicitud de los interesados, cuando se produzca su paralización por causa imputable al mismo, la Administración le advertirá que, transcurridos tres meses se producirá:

- a) La prescripción del mismo.
- b) El desistimiento del mismo.
- c) La renuncia al mismo.
- d) La caducidad del mismo.

15.- El procedimiento abreviado de responsabilidad patrimonial de las Administraciones Públicas.

- a) Se podrá iniciar a instancia del interesado.
- b) No necesitará trámite de audiencia.
- c) Se podrá iniciar cualquiera que sea la fase en la que se encuentre el procedimiento general.
- d) Se iniciará de oficio, previo acuerdo de suspensión del procedimiento general.

16.- Las disposiciones del Estatuto Básico del Empleado Público, no se aplicarán, salvo que así lo disponga su legislación específica:

- a) Al personal de las Universidades Públicas.
- b) Al personal al servicio de la Administración de Justicia.
- c) Al personal de las Administraciones de las Entidades Locales.
- d) Al personal de los Organismos Públicos y Agencias dependientes de cualquiera de las Administración Pública.

17.- El Estatuto Básico del Empleado Público dispone que, quedan excluidas de la obligatoriedad de negociación, las materias siguientes:

- a) Los planes de Previsión Social Complementaria.
- b) Las referidas a calendario laboral.
- c) Las normas que fijen los mecanismos generales en materia de evaluación del desempeño.
- d) La regulación y determinación concreta de los procedimientos de acceso al empleo público y la promoción profesional.

18.- Los funcionarios transferidos a las Comunidades Autónomas se integrarán en la organización de la Función Pública de las mismas, hallándose:

- a) En situación de servicios especiales, en la Comunidad Autónoma en la que se integra.
- b) En situación de excedencia respecto de la Administración desde la que se transfiere.
- c) En situación de servicio en otras Administraciones Públicas, en la Comunidad Autónoma en la que se integra.
- d) En situación de servicio activo en la Comunidad Autónoma en la que se integra.

19.- Las retribuciones básicas de los funcionarios de carrera, estarán integradas por:

- a) El sueldo, los trienios y el complemento de destino.
- b) El sueldo, los trienios y las pagas extraordinarias.
- c) El sueldo y el complemento específico.
- d) El sueldo y los trienios.

20.- Según el texto del tratado Constitutivo de la Comunidad Europea, las disposiciones relativas a la libre circulación de los trabajadores dentro de la Comunidad:

- a) Serán de aplicación a los empleos en la Administración Pública.
- b) Establecen que, finalizado un empleo en un Estado miembro, cesa la protección de esa libertad, salvo que exista reciprocidad entre los Estados.
- c) No serán de aplicación a los empleos en la Administración Pública.
- d) Fijan una duración temporal de ese principio, según los Estados de que se trate.

21.- La normativa en vigor recoge los siguientes criterios para no incluir técnicas, tecnologías o procedimientos en la cartera de servicios comunes del Sistema Nacional de Salud. Señale que respuesta es falsa:

- a) Que la contribución eficaz a la prevención, diagnóstico, tratamiento, rehabilitación o curación de las enfermedades, conservación o mejora de la esperanza de vida, autonomía y eliminación o disminución del dolor y el sufrimiento no esté suficientemente probada.
- b) Que se encuentren en fase de investigación clínica, salvo los autorizados para uso compasivo.
- c) Que supongan un impacto económico significativo en el Sistema Nacional de Salud.
- d) Que tengan como finalidad meras actividades de ocio, descanso, confort, deporte o mejora estética o cosmética, uso de aguas, balnearios o centros residenciales u otras similares.

22.- La participación económica del usuario en el pago de medicamentos y productos sanitarios proporcionados por el Sistema Nacional de Salud, está regulada como Aportación Reducida (Un 10% sobre PVP, con máximo de 2,64 € por envase) en:

- a) Afectados del Síndrome Tóxico
- b) Personas con discapacidad en los supuestos contemplados en su normativa específica.
- c) Medicamentos que proporciona el Sistema Nacional de Salud a través de receta oficial a los enfermos de SIDA.
- d) Colectivos asimilados a pensionistas

23.- Cual de las siguientes respuestas no es una característica fundamental del Sistema Sanitario Público de Andalucía, en el marco de las actuaciones del Sistema Nacional de Salud:

- a) La extensión de sus servicios a toda población en los términos previstos en la Ley de Salud de Andalucía.
- b) El aseguramiento único y público y la financiación pública del Sistema.
- c) El uso exclusivo de los recursos sanitarios públicos en la provisión de los servicios.
- d) La prestación de una atención integral de la salud procurando altos niveles de calidad debidamente evaluados y controlados.

24.- Señale cual de estos órganos es un órgano directivo central de la Consejería de Salud:

- a) Secretaria General Técnica
- b) Dirección General de Asistencia Sanitaria.
- c) Dirección General de Personal y Desarrollo Profesional.
- d) Dirección General de Gestión Económica

25.- Señale el enunciado que no se recoge como un proceso estratégico en el II Plan de Calidad del Sistema Sanitario Público de Andalucía 2005-2008

- a) Asumir las necesidades y expectativas de ciudadanas y ciudadanos.
- b) Gestionar el conocimiento.
- c) Impulsar la innovación y modernización del sistema sanitario.
- d) La Intersectorialidad como eje transversal para mejorar las intervenciones en salud.

26.- Cual de las siguientes funciones asigna el Decreto de estructura, organización y funcionamiento de los servicios de atención primaria en el ámbito del Servicio Andaluz de Salud al servicio de farmacia del Distrito de Atención Primaria:

- a) Uso racional del medicamento, así como gestionar y supervisar los almacenes y depósitos de medicamentos existentes en el ámbito del distrito de atención primaria.
- b) Control y evaluación del cumplimiento de los requisitos establecidos en la normativa vigente en materia de establecimientos sanitarios farmacéuticos, en el área del distrito de atención primaria.
- c) Inspección de la distribución y dispensación de medicamentos y productos sanitarios por los establecimientos sanitarios farmacéuticos.
- d) Inspección del cumplimiento de normas de correcta elaboración y control de calidad de fórmulas magistrales y preparados oficinales.

27.- Cual de estas estructuras no dependen del Servicio Andaluz de Salud:

- a) Distritos de Atención Primaria
- b) Centros hospitalarios de Alta Resolución
- c) Áreas de gestión sanitaria.
- d) Centros regionales de transfusión sanguínea.

28.- Al dispositivo de apoyo del distrito de atención primaria estarán adscritos los siguientes profesionales. Señale la respuesta incorrecta.

- a) Matronas
- b) Personal de Gestión y de Servicios
- c) Profesionales del área de Salud Bucodental
- d) Especialistas de Pediatría

29.- Los Dispositivos de Cuidados Críticos y Urgencias (DCCU) son unidades dependientes de:

- a) Los Hospitales del Sistema Sanitario Público de Andalucía
- b) Los Distritos de Atención Primaria
- c) La Empresa Pública de Emergencias Sanitarias
- d) Los Hospitales del Servicio Andaluz de Salud.

30.- De quien dependen funcionalmente las Inspecciones Provinciales de Servicios Sanitarios:

- a) De la Secretaría General Técnica de la Consejería de Salud.
- b) De la Subdirección de Inspección de Servicios Sanitarios
- c) De la Delegación Provincial de Salud
- d) De la Inspección Central de Servicios Sanitarios

31.- Cual de las siguientes unidades forma parte de la estructura básica de la Inspección de Servicios Sanitarios de la Junta de Andalucía.

- a) Inspección Médica
- b) Inspección Farmacéutica
- c) Subinspección de Servicios Sanitarios
- d) Ninguna forma parte

32.- El estudio de costes por receta de los facultativos dependientes de un Distrito de Atención Primaria está representado por una distribución asimétrica. Que parámetro describiría de mejor forma el percentil 50:

- a) La Moda
- b) La Mediana
- c) La Media aritmética
- d) La campana de Gauss

33.- Señale, cual de los siguientes enunciados posee los criterios que corresponde a una tasa:

- a) Por cada baja laboral debida a enfermedad digestiva, se producen 2 bajas por enfermedad respiratoria.
- b) El diez por ciento de las bajas se producen por enfermedades neurológicas.
- c) Cada mes se inician 3 bajas laborales por cada 100 trabajadores
- d) La duración media de las bajas por depresión es de 90 días.

34.- Habitualmente, en demografía, cuando se compara la mortalidad de diversas poblaciones se realiza un proceso de ajuste de las tasas de mortalidad. Que método se suele utilizar para el ajuste:

- a) Utilización de poblaciones de referencia para los grupos de edad.
- b) Aplicación de tasas estándares de mortalidad a cada grupo de edad.
- c) Construcción de grupos de edad con el mismo número de individuos
- d) Construcción de grupos de edad con la misma tasa de mortalidad.

35.- Cual de los siguientes conceptos no se utiliza en la actualidad para la financiación de la asistencia sanitaria por enfermedad común y accidente no laboral, prestada por las Comunidades Autónomas, a excepción del Instituto Social de la Marina.

- a) Transferencias del Estado
- b) Cotizaciones sociales
- c) Tasas por la prestación de determinados servicios
- d) Aportaciones de las Comunidades Autónomas.

36.- Cual de los siguientes indicadores no se encuentra actualmente entre los "Indicadores clave del Sistema Nacional de Salud"

- a) Tasa de accidentes de trabajo
- b) Tasas de enfermedades profesionales

- c) Incidencia de la Incapacidad Temporal
- d) Prevalencia de accidentes en el hogar.

37.- La Ley 41/2002, básica reguladora de la autonomía del paciente y de derechos y obligaciones en materia de información y documentación clínica establece que la duración mínima de conservación de la historia clínica será de:

- a) Cinco años desde la fecha de alta de cada proceso asistencial
- b) Diez años desde la fecha de alta de cada proceso asistencial
- c) Cinco años para procesos sin internamiento y Diez años para procesos con internamiento
- d) Diez años desde que se abrió la historia clínica.

38.- Señale que sistema de clasificación de enfermedades se utiliza en la elaboración del Conjunto Mínimo Básico de Datos de Andalucía.

- a) Tesouro
- b) CIE9-MC
- c) CIE-10
- d) Wonca

39.-El decreto 69/2008 que establece los procedimientos de autorizaciones sanitarias y crea el registro andaluz de centros, establecimientos y servicios sanitarios, no incluye en su ámbito de aplicación a las oficinas de farmacia, salvo en la obligación de:

- a) Solicitar la autorización sanitaria de instalación
- b) Solicitud la autorización sanitaria de modificación
- c) Inscripción en el Registro andaluz de centros, establecimientos y servicios sanitarios.
- d) Ninguna de las anteriores es correcta

40.-Señale cual de los siguientes programas de acreditación no es realizado por la Agencia de Calidad Sanitaria de Andalucía.

- a) Centros y Unidades sanitarias
- b) Competencias profesionales
- c) Formación continuada
- d) Informes de evaluación de tecnologías sanitarias

41.- La farmacovigilancia es una actividad que:

- a) Se realiza antes de la autorización de un medicamento.
- b) Es realizada por las Fuerzas y Cuerpos de Seguridad del Estado como control del tráfico ilícito de medicamentos.
- c) Se realiza una vez que el medicamento está en el mercado.
- d) Intenta evitar el uso indebido de los medicamentos.

42.- Si un laboratorio farmacéutico suspende su actividad tiene que responder de las obligaciones que le sean exigibles:

- a) Hasta que no se cumpla la fecha de caducidad de los medicamentos puestos en el mercado.
- b) Hasta que no sea aceptado el cese de actividad por resolución expresa de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios.
- c) Durante los cinco años posteriores.

d) Si dispone de póliza de seguros para cubrir esta eventualidad será la entidad aseguradora la responsable.

43.- Los almacenes de distribución al por mayor de medicamentos:

- a) Están sometidos a la autorización de la comunidad autónoma donde está domiciliada la empresa, siendo ésta la que comunicará a la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) el inicio de actividades.
- b) Están sometidos a la autorización de las comunidades autónomas donde realicen sus actividades.
- c) La comunidad autónoma donde resida la empresa comunicará a la AEMPS la autorización de funcionamiento del almacén.
- d) Son ciertas b y c.

44.- La ley 29/2006 de 26 de julio, de garantías y uso racional de los medicamentos y productos sanitarios, en su art. 86.4 establece que existen medicamentos no sustituibles por el farmacéutico sin la autorización expresa del médico prescriptor. Entre los grupos no sustituibles se encuentran:

- a) Medicamentos biológicos.
- b) Todos los medicamentos con estrecho margen terapéutico.
- c) Antibióticos inyectables de uso hospitalario.
- d) Son ciertas a y b.

45.- CADIME es el órgano encargado de elaborar y difundir información objetiva sobre medicamentos en el ámbito de la comunidad autónoma andaluza. Sus siglas equivalen a:

- a) Centro autonómico de información sobre medicamentos.
- b) Centro andaluz de información sobre medicamentos españoles.
- c) Centro autonómico de documentación e información sobre medicamentos.
- d) Centro andaluz de documentación e información sobre medicamentos.

46.- Según la ley 22/2007 de Farmacia de Andalucía los establecimientos penitenciarios para la asistencia a los internos podrán disponer de un depósito de medicamentos, que estará:

- a) Autorizado por el Ministerio del Interior y dependiente del servicio farmacéutico penitenciario más cercano.
- b) Autorizado por la Consejería competente en materia de salud y dependiente del servicio farmacéutico penitenciario más cercano.
- c) Autorizado por la Consejería competente en materia de salud y bajo la supervisión de un farmacéutico del servicio farmacéutico penitenciario más cercano.
- d) Autorizado por la Consejería competente en materia de salud y bajo la supervisión de un farmacéutico del servicio de farmacia del hospital más cercano perteneciente al sistema sanitario público de Andalucía.

47.- El personal al servicio de las administraciones públicas con atribuciones de inspección, en cualquier circunstancia, está autorizado para:

- a) Entrar libremente en todo centro o establecimiento público o privado.
- b) Proceder a las pruebas, investigaciones o exámenes necesarios para comprobar el cumplimiento de la normativa vigente.
- c) Son ciertas a y b.
- d) No son ciertas a y b.

48.- Según los hechos constatados por el personal que desarrolle funciones de inspección, la autoridad sanitaria competente podrá imponer las siguientes sanciones, previa audiencia del interesado:

- a) Clausurar determinados servicios o instalaciones que no cuenten con la autorización preceptiva.
- b) Cierre temporal del establecimiento que no figure en el registro sanitario.
- c) Suspensión del funcionamiento de la actividad inspeccionada.
- d) Ninguna de las anteriores.

49.-La ley 22/2007 de Farmacia de Andalucía establece que los Servicios de Farmacia de Hospital pueden estar bajo la responsabilidad de:

- a) Un farmacéutico con la especialidad en Farmacia Hospitalaria, solo si ésta se realizó en un hospital perteneciente al sistema sanitario público de Andalucía.
- b) Un farmacéutico especialista en Farmacia Hospitalaria solo si el centro tiene mas de 100 camas.
- c) Un farmacéutico no especialista, excepcionalmente, mientras esté contratado laboralmente por la entidad.
- d) Cualquier farmacéutico si el centro tiene menos de 100 camas.

50.- Las Oficinas de Farmacia se definen como un:

- a) Servicio sanitario privado.
- b) Establecimiento farmacéutico privado.
- c) Establecimiento sanitario privado.
- d) Servicio farmacéutico privado.

51.-En una oficina de farmacia se han dispensado dos recetas privadas con la prescripción de un psicotropeo y de un antibiótico. Dichas recetas deben quedar en la farmacia durante al menos:

- a) Dos años la del psicotropeo y tres meses la del antibiótico.
- b) Dos años cada una.
- c) Dos años la de psicotropos y un año la del antibiótico.
- d) Un año cada una.

52.- En el libro recetario de las oficinas de farmacia deberán anotarse diariamente las dispensaciones de:

- a) Psicotropos, estupefacientes y especial control médico.
- b) Medicamentos especiales de campañas sanitarias.
- c) Formulas magistrales solo las preparadas por el farmacéutico.
- d) Son ciertas todas las anteriores.

53.- Respecto a los locales de las oficinas de farmacia de nueva instalación:

- a) La superficie mínima útil es de 85 metros cuadrados.
- b) La zona de atención al público ha de tener al menos 35 metros cuadrados.
- c) La superficie mínima útil es de 60 metros cuadrados.
- d) Son ciertas a y b.

54.- La manipulación de citostáticos en los servicios de farmacia de hospital requiere:

- a) Cámara de flujo vertical para evitar contaminación del medicamento.
- b) Cámara de flujo vertical para protección del manipulador.

- c) Cámara de flujo horizontal para evitar contaminación del medicamento.
- d) Cámara de flujo horizontal para protección del manipulador.

55.- En el material promocional de determinados medicamentos aparece un triángulo con borde negro y fondo amarillo. Esto significará:

- a) Medicamento que puede afectar en la conducción de vehículos y/o maquinaria pesada.
- b) Medicamento de diagnóstico hospitalario pero con restricciones de uso.
- c) Medicamento nuevo por lo que el conocimiento de su seguridad es limitado.
- d) Solo puede figurar un triángulo con fondo negro.

56.- Según la ley 22/2007 de Farmacia de Andalucía, los centros sociosanitarios dispondrán de servicios farmacéuticos o depósitos de medicamentos:

- a) Según el número de plazas y solo los residenciales.
- b) Independientemente del número de plazas pero solo los residenciales.
- c) Todos los centros sociosanitarios, sean o no residenciales.
- d) Si el titular del centro así lo solicita en función de la carga asistencial.

57.- El cierre temporal de una farmacia durante cuatro meses implica:

- a) La farmacia puede reabrir previa comunicación un mes antes al Colegio Oficial de Farmacéuticos para reorganización de los turnos de guardia de las farmacias más cercanas.
- b) La farmacia puede reabrir previa comunicación fehaciente a la Delegación de Salud con una antelación de quince días hábiles.
- c) La reanudación de actividad necesitará una nueva autorización de funcionamiento.
- d) La farmacia puede reabrir previa comunicación a la Delegación de Salud, si la causa del cierre fue por enfermedad grave del titular.

58.- Boletín Terapéutico Andaluz (BTA) es una publicación editada por CADIME que proporciona revisiones sobre medicamentos y su utilización, a partir de las evidencias aparecidas en la literatura biomédica. Según esto puede considerarse:

- a) Fuente de información de medicamentos primaria.
- b) Fuente de información de medicamentos secundaria.
- c) Fuente de información de medicamentos terciaria.
- d) Cualquiera de las anteriores según el contenido de cada número publicado.

59.- El término w@rdA está asociado a:

- a) Programa informático implantado por la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios para el control de estupefacientes a nivel nacional.
- b) Aplicación informática validada utilizada para la protección de datos de los usuarios de la receta médica electrónica.
- c) Digitalización de recetas médicas.
- d) Gestión de residuos de medicamentos y protección del medio ambiente.

60.- La autorización de un medicamento:

- a) Debe ser renovada a los cinco años la primera vez y posteriormente cada 10 años.

- b) Podrá renovarse a los cinco años previa reevaluación de la relación beneficio riesgo y posteriormente cada cinco años.
- c) La renovación será a los cinco años previa reevaluación de la relación beneficio riesgo, pudiéndose no ser necesaria posteriores renovaciones.
- d) La renovación dependerá de la validez de la patente.

61.-Según el Concierto establecido entre el Colegio Oficial de Farmacéuticos y el Servicio Andaluz de Salud, las Formulas Magistrales que contengan Eritromicina base, estarán acogidas dentro de la Prestación Farmacéutica del SAS, siempre que:

- a) La Formula Magistral esté destinada a uso tópico
- b) La Formula Magistral esté destinada a uso tópico y esté formulada como monofármaco
- c) Esté formulada como monofármaco con independencia de su vía de administración.
- d) La dosis de la Eritromicina sea pediátrica

62.-Según el Concierto establecido entre el Colegio Oficial de Farmacéuticos y el Servicio Andaluz de Salud ¿En cual de estos cuatro supuestos el SAS no abonará la totalidad del precio de las recetas facturadas?

- a) Recetas Oficiales del SAS cumplimentadas con los datos de consignación obligatoria cuya prescripción es un Diazepan 5mg comprimidos y el farmacéutico no ha anotado al dorso de las recetas el DNI de la persona que acude a la farmacia a adquirir el medicamento.
- b) Recetas Oficiales del SAS cumplimentadas con los datos de consignación obligatoria cuya prescripción es Dolantina ampollas y el farmacéutico no ha anotado al dorso de la receta el DNI de la persona que acude a la farmacia a adquirir el medicamento
- c) Recetas Oficiales del SAS con la prescripción de un medicamento de diagnostico hospitalario carente de la fecha de prescripción y visada por la entidad autorizada
- d) En ninguno de los casos anteriores se abonará la totalidad del precio de la receta.

63.- ¿En que casos está prohibida la publicidad?

- a) Cuando se publicita un producto con pretendida finalidad sanitaria utilizando como referencia su distribución a través de oficinas de farmacia.
- b) Cuando una farmacia elaboradora de formulas magistrales se publicita como tal.
- c) Cuando una oficina de farmacia con óptica autorizada se publicita como farmacia -óptica en el periódico local
- d) La publicidad de un medicamento cuya composición y vía de administración sea Lidocaina vía tópica uso dermatológico.

64.- ¿Qué normativa es derogada en su totalidad por el Real decreto Legislativo 1/2007, de 16 de noviembre?

- a) La Ley 22/1994, de 6 de julio, de responsabilidad civil por los daños causados por productos defectuosos
- b) El Decreto 2065/1974, de 20 de mayo, del Ministerio de Trabajo, por lo que se aprueba el texto refundido de la Ley General de la seguridad Social

- c) El Real Decreto 1801/2003, de 26 de diciembre, sobre Seguridad General de Productos
- d) Ninguna de ellas.

65.- Cuando un paciente acude a una farmacia en Andalucía con una receta de Fenobarbital 15mg cápsulas para que se la elaboren como fórmula magistral ¿Qué debe hacer el farmacéutico?

- a) Elaborar la fórmula según establece el RD 175/2001, dispensarla y anotar su dispensación en el Libro Oficial de Recetario
- b) Elaborar la Fórmula según el RD 175/2001, dispensarlas y consignar informáticamente su dispensación.
- c) Elaborar las cápsulas, dispensarlas y anotar su dispensación tanto en el Libro Oficial de Recetario como en el Libro Oficial de Estupeficientes.
- d) No las dispensará e informará al paciente de la necesidad de su prescripción en receta oficial de estupeficientes

66.- ¿Qué se considera un acontecimiento adverso en un Ensayo Clínico?

- a) Toda reacción nociva y no intencionada a un medicamento en investigación, independientemente de la dosis administrada
- b) Cualquier incidencia perjudicial para la salud en un sujeto de Ensayo Clínico tratado con un medicamento, aunque no tenga necesaria relación causal con dicho tratamiento.
- c) Una reacción adversa cuya naturaleza o gravedad no se corresponde con la información referente al producto
- d) Una reacción nociva a un medicamento en investigación relacionado directamente con la dosis administrada

67.- En un Ensayo multicéntrico donde participan dos o más centros en España ¿Qué plazos tendrá el Comité Ético de Investigación Clínica para emitir dictamen motivado y comunicarlo?

- a) 60 días naturales, a contar desde la notificación de la admisión a trámite al promotor.
- b) 60 días hábiles a contar desde la solicitud efectuada por el promotor
- c) 60 días hábiles a contar desde la notificación de la admisión a trámite al promotor
- d) 60 días naturales a contar desde su solicitud por el promotor.

68.- En los Centros Sanitarios de Andalucía ¿Quién tiene asignada la función de adoptar las medidas oportunas para el cumplimiento del consentimiento informado en un Ensayo Clínico?

- a) Los Investigadores Principales
- b) Los Comités Locales de Ensayos Clínicos
- c) El Comité Autonómico de Ensayos Clínicos
- d) Las Comisiones de Ética e Investigación Sanitaria.

69.- Dos o más oficinas de Farmacia en Andalucía tendrán prohibido comprar de forma conjunta con la finalidad de un posterior reparto entre ellas:

- a) Glucagon inyectables
- b) Metamizol inyectables
- c) Amoxicilina comprimidos

d) Todos los medicamentos relacionados en a, b, y c

70.- Las nuevas autorizaciones de instalación y funcionamiento de una oficina de farmacia, según la Ley 22/2007, de 18 de diciembre:

- a) Caducaran por incapacidad laboral del titular y no haberlas transmitido en un periodo anterior a 18 meses
- b) Caducaran por inhabilitación profesional del farmacéutico titular por un periodo superior a dos años
- c) Agotarán los meritos de experiencia profesional y de formación postgraduada que se le computen al interesado para el concurso que resultó adjudicatario
- d) Las respuestas b y c son ciertas.

71.-Que medidas de control de la prestación farmacéutica del Sistema Sanitario Publico podrán establecerse en nuestra Comunidad Autónoma:

- a) La Consejería podrá exigir por razones de interés sanitario o económico, simultáneamente a la prescripción de determinados medicamentos, se emita un informe justificativo y motivado por parte del medico prescriptor, para posteriormente ser evaluados por la Comisión de Uso Racional del Medicamento de su centro asistencial , que propondrá las medidas adecuadas.
- b) El Servicio Sanitario Público podrá exigir que la prescripción de los medicamentos se realice por principio activo utilizando exclusivamente la D.O.E. o en su defecto la D.C.I.
- c) Los Distritos Sanitarios podrán exigir que la prescripción se realice mediante receta informatizada y garantizará la confidencialidad de los datos.
- d) Todas las medidas expuestas en a, b y c pueden ser adoptadas.

72.- En el Instituto Carlos III ¿A quien le corresponde el desarrollo de acciones técnicas para el cumplimiento de lo estipulado en el Real Decreto 2210/1995, de 28 de diciembre, por el que se crea la Red Nacional de Vigilancia Epidemiológica?

- a) Subdirección General de Evaluación y Fomento de la Investigación
- b) Secretaría General
- c) Subdirección General de Servicios Aplicados
- d) Subdirección General de Programas Internacionales de Investigación y Relaciones Institucionales.

73.- ¿En que casos están exentos de participar en el pago de los medicamentos y efectos y accesorios, todos los usuarios del Servicio Nacional de Salud?

- a) En los tratamientos derivados de un accidente de trabajo exclusivamente mientras dure su baja laboral
- b) En los medicamentos que proporcione el S.N.S. a través de recetas oficiales a los enfermos de SIDA
- c) En determinados Efectos y Accesorios para tratamientos crónicos
- d) En los tratamientos derivados de una enfermedad profesional

74.- Dentro del Ministerio de Sanidad y Organismos Autónomos ¿A quien está adscrito la Comisión Nacional para el Uso Racional de los medicamentos?

- a) A la Agencia Española del Medicamento y Productos Sanitarios
- b) A la Dirección General de Farmacia y Productos Sanitarios

- c) A la Agencia de Calidad del Sistema Nacional de Salud
- d) A la Secretaría General de Sanidad.

75.- ¿En que grupo de Efectos y Accesorios, la aportación económica por parte de los beneficiarios de la Seguridad Social, es reducida: 10% sin que su importe supere lo señalado en cada momento para los medicamentos?

- a) Sondas
- b) Cánulas rectales y vaginales
- c) Duchas vaginales, irrigadores y accesorios para irrigación
- d) En todos los grupos relacionados en los apartados anteriores.

76.- ¿Qué medicamentos constituyen una excepción a la posible sustitución por el farmacéutico con arreglo al artículo 86.4 de la Ley 29/2006?

- a) Los medicamentos que contengan el principio activo Etosuximida
- b) Los medicamentos que contengan el principio activo Fenobarbital
- c) Los medicamentos que contengan el principio activo Fenitoina
- d) Aquellos que contengan principio activo Selegilina

77.- Los medicamentos pertenecientes a los laboratorios adheridos al sistema SIGRE en sus embalajes llevarán:

- a) El símbolo SIGRE por autorización de la Agencia Española del Medicamento y Productos Sanitarios
- b) El símbolo SIGRE por autorización de la Agencia de Medio Ambiente
- c) El símbolo SIGRE por autorización de la Dirección General de Farmacia y Productos Sanitarios
- d) No tienen ningún símbolo que los identifique.

78.- ¿Quiénes forman el Consejo Ejecutivo de la Asamblea Mundial de la Salud?

- a) 34 miembros calificados como técnicos en el campo de la salud elegido por los estado miembros de la O.M.S. y un miembro nombrado por los estado observadores
- b) 34 miembros calificados como técnicos de salud elegidos por la Asamblea Mundial de la Salud
- c) 30 miembros calificados como técnicos de salud elegidos por las 6 oficinas regionales de la O.M.S.
- d) 30 miembros calificados como técnicos de salud designados por los estados miembros de la OMS

79.- ¿Qué normativa regula el Uso Compasivo de los Medicamentos?

- a) Real Decreto 379/2001
- b) Real Decreto 223/2004
- c) Real 590/2005
- d) Ninguna de ellas

80. - ¿Qué normativa vigente regula la Prestación con Productos Dietéticos en el Sistema Nacional de Salud, a nivel extrahospitalario?

- a) La Orden de 30 de abril de 1997 actualizada por la orden SCO/585/2005, de 5 de marzo
- b) La Orden de 2 de junio de 1998

- c) La Orden de 30 de abril actualizada por la Orden SCO/585/2005 y La Orden de 2 de junio de 1998
- d) El Real Decreto 1030/2006

81.- La autorización de un medicamento, se entenderá caducada, si el titular de la misma no procede a comercializarla efectivamente en el plazo de:

- a) Un año.
- b) Tres años.
- c) Cinco años.
- d) No está definido.

82.- Un farmacéutico especialista en farmacia hospitalaria, en el desempeño de sus funciones, se le aplicara el régimen disciplinario recogido en:.

- a) Ley 14/86, Ley de Sanidad.
- b) Ley 2/98, Ley de Salud de Andalucía.
- c) Ley 7/07, Ley Estatuto Básico del Empleado Publico.
- d) Ley 55/03, Ley de Estatuto Marco.

83.- El precio de Venta al Publico de un medicamento lo determina:

- a) Agencia Española del Medicamento y Productos Sanitarios.
- b) Consejo de Ministros.
- c) Comisión Delegada del Gobierno para asuntos económicos.
- d) Ministerio de Sanidad y Consumo.

84.- La cuantía económica correspondiente al concepto de distribución y dispensación de los medicamentos la fija según la Ley 29/2006.

- a) Ministerio de Economía y Hacienda y el Ministerio de Sanidad.
- b) Comisión delegada del Gobierno para Asuntos Económicos.
- c) Gobierno.
- d) Ministerio de Sanidad y Consumo.

85.- Una falta muy grave se puede sancionar como máximo con un millón de €, según la Ley 29/06.

- a) Se puede rebasar esta cantidad hasta alcanzar el triple del valor de los productos objeto de la infracción.
- b) Se puede rebasar esta cantidad hasta alcanzar una quinta parte del valor de los productos objeto de la infracción.
- c) Se puede rebasar esta cantidad hasta alcanzar un quintuplo del valor de los productos objeto de infracción.
- d) Todas son falsas.

86.- El Real Decreto 1410/77, cuando se aplica la sanción de inhabilitación de una Farmacia por falta muy grave en su grado medio, la sanción puede ser:

- a) Inhabilitación 180 – 365 días.
- b) 366 días – 10 años.
- c) 60 días – 180 días.
- d) 10 años y un día – definitiva.

87.- Según el Real Decreto 1345/07, al envase que se encuentra directamente en contacto con el medicamento se denomina:

- a) Embalaje
- b) Embalaje interior.
- c) Acondicionamiento primario.
- d) Embalaje exterior.

88.- Según el Real Decreto 1345/07, a cualquier preparado industrial que deba combinarse con un Radionucleido para obtener en Radiofármaco final se denomina.

- a) Generador.
- b) Equipo Reactivo.
- c) Precursor.
- d) Radiofármaco extemporáneo.

89.- Un medicamento genérico, no podrá comercializarse desde la fecha de autorización inicial del medicamento de referencia hasta que transcurran un mínimo de:

- a) Cinco años.
- b) Diez años.
- c) Quince años.
- d) Todas son falsas.

90.- El Reglamento del Procedimiento para el ejercicio de la potestad sancionadora, esta recogido en el R.D. 1398/93, indica cual es el plazo máximo para resolver el Procedimiento Sancionador:

- a) Tres meses a partir de realizar el acta de inspección.
- b) Seis meses a partir de realizar el acta de inspección.
- c) Seis meses desde que se comete la falta detectada.
- d) Seis meses desde la notificación del acuerdo de inicio del procedimiento.

91.- Los acondicionamientos primarios de medicación presentados en Blister o Tiras cuando estén contenidos en un embalaje exterior, deberán llevar obligatoriamente la siguiente información excepto:

- a) Vía de administración.
- b) Número de lote de fabricación.
- c) Fecha de caducidad.
- d) Todas son ciertas.

92.- Un medicamento para fin diagnóstico se clasificará según la clasificación recogida en el Real Decreto 1348/03 en el Grupo:

- a) B.
- b) J.
- c) L.
- d) V.

93.- Un medicamento cuyo precio de venta de Laboratorio es de 100 €, tiene un margen para la Farmacia cifrado en:

- a) 27'9 €.
- b) 38'37 €.
- c) 10'00 €.
- d) El margen es libre.

94.- Los medicamentos publicitarios según el Real Decreto 823/2008, pueden tener la siguiente característica:

- a) Margen de beneficio del 15% P.V.P.
- b) Descuento máximo del 15% P.V.P.
- c) Descuento máximo del 10% P.V.P.
- d) Margen de beneficio del 30% P.V.P.

95.- Los medicamentos de plantas se pueden registrar por un procedimiento simplificado, para ello el periodo de uso tradicional debe de tener las siguientes características un mínimo de:

- a) 20 años de los cuales 15 al menos se hayan utilizado en la Unión Europea.
- b) 25 años de los cuales 15 al menos se hayan utilizado en la Unión Europea.
- c) 30 años de los cuales 15 al menos se hayan utilizado en la Unión Europea.
- d) 15 años al menos se hayan utilizado en la Unión Europea.

96.- Según el Real Decreto 175/2001, sobre normas de correcta elaboración y control de calidad de Formulas Magistrales y Preparados Oficiales, el etiquetado del envase debe llevar los siguientes datos excepto:

- a) Composición cualitativa/cuantitativa.
- b) Fecha caducidad.
- c) Número de Lote.
- d) Nombre del farmacéutico preparador.

97.- Los medicamentos Huérfanos son aquellos destinados a diagnóstico, prevención o tratamiento de una enfermedad rara, entendiéndose esta según indica la Unión Europea :

- a) Aquella que no afecta a más 5/10.000 de la población.
- b) Aquellas que no afecta a más del 1/10.000 de la población.
- c) Aquella que no afecta a más del 3/10.000 de la población.
- d) Aquella que no afecta a más del 2/10.000 de la población.

98.- Las recetas oficiales de estupefacientes, dispensadas en el mes de abril, serán enviadas a la correspondiente Delegación Provincial de Salud, en el mes de:

- a) Abril.
- b) Mayo.
- c) Junio.
- d) Julio.

99.- Sobre la receta de estupefacientes, señale la respuesta errónea:

- a) Debe dispensarse antes de 10 días desde la prescripción.
- b) Tener consignado todos los datos obligatorios.
- c) Solo es valida en la Comunidad Autónoma donde esté colegiado el médico que la ha prescrito.
- d) Todas son correctas.

100.- El símbolo consistente en un círculo atravesado por un diámetro vertical, que deben llevar los medicamentos en la parte superior derecha de cada cara se refiere a:

- a) Todos los medicamentos inyectables.
- b) Solo los estupefacientes.
- c) Psicotropos de la lista del anexo II.
- d) Psicotropos de la lista del anexo I, lista II.

ESTA PÁGINA ESTÁ EN BLANCO INTENCIONADAMENTE

