

Proceso selectivo acceso condición personal estatutario fijo
Categoría: Farmacéutico/a Equipo Atención Primaria
Convocatoria: Resolución 17 septiembre 2017 Dirección Gerencia S.E.S.
Publicación: D.O.E. nº 187, 28 septiembre 2017

MATERIA ESPECÍFICAS

- 1. A efectos de la aplicación del Real Decreto Legislativo 1/2015, de 24 de julio, por el que se aprueba el texto refundido de la Ley de garantías y uso racional de medicamentos y productos sanitarios, indique cuál tiene el tratamiento legal de medicamento:**
 - A. Los excipientes.
 - B. Las sustancias o combinaciones de sustancias autorizadas para su empleo en ensayos clínicos o para investigación en animales.
 - C. La materia prima.
 - D. Todos los mencionados tienen el tratamiento legal de medicamento.

- 2. En relación con las causas de la caducidad de autorización de la oficina de farmacia, indique cuál de las siguientes opciones es incorrecta:**
 - A. No formalizar la renuncia a la oficina de farmacia originaria, tras la autorización de una oficina de farmacia por concurso de traslado.
 - B. No formalizar la renuncia a la oficina de farmacia originaria, tras la autorización de la farmacia en un procedimiento de nueva autorización.
 - C. El cumplimiento por el titular o cotitular de la edad de 70 años.
 - D. No solicitar la transmisión de la oficina de farmacia en el plazo establecido, la inadmisión de la solicitud o declaración de desistido de la misma por la no subsanación de los defectos advertidos en los casos de fallecimiento, declaración judicial de ausencia, incapacitación e incapacidad permanente del farmacéutico titular o cotitular.

- 3. En relación con la obtención de la licencia de funcionamiento por los fabricantes de productos sanitarios a medida de la Comunidad Autónoma de Extremadura, indique cuál de los siguientes supuestos no es correcto:**
 - A. Deberán disponer de un responsable técnico con titulación acreditada y cualificada.
 - B. Requerirán licencia de funcionamiento los fabricantes de productos sanitarios a medida.
 - C. Se les exigirá igualmente a las entidades que agrupen diferentes componentes de fabricación seriada para un paciente determinado, siempre que el procedimiento requiera la fabricación a medida de alguno de sus componentes.
 - D. Requerirán licencia de funcionamiento las personas que realizando fases de fabricación para terceros, no los comercialicen en su propio nombre.

- 4. Indique en cuál de los siguientes supuestos, no se exigirá la declaración responsable de actividades de fabricación e importación de productos cosméticos previa al inicio de la actividad:**
- A. Las personas físicas o jurídicas que realicen materialmente la fabricación, acondicionado, envasado o etiquetado de productos cosméticos en territorio nacional.
 - B. Los importadores de productos cosméticos procedentes de terceros países.
 - C. Los establecimientos que fraccionen para su venta al público productos cosméticos a granel destinados por su fabricante a dicho fraccionamiento, tales como colonias y jabones sólidos.
 - D. Por modificación sustancial de la actividad, como el traslado de instalaciones donde se desarrolla la actividad.
- 5. En la elaboración de fórmulas magistrales y preparados oficinales y, en relación con los controles mínimos de producto terminado, indique cuál de las siguientes opciones es la verdadera:**
- A. Para todas las fórmulas magistrales, los controles se ajustarán a lo establecido en el Formulario Nacional.
 - B. Para las fórmulas magistrales tipificadas se realizará, exclusivamente, un examen organoléptico.
 - C. Los controles de los preparados oficinales se ajustarán a lo establecido en el Formulario Nacional.
 - D. Todas las opciones planteadas son incorrectas.
- 6. Indique cuál de las siguientes opciones es incorrecta, en relación con la dispensación de medicamentos veterinarios:**
- A. La dispensación de los medicamentos veterinarios tendrá que realizarse en los envases originales intactos, salvo que los formatos autorizados del medicamento posibiliten una dispensación fraccionada.
 - B. Las entidades o agrupaciones ganaderas y los establecimientos comerciales detallistas legalmente autorizados podrán dispensarlos, siempre bajo el control de sus respectivos servicios farmacéuticos.
 - C. Los servicios de farmacia hospitalarios podrán suministrar a los veterinarios en ejercicio clínico, los medicamentos de uso exclusivamente hospitalario.
 - D. No se podrán sustituir los medicamentos veterinarios inmunológicos.

7. En relación con la información que se debe recoger en el Nomenclátor Oficial de la prestación farmacéutica del Sistema Nacional de Salud, indique la opción correcta:

- A. Las presentaciones de medicamentos que tengan autorizada su comercialización en España, así como las fórmulas magistrales y preparados oficinales.
- B. Las presentaciones de medicamentos que tengan autorizada su comercialización en España, así como los productos sanitarios incluidos en la prestación farmacéutica del Sistema Nacional de Salud dispensables por oficina de farmacia a través de receta médica u orden de dispensación oficial.
- C. Las presentaciones de medicamentos que tengan autorizada su comercialización en España que sean dispensables por oficina de farmacia a través de receta médica, así como por órdenes de dispensación hospitalaria.
- D. Ninguna opción es correcta.

8. En relación con el Uso Racional de Medicamentos (URM), indique cuál de las siguientes opciones es incorrecta:

- A. Según la OMS, la selección de medicamentos debe basarse en la evidencia científica sobre su efectividad, seguridad y coste.
- B. Los indicadores de calidad de la prescripción (ICP), son un instrumento de medida que permiten hacer una valoración cuantitativa y cualitativa de la prescripción médica.
- C. Los ICP son una herramienta empleada por la Administración Sanitaria para la evaluación de la prescripción en receta médica.
- D. La calificación de un medicamento como Novedad terapéutica 1, significa que no supone ningún avance terapéutico.

9. Indique cuál de las siguientes opciones es incorrecta en relación con la Dosis Diaria Definida (DDD):

- A. La establece la OMS.
- B. Se define como la dosis promedio de mantenimiento en adultos para la indicación principal del principio activo considerado.
- C. Es un valor absoluto que no hace distinción entre dosis de adulto y dosis pediátrica.
- D. La indicación principal es la derivada del código ATC del medicamento.

10. En relación con el Sistema Español de Farmacovigilancia, la evaluación de la información contenida en la base de datos FEDRA es competencia de:

- A. La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios.
- B. Del Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad.
- C. De los órganos competentes de las comunidades autónomas.
- D. Del Comité Técnico del Sistema Español de Farmacovigilancia.

11. Indique cuál de las siguientes opciones es correcta, en relación con la Educación para la Salud (EpS):

- A. Proceso que informa, motiva y ayuda a la población a adoptar y mantener prácticas y estilos de vida saludables.
- B. Consiste en proporcionar a los pueblos los medios necesarios para mejorar su salud y ejercer un mejor control sobre la misma.
- C. Consiste en capacitar a la gente para ejercer un mayor control sobre los determinantes de su salud y mejorar así ésta.
- D. La Promoción de la salud es un instrumento de la Educación para la salud.

12. ¿Cuál sería el valor de la incidencia acumulada en una población de 1000 personas, en las que en un tiempo determinado de estudio, aparecen 400 casos nuevos de una enfermedad?

- A. 4%
- B. 40
- C. 0.4
- D. 0.6

13. Indique cuál de las siguientes no es una medida de frecuencia de la enfermedad:

- A. La tasa de incidencia.
- B. El riesgo relativo.
- C. La incidencia acumulada.
- D. La tasa de ataque.

- 14. A efectos de la declaración obligatoria de enfermedades, tal y como se establece en el Real Decreto 2210/1995, de 28 de diciembre, por el que se crea la red nacional de vigilancia epidemiológica, la unidad básica temporal para la notificación de los casos y para su agregación y análisis es:**
- A. No existe como tal, se notifica inmediatamente.
 - B. El día natural.
 - C. El día hábil.
 - D. La semana.
- 15. La Ley 8/2011, de 23 de marzo, de Igualdad entre hombres y mujeres y contra la violencia de género en Extremadura, no resulta de aplicación a:**
- A. Los organismos autónomos de la Administración de la Comunidad Autónoma de Extremadura.
 - B. Entidades privadas que suscriban contratos o convenios de colaboración con las Administraciones Públicas de Extremadura o sean beneficiarias de ayudas o subvenciones concedidas por ellas.
 - C. Entidades con personalidad jurídica propia, cualquiera que sea la representación de la Junta de Extremadura.
 - D. Entidades que realicen actividades educativas y de formación, cualquiera que sea su tipo, nivel y grado.
- 16. El proceso con fundamento científico formado por cuatro etapas: identificación del factor de peligro, caracterización del factor de peligro, determinación de la exposición, y caracterización del riesgo, es:**
- A. Determinación del riesgo.
 - B. Análisis del riesgo.
 - C. Comunicación del riesgo.
 - D. Gestión del riesgo.
- 17. Dentro del SCIRI, cada alerta se identifica con:**
- A. El nº de alerta europea precedida de ES.
 - B. El año y tres caracteres que se corresponden a tres números en orden secuencial, precedida por ES.
 - C. El año y tres caracteres que se corresponden con una letra y dos números, precedida por ES.
 - D. El año y tres caracteres que se corresponden con una letra y dos números, precedida por UE.

18.El Plan Nacional de Control Oficial de la Cadena Alimentaria 2016-2020, como herramienta para la mejora continua del sistema de control oficial, incorpora mecanismos de autoevaluación para dicha mejora. Indicar cuál:

- A. Supervisión del control oficial.
- B. Verificación de la eficacia.
- C. Auditorías internas.
- D. Todas son ciertas.

19.Los contaminantes, son sustancias que no han sido añadidas intencionadamente a los alimentos, pero que se encuentran en los mismos como resultado de las distintas etapas que siguen a lo largo de toda la cadena alimentaria o como consecuencia de la contaminación medioambiental. Indicar cuál de éstas no es una clasificación correcta de los siguientes tipos de contaminantes.

- A. Contaminantes agrícolas: Nitratos en productos de origen vegetal.
- B. Contaminantes orgánicos persistentes: Dioxinas, PCBs.
- C. Contaminantes industriales/medioambientales: Pb, HAP (Hidrocarburos Aromáticos Policíclicos).
- D. Plaguicidas: Zearalenona, Patulina, Deoxinivalenol.

20.La declaración de alimento “muy bajo en gluten” se aplica cuando el alimento:

- A. La declaración «muy bajo en gluten» solamente podrá utilizarse cuando alimentos que consistan en trigo, centeno, cebada, avena o sus variedades híbridas, o que contengan uno o más ingredientes hechos a partir de estos cereales, que se hayan procesado específicamente para reducir su contenido de gluten, no contengan más de 10 mg/kg de gluten en el alimento tal como se vende al consumidor final.
- B. Podrá utilizarse cuando los alimentos, tal como se venden al consumidor final, no contengan más de 20 mg/kg de gluten.
- C. La declaración «muy bajo en gluten» solamente podrá utilizarse cuando alimentos que consistan en trigo, centeno, cebada, avena o sus variedades híbridas, o que contengan uno o más ingredientes hechos a partir de estos cereales, que se hayan procesado específicamente para reducir su contenido de gluten, no contengan más de 100 mg/kg de gluten en el alimento tal como se vende al consumidor final.
- D. Ninguna de las opciones anteriores es correcta.

21. El Reglamento (CE) N°852/2004 del Parlamento Europeo y del Consejo, relativo a la higiene de los productos alimenticios, establece normas generales destinadas a los operadores de empresas alimentarias teniendo en cuenta algunos criterios.

Indique la opción correcta:

- A. La necesidad de garantizar la seguridad alimentaria sólo a lo largo de la cadena del frío.
- B. La necesidad de garantizar que los alimentos importados tienen, como mínimo, un nivel higiénico superior que los alimentos producidos en la Comunidad o que tienen un nivel equivalente.
- C. La necesidad de establecer criterios metodológicos y requisitos relativos a la temperatura basados en una evaluación científica de los riesgos.
- D. Ninguno de los criterios anteriores son los recogidos en el Reglamento 852/2004.

22. En relación con los aditivos, ¿qué significa la expresión “quantum satis”?

- A. Que son aditivos permitidos en todos los alimentos, sin especificación alguna debido a su inocuidad.
- B. Que son aditivos prohibidos.
- C. Que la administración de los aditivos se efectuará con arreglo a las buenas prácticas de fabricación, en una cantidad no superior a la necesaria para lograr el fin perseguido.
- D. Indica la cantidad máxima de residuos de un aditivo que puede presentarse en un alimento en la fase final de su elaboración.

23. La trazabilidad, es la posibilidad de encontrar y seguir el rastro, a través de todas las etapas de producción, transformación y distribución:

- A. De un animal destinado a la producción de alimentos.
- B. De un pienso.
- C. De un alimento.
- D. Todas las opciones anteriores son correctas.

24. La declaración de conformidad emitida por el operador económico que fabrique materiales u objetos plásticos destinados a entrar en contacto con alimentos deberá:

- A. Acompañar al producto en todas las fases de comercialización.
- B. La declaración de conformidad no es exigible para materiales plásticos.
- C. No es necesario que acompañe al producto en la fase de venta al por menor.
- D. No es necesario que acompañe al producto si la empresa está inscrita en el RGSEAA.

25. Entre los gases más utilizados en la conservación de alimentos mediante el envasado en atmósfera modificada, están los siguientes. Indicar la opción correcta:

- A. Óxido nitroso, Oxígeno y Helio.
- B. Oxígeno, Nitrógeno y Dióxido de Carbono.
- C. Monóxido de carbono, Helio y Nitrógeno.
- D. Dióxido de Carbono, Óxido nitroso y Argón.

26. El Reglamento (UE) 2015/2283, relativo a los nuevos alimentos, se aplica a:

- A. Aditivos y aromas utilizados como ingredientes.
- B. Enzimas alimentarias.
- C. Disolventes de extracción utilizados en la fabricación de productos alimenticios
- D. Microorganismos, hongos o algas.

27. Según el Real Decreto 191/2011, sobre Registro General Sanitario de Empresas Alimentarias y Alimentos, la modificación o cancelación registral de un establecimiento alimentario inscrito en el RGSEAA podrá practicarse de oficio cuando:

- A. Se detecten incumplimientos constatados durante las inspecciones de control oficial.
- B. El establecimiento esté implicado en un expediente de alerta alimentaria.
- C. No puede actuarse de oficio sin la solicitud previa del interesado.
- D. Se constate la inexactitud de los datos de la inscripción.

28. Según el Reglamento de Ejecución 29/2012, sobre normas de comercialización de aceite de oliva cuando en el etiquetado de un aceite encontramos la siguiente descripción; aceite obtenido directamente de aceitunas y sólo mediante procedimientos mecánicos, se trata de:

- A. Aceite de oliva virgen.
- B. Aceite de oliva.
- C. Aceite de oliva virgen extra.
- D. Aceite de orujo de oliva.

29. En relación con los parámetros especificados en el Anexo I del RD 140/2003, indique la opción incorrecta:

- A. Los valores paramétricos de cloro residual libre y cloro residual combinado se refieren a niveles en red de distribución.
- B. Para la industria alimentaria, el valor mínimo de pH podrá reducirse a 4,5 unidades de pH.
- C. El parámetro “Escherichia coli” pertenece al grupo de los parámetros indicadores.
- D. La suma de Trihalometanos se determinará cuando se utilice cloro o sus derivados en el tratamiento de potabilización.

30. Cualquier incidencia ocurrida en una piscina de uso colectivo se notificará a la autoridad competente según el anexo V del RD 742/2013, por el que se establecen los criterios técnico-sanitarios de las piscinas, que contendrá la siguiente información, excepto:

- A. Tipo de incidencia.
- B. Tipo de piscina.
- C. Responsable de la piscina.
- D. Denominación de la piscina.

31. En relación con la evaluación anual de la calidad de las aguas de baño, no es cierto qué:

- A. La autoridad sanitaria procederá a una evaluación anual para cada uno de los puntos de muestreo de las aguas de baño.
- B. Se hará en función de la serie de datos sobre la calidad de las aguas de baño recopilados sólo con los datos de las tres temporadas anteriores.
- C. La serie de datos constará siempre de al menos 16 muestras, o 12 muestras en los casos especiales (cuando la temporada de baño sea menor o igual a 8 semanas o cuando las aguas de baño se encuentren en zonas de acceso limitado).
- D. Las aguas de baño se clasificarán como de calidad “insuficiente” cuando, en la serie de datos sobre calidad de las aguas de baño correspondientes al último período de evaluación, los valores del percentil de las enumeraciones microbiológicas sean peores que los valores de “calidad suficiente” que figuran en el anexo I del RD 1341/2007.

32. **En relación con la Agencia Europea de Sustancias y Mezclas Químicas (ECHA), ¿quién es responsable de preparar los dictámenes de la Agencia sobre las evaluaciones, las solicitudes de autorización, las propuestas de restricciones, las propuestas de clasificación y etiquetado y cualquier otra cuestión relacionada con los riesgos para la salud humana o el medio ambiente?**
- A. La Secretaría.
 - B. El Comité de los Estados miembros.
 - C. El Comité de evaluación del riesgo.
 - D. El foro de intercambio de información.
33. **El Real Decreto 255/2003, de 28 de febrero, por el que se aprueba el Reglamento sobre clasificación, envasado y etiquetado de preparados peligrosos, no será de aplicación a:**
- A. Preparados que contengan al menos una sustancia peligrosa y que se consideren peligrosos.
 - B. A los preparados que se consideren no peligrosos, pero que, sin embargo, puedan presentar un peligro específico.
 - C. Los residuos peligrosos.
 - D. Los productos fitosanitarios.
34. **Podrán acogerse a un procedimiento de autorización simplificado los biocidas que cumplan todas las condiciones siguientes, excepto:**
- A. El biocida no contiene ninguna sustancia de posible riesgo.
 - B. El biocida no contiene nanomateriales.
 - C. El biocida es suficientemente eficaz.
 - D. Su manipulación y uso previsto requieren la utilización de equipo de protección individual.
35. **El responsable técnico designado por los servicios biocidas que realizan tratamientos a terceros, con carácter corporativo o en instalaciones fija, debe asumir las siguientes funciones, excepto una. Indique cuál:**
- A. Responsabilizarse de la realización del diagnóstico de situación antes de iniciar cualquier tratamiento químico.
 - B. Firmar el certificado del servicio realizado.
 - C. Mantener programas de formación continua dirigidos a todos los trabajadores que lleven a cabo actividades laborales relacionadas con la aplicación de los productos biocidas.
 - D. Servir de interlocutor con las autoridades competentes en los asuntos de carácter técnico.

36. En relación con el mantenimiento de bañeras y piscinas de hidromasaje de uso colectivo, para prevención y control de legionelosis, es cierto qué:

- A. En las bañeras y piscinas de hidromasaje con depósito intermedio y dosificador automático, el nivel de bromo residual libre será entre 0,8 y 2 mg/l.
- B. Todas las piscinas de hidromasaje con recirculación deberán contar con un sistema de depuración de agua recirculada que, como mínimo, constará de desinfección automática en continuo.
- C. Mensualmente, como mínimo, en las piscinas de hidromasaje con recirculación de uso colectivo se realizará la limpieza y desinfección sistemática de las boquillas de impulsión.
- D. Se realizarán, al menos, dos controles diarios de nivel de desinfectante y pH.

37. Los distintos tipos de vehículos destinados al transporte de mercancías perecederas vienen relacionados en el anejo 1 del ATP (Acuerdo sobre Transportes internacionales de mercancías Perecederas). Indique cuál de los siguientes vehículos no está incluido en ese anejo:

- A. Vehículo frigorífico, clase D.
- B. Vehículo refrigerante, clase F.
- C. Vehículo calorífico, clase A.
- D. Vehículo isoterma reforzado.

38. En base a la Ley 40/2015, de Régimen Jurídico del Sector Público, las infracciones y sanciones prescribirán según lo dispuesto en las leyes que las establezcan. Si éstas no fijan plazos de prescripción:

- A. Las infracciones muy graves prescribirán a los dos años.
- B. Las sanciones impuestas por faltas leves prescribirán a los seis meses.
- C. Las infracciones leves prescribirán al año.
- D. Las sanciones impuestas por faltas graves prescribirán a los dos años.

39. Las aguas minerales naturales y de manantial podrán ser sometidas a procesos cuya finalidad no sea la desinfección del agua ni modificar la composición de los constituyentes fundamentales del agua. De las siguientes opciones, indique cuál es la incorrecta:

- A. Separación de determinados componentes por aire enriquecido con ozono, siempre que el operador adopte todas las medidas necesarias para garantizar su eficacia e inocuidad y sea notificado a la autoridad sanitaria competente.
- B. Filtración o decantación para separación de elementos naturales inestables, siempre que se notifique a la autoridad sanitaria competente y se autorice expresamente.
- C. Utilización de nitrógeno como coadyuvante tecnológico (gas de envasado) para asegurar la estabilidad de los envases.
- D. La eliminación total o parcial de anhídrido carbónico libre por procedimientos físicos.

40. En la Comunidad Autónoma de Extremadura existen dos laboratorios de Salud Pública, uno en Cáceres y otro en Badajoz. De las siguientes opciones, indique cual es la correcta:

- A. Están adscritos funcionalmente a la Dirección General de Salud Pública del Servicio Extremeño de Salud, en virtud de sus competencias de coordinación y control de la programación de los mismos.
- B. Están adscritos orgánicamente a las Gerencias de Área de Badajoz y Cáceres respectivamente, conforme a sus competencias en materia de gestión, organización y coordinación de los recursos.
- C. Realizarán actividades analíticas de interés sanitario de los productos o sustancias de consumo público, de los agentes o elementos presentes en el medio ambiente y de otros tipos de muestras que tengan incidencia directa o indirecta en la salud pública.
- D. Todas las opciones anteriores son correctas.

41. En relación con los alimentos estimulantes y derivados, indique cuál es la opción incorrecta:

- A. Al chocolate con leche se le podrá añadir agentes aromatizantes que simulen el sabor del chocolate o de la materia grasa láctea.
- B. Se permite la utilización de aceite de coco sólo para el chocolate que se utilice en la fabricación de helados y otros productos congelados similares.
- C. En la elaboración y consumo de té se permite la presencia de los peciolo de sus hojas, en mayor o menor cantidad, según el origen del té.
- D. El envasado para la venta de tés podrá contener hojas y tallos extraños al té, materias inertes y otras impurezas en proporción no superior al 2 por 100 (excepto lo establecido para la adición de sustancias aromáticas autorizadas, plantas aromáticas o especias).

42. En relación con la adherencia farmacoterapéutica, ¿cuál de las siguientes intervenciones contribuiría a su mejora?

- A. No hacer partícipe al paciente del plan terapéutico.
- B. Involucrar a la familia.
- C. Complicar el tratamiento lo más posible.
- D. Fijar metas no periódicas.

43. En el tratamiento de la enfermedad de Alzheimer, ¿cuál de los siguientes fármacos tiene como mecanismo de acción el bloqueo de receptores NMDA glutaminérgicos?

- A. Rivastigmina.
- B. Donepezilo.
- C. Memantina.
- D. Galantamina.

44. Se debe evitar la combinación de fármacos nefrotóxicos, ya que aumenta el riesgo de fallo renal, existe una combinación conocida como “triple Whammy” que consiste en:

- A. IEACA/ARA II + Aminoglucósidos + AINE´S.
- B. Diurético + Inmunosupresores + AINE´S.
- C. IECA/ARA II + AINE´S + Diuréticos.
- D. IECA/ARA II + Contrastes radiológicos + Diuréticos.

- 45. La Food and Drugs Administration (FDA) utiliza una clasificación desarrollada en 1979 como respuesta a la tragedia producida por el uso de talidomida en embarazadas. Esta clasificación de los medicamentos es, quizás por su simplicidad, la más conocida y aplicada a nivel mundial, en ella se establecen las categorías A, B, C, D y X, de entre ellas, ¿cuál de los siguientes aspectos de seguridad se refieren a la categoría D?**
- A. Contraindicados en el embarazo.
 - B. Existen indicios de riesgo fetal. Usarse sólo en casos de no existencia de alternativas.
 - C. No puede descartarse riesgo fetal. Su utilización debe realizarse valorando beneficio/riesgo.
 - D. No hay descritos riesgos en humanos. Se acepta su uso durante el embarazo.
- 46. Las Insulinas, según su origen, se clasifican en insulinas humanas y análogos de insulina humana. Según su farmacocinética, se clasifican en rápidas (prandiales), intermedias y prolongadas (basales), ¿cuál de las siguientes no es basal?**
- A. Detemir.
 - B. Glulisina.
 - C. Glargina.
 - D. Degludec.
- 47. De los siguientes agentes antitrombóticos, ¿cuál es un inhibidor directo de la trombina?**
- A. Fondaparinux.
 - B. Dabigatran.
 - C. Rivaroxaban.
 - D. Ticagrelor.
- 48. De los siguientes agentes contra la úlcera péptica y el reflujo gastroesofágico (RGE), ¿cuál tiene las indicaciones de úlcera duodenal, úlcera gástrica y gastritis crónica asociada a Helicobacter Piloni?**
- A. Acexamato de zinc.
 - B. Bismuto.
 - C. Dosmalfato.
 - D. Sucralfato.

- 49. Las Benzodiazepinas (BDZ) son fármacos con propiedades hipnóticas, ansiolíticas, anticonvulsivantes y relajantes musculares, dependiendo del tiempo de inicio de acción y de la semivida plasmática predominará más el efecto hipnótico o el ansiolítico. De las siguientes BDZ, ¿cuál tiene una duración larga, mayor a 24 horas?**
- A. Bromazepam.
 - B. Ketazolam.
 - C. Clorazepato.
 - D. Loprazolam.
- 50. Los cuidados paliativos incluyen el alivio del dolor y de los síntomas como disnea, agitación y confusión, anorexia, estreñimiento, prurito, náusea y vómitos, e insomnio. Concretamente, para el tratamiento del dolor neuropático se utilizan los siguientes fármacos, excepto uno de ellos, ¿cuál?:**
- A. Amitriptilina.
 - B. Gabapentina.
 - C. Lidocaína.
 - D. Sertralina.
- 51. Los SYSADOA (Symptomatic Slow-Acting Drugs in Osteoarthritis), son fármacos de acción lenta sobre los síntomas de la artrosis e incluyen los siguientes, excepto uno de ellos, indique cuál:**
- A. Diacereína.
 - B. Condroitin sulfato.
 - C. Orgoteína.
 - D. Glucosamina.
- 52. En el tratamiento del asma se usan dos grandes grupos de fármacos, antiinflamatorios bronquiales y broncodilatadores directos, en relación con estos últimos, indique de entre los siguientes, cuál sería uno de ellos:**
- A. Anticolinérgicos.
 - B. Antagonistas de leucotrienos.
 - C. Inhibidores de liberación de mediadores de la inflamación.
 - D. Corticoides.

- 53. En el tratamiento de las infecciones de la piel, ¿cuál de los siguientes antibióticos no es de uso tópico?**
- A. Mupirocina.
 - B. Ozenoxacino.
 - C. Ácido Pipemídico.
 - D. Ácido Fusídico.
- 54. Según el calendario vacunal sistemático infantil vigente, a los niños residentes en Extremadura nacidos desde el 1 de enero de 2017, ¿cuál de las siguientes vacunas se les deberá administrar a las edades de 12 meses y 4 años?**
- A. Meningococo C.
 - B. Varicela.
 - C. Triple vírica.
 - D. Neumococo conjugada.
- 55. Según la Ley 7/2011, de 23 de marzo, de Salud Pública de Extremadura y en sus disposiciones generales, se consideran actividades básicas de la Salud Pública las siguientes, excepto una de ellas, indique cuál.**
- A. La vigilancia y seguimiento del estado de salud de la población.
 - B. La participación comunitaria en el ámbito de la salud pública.
 - C. La información y educación para la salud de la población.
 - D. La garantía de la competencia profesional.
- 56. En relación con la posesión y uso por el veterinario de gases medicinales de uso veterinario o humano, indique la opción correcta:**
- A. Será precisa la previa autorización específica de la Agencia Española del Medicamento y Productos Sanitarios.
 - B. En el etiquetado del envase deberá consignarse la identificación del prescriptor.
 - C. La adquisición de los gases medicinales sólo se podrá realizar a través de las oficinas de farmacia y establecimientos comerciales detallistas.
 - D. Para la distribución o entrega al veterinario de los gases medicinales por los centros o establecimientos suministradores, será precisa la receta.

57. El Plan Estratégico de Seguridad de Pacientes del Servicio Extremeño de Salud, establece entre sus objetivos, el uso seguro de medicamentos. Indique cuál de las siguientes actuaciones es propia de todos los niveles asistenciales:

- A. Elaborar tablas de dosificación, ritmo y frecuencia estándar de administración de medicamentos, según edad y peso de pacientes.
- B. Implicar y promover la participación activa de pacientes y de las personas cuidadoras para aumentar la seguridad en el uso de la medicación.
- C. Mejorar la identificación y el registro de alergias e intolerancias a fármacos y alimentos en la historia clínica.
- D. Monitorizar indicadores de prescripción de determinados grupos de fármacos como sistema de seguimiento el uso adecuado y seguro de los mismos.

58. Indique la respuesta correcta sobre la Declaración STROBE en los estudios epidemiológicos:

- A. Hace referencia a la declaración del conflicto de intereses de los investigadores.
- B. Únicamente se utiliza en el entorno de los estudios experimentales.
- C. Es una guía sobre la forma adecuada de comunicar los estudios de investigación observacionales.
- D. Es un protocolo para el diseño de los estudios.

59. Según la Ley 8/2011, de 23 de marzo, de Igualdad entre hombres y mujeres y contra la violencia de género en Extremadura, la incorporación de un informe sobre impacto por razón de género en los proyectos de ley que apruebe el Consejo de Gobierno de la Junta de Extremadura es:

- A. Una medida para la promoción de la igualdad de género en la representación equilibrada en la composición de los órganos colegiados en la Comunidad Autónoma de Extremadura.
- B. Una medida para la integración de la perspectiva de género en la normativa autonómica.
- C. Una medida para la promoción de la igualdad de género en la educación.
- D. Una medida para la promoción de la igualdad de género entre hombres y mujeres en el nombramiento de titulares de órganos directivos de la Administración autonómica.

60.El análisis del riesgo alimentario es un proceso formado por los siguientes elementos interrelacionados:

- A. Determinación del riesgo, gestión del riesgo y comunicación del riesgo.
- B. Análisis del peligro y adopción de medidas correctoras.
- C. Determinación de los puntos de control críticos o adopción de medidas correctoras.
- D. Determinación del riesgo, determinación de los puntos de control críticos y adopción de medidas correctoras.

61.El Plan Nacional de Control Oficial de la Cadena Alimentaria (PNCOCA) 2016-2020, persigue los siguientes objetivos de alto nivel. Indicar la respuesta correcta:

- A. Desarrollar y mejorar los planes de control oficial en el ámbito de la producción primaria para certificar mediante el cumplimiento de la normativa en materia de seguridad alimentaria y calidad alimentaria, que los alimentos que lleguen a los ciudadanos son seguros y de calidad, facilitando al mismo tiempo la promoción de la industria agroalimentaria en Extremadura.
- B. Reducir los riesgos presentes en los alimentos que amenazan a las personas a niveles razonablemente posibles y aceptables.
- C. Garantizar la consecución de un elevado nivel de calidad alimentaria y calidad diferenciada de los productos agroalimentarios.
- D. Todas son ciertas.

62.El Reglamento 315/93, por el que se establecen procedimientos comunitarios en relación con los contaminantes presentes en los productos alimenticios, es de aplicación a:

- A. A los materiales en contacto con alimentos.
- B. A los residuos de plaguicidas.
- C. A residuos de medicamentos veterinarios.
- D. Ninguno de los anteriores.

63.¿Hay que poner información adicional en el etiquetado de alimentos que contengan colorantes del anexo V del Reglamento 1333/2008, sobre aditivos alimentarios?

- A. No es obligatorio, si se añaden en cantidades menores de 10 mg/kg.
- B. Siempre hay que etiquetarlos.
- C. Siempre hay que etiquetarlos, excepto para el mercado sanitario de carnes, decorado de huevos y bebidas con un volumen de alcohol superior a 1,2%.
- D. Siempre hay que etiquetarlos, excepto para aquellos alimentos no destinados a la población infantil.

64. La legislación de la Unión Europea sobre materiales en contacto con los alimentos, ¿requiere siempre una declaración de conformidad?

- A. Sólo se requiere para materiales en contacto con alimento plásticos.
- B. Sí, para todos los materiales en contacto con alimentos.
- C. Sólo para materiales en contacto con alimentos de cerámica.
- D. No, se deberá emitir una declaración de conformidad para aquellos materiales y objetos para los que se haya adoptado una medida específica en la legislación de la Unión Europea.

65. Los requisitos de trazabilidad de los productos destinados a alimentos o piensos producidos a partir de OMGs autorizados no serán aplicables cuando:

- A. Siempre que provengan de materias primas de origen nacional.
- B. Siempre que su presencia sea accidental y técnicamente inevitable y no supere una proporción del 5%.
- C. Siempre que su presencia en el alimento sea accidental o técnicamente inevitable y no superen una proporción del 0.9%.
- D. No se permite ninguna excepción en relación con la trazabilidad de los OMGs.

66. La margarina es el producto terminado y dispuesto para el consumo, que reunirá las siguientes características fundamentales: masa amarillenta con plasticidad adecuada para su manipulación y apropiados caracteres organolépticos.

Indicar cuál de las siguientes no se considera una característica de la margarina:

- A. Extracto al éter de petróleo (de 30 a 80 grados de punto de ebullición) 80 por 100 en peso, como mínimo.
- B. Prueba de fosfatasa, positiva.
- C. Acidez de la grasa, 0,5 por 100 como máximo expresado en ácido oleico.
- D. Punto de fusión (deslizamiento) a 38° centígrados o inferior, para las margarinas de boca.

67. Un gran número de fármacos se han visto implicados en casos de estado confusional agudo en mayores, pero sólo un pequeño número de ellos se han asociado con delirio en estudios prospectivos, indique cuál sería:

- A. Meperidina.
- B. Haloperidol.
- C. Risperidona.
- D. Cetirizina,

- 68. En casos de insuficiencia hepática crónica, cuando la capacidad funcional del sistema P450 está disminuida, se producirá un incremento de la biodisponibilidad, ¿en cuál de los siguientes fármacos ocurriría esto?**
- A. Vincristina.
 - B. Labetalol.
 - C. Ácido Fusídico.
 - D. Doxorubicina.
- 69. Los siguientes fármacos están contraindicados en la mujer lactante, excepto uno, indique cuál:**
- A. Amiodarona.
 - B. Digoxina.
 - C. Nadolol.
 - D. Ranitidina.
- 70. El uso de cuál de los siguientes hipoglucemiantes orales debe interrumpirse cuando el aclaramiento de creatinina se mantenga de manera constante por debajo de 45 ml/min:**
- A. Empaglifozina.
 - B. Dapaglifozina.
 - C. Vildagliptina.
 - D. Canaglifozina.
- 71. En el tratamiento farmacológico de la insuficiencia cardiaca con Diuréticos, uno de ellos presenta un efecto antialdosterónico adicional y una acción más prolongada, ¿de cuál se trata?**
- A. Torasemida.
 - B. Clortalidona.
 - C. Hidroclorotiazida.
 - D. Furosemida.
- 72. De los siguientes fármacos antidepresivos Inhibidores Selectivos de la Recaptación de Serotonina (ISRS), ¿cuál está contraindicado en pacientes con antecedentes de intervalo QT alargado, síndrome congénito del segmento QT largo o en tratamiento con medicamentos que prolonguen el intervalo QT?**
- A. Paroxetina.
 - B. Sertralina.
 - C. Citalopram.
 - D. Fluoxetina.

- 73. No existen datos exactos sobre la prevalencia del hipo en los pacientes en cuidados paliativos, pero en algunos casos puede llegar a ser causa de importante sufrimiento del paciente y su familia. De entre los siguientes fármacos para su tratamiento, indique cuál sería el recomendado:**
- A. Deflazacort.
 - B. Baclofeno.
 - C. Tramadol.
 - D. Halazepam.
- 74. Los corticoides inhalados (CI) se utilizan en pacientes con EPOC en fase estable grave o muy grave que sufren frecuentes exacerbaciones, en combinación con fármacos Beta-2 agonistas de acción larga o en combinación con Anticolinérgicos de acción larga y Beta-2-agonistas de acción larga. No obstante, el tratamiento a largo plazo con CI podría asociarse con un mayor riesgo de eventos adversos, como los siguientes, excepto uno de ellos, indique cuál:**
- A. Neumonía.
 - B. Cataratas.
 - C. Glaucoma de ángulo abierto.
 - D. Temblor fino de extremidades.
- 75. En el tratamiento de las infecciones respiratorias, ¿cuál de los siguientes fármacos antibacterianos de uso sistémico tiene una acción bacteriostática?**
- A. Ampicilina.
 - B. Lincomicina.
 - C. Cefuroxima.
 - D. Ciprofloxacino.
- 76. En relación con la orden SSI/304/2013 sobre sustancias para el tratamiento del agua destinada a la producción de agua de consumo humano, indique la opción incorrecta:**
- A. Los almidones modificados tienen como función principal ser coagulante/floculante.
 - B. En los albaranes de entrega deberá constar la fecha de fabricación y el número de lote.
 - C. En el caso de gases como cloro gas, dióxido de cloro, oxígeno u ozono, la analítica para demostrar que la sustancia, impurezas y subproductos principales cumplen con la norma UNE-EN correspondiente, podrá ser realizada en la propia fábrica por motivos de seguridad.
 - D. El hipoclorito de sodio tiene como lugar único de aplicación, la planta de tratamiento.

77. Dentro del autocontrol de cualquier tipo de piscina, en la Comunidad Autónoma de Extremadura, se deberán realizar al menos dos veces al día (antes de abrir la instalación y en los períodos de mayor concurrencia) las determinaciones de varios parámetros. De las siguientes opciones, indique las determinaciones y mediciones incluidas en el modelo de registro de anotaciones diarias:

- A. Espumas, grasas, materias extrañas, pH, desinfectante (según la desinfección), olor, alcalinidad, temperatura del agua del vaso, temperatura ambiental y humedad relativa ambiental.
- B. Olor, color, espumas, grasas, materias extrañas, transparencia, pH, desinfectante (según la desinfección), temperatura del agua del vaso, temperatura ambiental, humedad relativa ambiental, concentración CO₂ interior.
- C. Olor, espumas, grasas, materias extrañas, transparencia, desinfectante (según la desinfección), pH, temperatura del agua del vaso, temperatura ambiental, humedad relativa ambiental, concentración CO₂ exterior y concentración CO₂ interior.
- D. Olor, color, cloro residual libre, cloro residual combinado, pH, transparencia, temperatura del agua del vaso, temperatura ambiental, humedad relativa ambiental, concentración CO₂ interior y concentración CO₂ exterior.

78. En base a las definiciones establecidas en el RD 1341/2007, de 11 de octubre, sobre la gestión de la calidad de las aguas de baño, indique cuál es la correcta:

- A. Contaminación de corta duración, es la presencia de residuos o sustancias químicas cuando se prevea que no van a afectar a la calidad de las aguas de baño por un período superior a 72 horas.
- B. La prohibición de baño permanente o recomendación permanente de abstenerse del baño tendrá una duración como mínimo de una temporada de baño completa.
- C. El punto de muestreo es el lugar designado por la autoridad competente para efectuar la toma de muestra para el control de las causas de contaminación que pueden afectar a las zonas de aguas de baño, atendiendo a los perfiles de cada una de ellas.
- D. Situación anómala, es una situación inesperada que tenga, o se presuma razonablemente que pueda tener, un efecto nocivo en la calidad de las aguas de baño y en la salud de los bañistas.

- 79. En base al Reglamento (CE) nº1907/2006, relativo al registro, evaluación, autorización y restricción de las sustancias y mezclas químicas, la solicitud de registro presentada a la Agencia Europea de Sustancias y Mezclas Químicas deberá incluir:**
- A. Un expediente técnico sólo cuando la sustancia se fabrique o importe en cantidades anuales iguales o superiores a 10 toneladas.
 - B. Un informe sobre la seguridad química en todos los casos.
 - C. Un informe sobre la seguridad química cuando la sustancia se fabrique o importe en cantidades anuales iguales o superiores a 10 toneladas.
 - D. Propuestas de ensayo para sustancias fabricadas o importadas en cantidades anuales entre 1 y 10 toneladas.
- 80. Será sometida a clasificación y etiquetado armonizados, toda sustancia que cumpla los criterios establecidos en el anexo I del Reglamento 1272/2008, sobre clasificación, etiquetado y envasado de sustancias y mezclas, para los siguientes peligros, excepto:**
- A. Sensibilización respiratoria categoría 1.
 - B. Mutagenicidad en células germinales, categorías 1A, 1B o 2.
 - C. Peligro por aspiración.
 - D. Toxicidad para la reproducción, categorías 1A, 1B o 2.
- 81. El Reglamento (UE) Nº582/2012 de 22 de mayo de 2012, relativo a la comercialización y uso de biocidas, regula en el artículo 58, la introducción en el mercado de artículos tratados. Indique cuál de las siguientes opciones no es correcta:**
- A. Solo se podrá introducir en el mercado un artículo tratado cuando todas las sustancias activas contenidas en los biocidas con los que haya sido tratado o que se hayan incorporado a él estén incluidas en la lista de sustancias activas aprobadas o en el anexo I del Reglamento.
 - B. El proveedor de un artículo tratado, previa solicitud de un consumidor facilitará de forma gratuita información sobre el tratamiento biocida del artículo tratado.
 - C. La introducción en el mercado de artículos tratados se aplicará a aquellos que tengan una función biocida primaria.
 - D. El etiquetado del artículo tratado facilitará una declaración de que el artículo tratado incorpora biocidas.

82. En relación con el control de sustancias radiactivas en aguas de consumo humano, no es cierto qué:

- A. Si el valor de la Dosis Indicativa (DI) es inferior o igual a 0,1 mSv/año, no se requerirá realizar investigaciones radiológicas adicionales.
- B. Se realizarán los controles de exposición al Radón siempre que el origen del agua destinada a la producción de agua de consumo humano sea subterráneo y la masa de agua subterránea de procedencia no esté caracterizada.
- C. Se determinará el Tritio cuando el agua sea de origen superficial y la captación pueda estar afectada por una fuente antropogénica de Tritio.
- D. La superación de un valor paramétrico de Radón, Tritio o DI en el agua de consumo humano, deberá ser confirmada cuando haya sospecha de que el origen sea natural.

83. Los métodos de ensayo utilizados por los laboratorios que realicen análisis de calidad de agua de consumo humano se ajustarán a lo especificado en el anexo IV del RD 140/2003. De las siguientes opciones indique cuál es la incorrecta:

- A. Parámetros para los que se especifican métodos de ensayos: son, entre otros, “Bacterias coliformes”, “Escherichia coli”, “Enterococos” y “Clostridium sulfito reductores”.
- B. Parámetros para los que se especifican las características de los resultados: el método de ensayo utilizado tendrá, como mínimo, el límite de detección indicado, y será capaz de medir concentraciones iguales al valor paramétrico con la exactitud y precisión especificadas.
- C. Por “exactitud” se entiende el error sistemático y representa la diferencia entre el valor medio del gran número de mediciones reiteradas y el valor exacto.
- D. Parámetros para los que no se especifica ningún método de ensayo, por ejemplo, cloro libre residual, microcistina, color, olor y sabor.

84. En relación con los coadyuvantes tecnológicos usados en la elaboración de azúcar, indique cuál es la opción incorrecta:

- A. Etilendiamina utilizada para el control de microorganismos en los procesos de molienda, extracción y difusión del azúcar.
- B. Alcohol isopropílico como antiespumante.
- C. Ácido Clorhídrico para la obtención de azúcar invertido.
- D. Celulosa microcristalina como filtrante.

85. Tendrán la consideración de oficinas de farmacia en servicios de urgencias diurno, las oficinas de farmacia con horario ampliado:

- A. Desde la hora de apertura matinal, fijada en el horario mínimo obligatorio de la localidad, hasta la de cierre matinal fijada y desde la hora de apertura vespertina fijada hasta las 22 horas, todos los días del año.
- B. Desde la hora de apertura matinal, fijada en el horario mínimo obligatorio de la localidad, hasta las 22 horas, todos los días del año.
- C. Horario mínimo obligatorio sin cierre a mediodía, todos los días del año.
- D. Veinticuatro horas continuadas, todos los días del año.

86. Indique cuál de las siguientes definiciones se corresponde con la “Puesta en servicio” de un producto sanitario:

- A. La utilización a la que se destina el producto sanitario según las indicaciones proporcionadas por el fabricante en el etiquetado, las instrucciones de utilización y/o el material publicitario.
- B. La fase en la que un producto, que está listo para ser utilizado en el mercado comunitario por primera vez con arreglo a su finalidad prevista, es puesto a disposición del usuario final.
- C. La primera puesta a disposición, a título oneroso o gratuito, de un producto sanitario, no destinado a investigaciones clínicas, con vistas a su distribución y/o utilización en el mercado comunitario, independientemente de que se trate de un producto nuevo o totalmente renovado.
- D. Ninguna de las definiciones planteadas.

87. Según se establece en el Reglamento (CE) n.º 1223/2009, del Parlamento Europeo y del Consejo, de 30 de noviembre de 2009, sobre productos cosméticos, el expediente de información sobre el producto:

- A. Se mantendrá durante los ocho años siguientes a su comercialización.
- B. Se mantendrá durante los ocho años siguientes a la fecha en la que el último lote del producto cosmético se introdujo en el mercado.
- C. Se mantendrá durante los diez años siguientes a la fecha en la que el último lote del producto cosmético se introdujo en el mercado.
- D. Ninguno de los supuestos planteados es correcto.

88. En relación con las actividades de distribución de medicamentos por entidades ubicadas en España, tal y como se establece en el Real Decreto 782/2013, de 11 de octubre, sobre distribución de medicamentos de uso humano, indique cuál de los siguientes no precisará autorización como entidad de distribución:

- A. Los laboratorios farmacéuticos fabricantes que realicen actividades de distribución de los medicamentos incluidos en el ámbito de su autorización.
- B. Las entidades dedicadas a la intermediación de medicamentos.
- C. Los almacenes por contrato.
- D. Los almacenes de medicamentos bajo control aduanero.

89. En relación con el uso compasivo de medicamentos, indique la opción incorrecta:

- A. El uso compasivo de medicamentos se circunscribe al ámbito hospitalario.
- B. Hace referencia a la prescripción y aplicación de medicamentos no autorizados a pacientes no incluidos en un ensayo clínico.
- C. Se incluye en dicha denominación la prescripción de medicamentos autorizados cuando se utilicen en condiciones distintas a las establecidas en la ficha técnica.
- D. Queda excluida la utilización de un medicamento cuando su objetivo sea la investigación.

90. Indique cuál de las siguientes opciones es incorrecta en relación con los Informes de Posicionamiento Terapéutico (IPT):

- A. La coordinación, decisión y gobernanza recae en las administraciones centrales y autonómicas relacionadas con la autorización de medicamentos y la prestación farmacéutica.
- B. El objetivo principal de los IPT es ofrecer la opinión de expertos acerca de los medicamentos de uso hospitalario de alto impacto económico.
- C. Los IPT contendrán la evaluación de la efectividad y seguridad comparada, así como los criterios de uso y seguimiento, pudiendo incluir una evaluación económica.
- D. Se informará y dará conocimiento de los informes a las compañías farmacéuticas, las sociedades científicas y asociaciones de pacientes.

91. En un análisis de coste-efectividad, los resultados o efectos sobre la salud, se expresan en:

- A. Unidades clínicas habituales, como mejora de la supervivencia.
- B. Beneficios económicos.
- C. Cantidad y calidad de vida (AVAC).
- D. Beneficios equivalentes.

92. En relación con la notificación de sospechas de reacciones adversas del medicamento, el titular de autorización de comercialización de un medicamento deberá:

- A. Registrar en FEDRA las sospechas de reacciones adversas acaecidas en España o en la Unión Europea, notificadas por los profesionales sanitarios.
- B. Comunicar electrónicamente en la base de datos Eudravigilance, las sospechas de reacciones adversas graves notificadas por los ciudadanos, en los diez días naturales siguientes al día de su conocimiento.
- C. Enviar por medios electrónicos a la base de datos Eudravigilance, todas las sospechas de reacciones adversas no graves ocurridas en la Unión Europea en los noventa días naturales siguientes al día de su conocimiento.
- D. Notificar siempre en el formato en papel de la "tarjeta amarilla".

93. La Estrategia para el Abordaje de la Cronicidad en el Sistema Nacional de Salud, establece entre sus objetivos, la optimización de la terapia farmacológica en los pacientes con tratamientos crónicos, con especial atención a los pacientes polimedicados. Indique cuál de las siguientes opciones es incorrecta:

- A. Se recomienda establecer una política de prescripción de medicamentos con objetivos diferenciados según cada nivel asistencial.
- B. Desarrollar estrategias que potencien la toma de decisiones compartida y la autogestión de la medicación.
- C. Extender las actuaciones de uso racional del medicamento a pacientes y personas cuidadoras.
- D. Potenciar medidas no farmacológicas como favorecedoras de la reducción de la medicalización de los procesos crónicos.

94. Indique cuál de las siguientes opciones es incorrecta, en relación con la Epidemiología:

- A. El factor pronóstico es un determinante de la epidemiología de salud pública.
- B. La epidemiología clínica estudia la frecuencia y distribución de las consecuencias de la enfermedad.
- C. La epidemiología de la salud pública estudia la frecuencia y distribución de la enfermedad.
- D. La epidemiología de la salud pública se fija en los individuos sanos, a los que sigue para observar cómo enferman.

95. Indique cuál sería el diseño más adecuado para la realización de una investigación de los factores asociados a una enfermedad oncológica:

- A. Estudio ecológico.
- B. Registro de datos de la historia clínica.
- C. Estudio de cohortes.
- D. Estudio de casos y controles.

96. En la vigilancia de brotes de enfermedades transmitidas por alimentos:

- A. Su único objetivo es caracterizar a la población de riesgo.
- B. Se considerará brote, la aparición de un único caso con carácter infeccioso, que se pueda relacionar con la ingesta de alimentos.
- C. A efectos de notificación e investigación urgente, se considerará un brote transmitido por alimentos la aparición de un sólo caso de botulismo.
- D. Se considerará finalizado el brote cuando haya transcurrido un tiempo superior a un periodo de incubación o de latencia sin casos nuevos.

- 97. Según el artículo 7 del Reglamento 178/2002, las medidas provisionales de gestión del riesgo adoptadas en base al principio de cautela serán revisadas en el plazo de:**
- A. 48 horas.
 - B. 15 días.
 - C. 1 mes.
 - D. No establece un plazo concreto, sino en un plazo de tiempo razonable.
- 98. La declaración de propiedades nutricionales “alto contenido en grasas monoinsaturadas” se puede usar bajo una de las siguientes condiciones:**
- A. Si al menos un 45 % de los ácidos grasos presentes en el producto proceden de grasas monoinsaturadas y las grasas monoinsaturadas aportan más del 20 % del valor energético del producto.
 - B. Si al menos un 70% de los ácidos grasos presentes en el producto proceden de grasas monoinsaturadas y las grasas insaturadas aportan más del 20% del valor energético del producto.
 - C. Cuando al menos un 70% de los ácidos grasos presentes en el producto proceden de grasas monoinsaturadas.
 - D. Cuando el 60% de los ácidos grasos presentes en el producto son insaturados y al menos un 20% de los mismos se corresponden con ácidos grasos poliinsaturados.
- 99. El Comité permanente de la cadena alimentaria y de sanidad animal, revisará periódicamente las Guías de Prácticas Correctas de Higiene comunitarias en colaboración con:**
- A. Las Autoridades competentes de los estados miembros.
 - B. Los distintos sectores empresariales europeos de la industria alimentaria y las asociaciones de consumidores europeos.
 - C. Las Guías de Prácticas Correctas de Higiene no se revisan por organismos oficiales.
 - D. Las opciones A y B son correctas.
- 100. Cuando se definen en el Reglamento (CE) 2073/2005 de la Comisión de 15 de noviembre de 2005, relativo a los criterios microbiológicos aplicables a los productos alimenticios, los criterios de seguridad alimentaria y de higiene de los procesos. ¿En cuál se incluye la “acción en caso de resultados insatisfactorios”?**
- A. En los criterios de seguridad alimentaria.
 - B. En los criterios de higiene de los procesos.
 - C. En los dos anteriores.
 - D. En ninguno de ellos.

- 101. Según la Guía de Registro General Sanitario de Alimentos. Indique la opción correcta:**
- A. La conservación de alimentos aparece incluida en la clave 5.
 - B. La conservación de alimentos incluye como actividad la irradiación de condimentos y especias vegetales.
 - C. La conservación de alimentos incluye como actividad la irradiación de hierbas aromáticas secas.
 - D. Todas las opciones son correctas.
- 102. Los fármacos inhibidores de la acetilcolinesterasa (IACE) específicos para el tratamiento de la enfermedad de Alzheimer presentan en común una variedad de efectos adversos que incluyen los siguientes, excepto:**
- A. Mareos.
 - B. Náuseas.
 - C. Arritmias cardíacas.
 - D. Aumento del apetito.
- 103. Se ha asociado el consumo a largo plazo de Inhibidores de la Bomba de Protones (IBP) con un incremento del riesgo de:**
- A. Diarreas por Clostridium difficile.
 - B. Déficit de Calcio (Ca).
 - C. Déficit de vitamina B₁ (Tiamina).
 - D. Aumento de la actividad de fármacos antiplaquetarios.
- 104. Los siguientes efectos adversos; hipercalcemia, hipercalciuria, náuseas, cefalea y mareos, corresponden a uno de los siguientes fármacos para la prevención de fracturas osteoporóticas, indique cuál:**
- A. Risedronato.
 - B. Denosumab
 - C. Raloxifeno
 - D. Teriparátida.
- 105. Aunque las vacunas se pueden clasificar bajo diferentes criterios; según la vía de administración, el carácter sanitario (individuales o colectivas) o desde el punto de vista microbiológico, en relación con este último, la vacuna frente a la rabia, de entre los siguientes tipos, ¿de qué tipo sería?**
- A. Vacuna viva atenuada.
 - B. Vacuna inactivada.
 - C. Vacuna de subunidades, recombinantes, polisacáridas y combinadas.
 - D. Vacuna con toxoide.

106. Según la Ley 17/2011, de 5 de julio, de seguridad alimentaria y nutrición, su ámbito de aplicación comprende las siguientes actuaciones y actividades, excepto una de ellas, indique cuál:

- A. Las actividades de las personas físicas o jurídicas, de naturaleza pública o privada, en cuanto que tales actividades estén relacionadas directa o indirectamente con alguna de las finalidades de esta ley.
- B. La planificación, coordinación y desarrollo de las estrategias y actuaciones que fomenten la información, educación y promoción de la salud en el ámbito de la seguridad alimentaria y la nutrición.
- C. La seguridad de los alimentos y los piensos destinados a animales productores de alimentos a lo largo de todas las etapas de producción, transformación y distribución.
- D. El suministro directo, a nivel local, de pequeñas cantidades de producción primaria de piensos por el productor a explotaciones agrarias locales para su utilización en dichas explotaciones.

107. La resolución de inscripción en el Registro Oficial de Establecimientos y Servicios Biocidas expedida por las Comunidades Autónomas no deberá incluir:

- A. Datos del Responsable Técnico del Biocida.
- B. Datos sobre las actividades a registrar.
- C. Código del registro.
- D. Fecha de la Resolución y plazo de validez de la misma.

108. El anexo 4 del RD 865/2003, de 4 de julio, por el que se establecen los criterios higiénico-sanitarios para la prevención y control de la legionelosis, detalla los aspectos que deben recoger la revisión, limpieza y desinfección de las torres de refrigeración y condensadores evaporativos, estableciendo que se realizarán mensualmente las siguientes operaciones o determinaciones:

- A. Revisión del relleno para comprobar su buen funcionamiento.
- B. Control del nivel de cloro o biocida.
- C. Recuento total de aerobios en el agua de la balsa.
- D. Determinación de Legionella.

109. En relación con los alimentos ultracongelados destinados al consumo humano, indique cuál es la opción incorrecta:

- A. En las vitrinas de venta al por menor se marcará la línea de carga máxima y el termómetro deberá indicar la temperatura (T^a) del aire de retorno al nivel de dicha línea.
- B. Los explotadores de las empresas alimentarias de alimentos ultracongelados deberán fechar y guardar las temperaturas registradas al menos durante un año.
- C. En los alimentos ultracongelados la temperatura del producto en todas sus partes, tras la estabilización térmica, se mantendrá sin interrupción a temperaturas iguales o inferiores a -18°C .
- D. En los muebles frigoríficos de venta al consumidor final se permite hasta 3°C de tolerancia en la temperatura del producto.

110. El artículo 140 de la Ley 40/2015 de Régimen Jurídico del Sector Público, establece los principios de las relaciones interadministrativas. De las siguientes opciones, indique cuál no es una de ellas:

- A. Colaboración.
- B. Cooperación.
- C. Deber de asistencia y auxilio.
- D. Lealtad institucional.

111. La autorización de elaboración y distribución de muestras gratuitas de medicamentos le corresponde a:

- A. Ministerio de Sanidad, Consumo y Bienestar Social.
- B. Agencia Española del Medicamento y Productos Sanitarios.
- C. Agencia Estatal de Administración Tributaria.
- D. No requiere autorización previa.

112. Indique cuál de las siguientes son funciones de la Comisión Central de Farmacia y Terapéutica del Servicio Extremeño de Salud:

- A. Las referentes a la regulación de las oficinas de farmacia.
- B. Las referentes a la coordinación, asesoramiento y propuesta en materia de gestión farmacéutica.
- C. Las referentes a la autorización de los almacenes farmacéuticos.
- D. Todas las mencionadas son funciones de dicha Comisión.

113. ¿Los complementos alimenticios deben indicar en su etiquetado la dosis recomendada para su consumo diario?

- A. Nunca.
- B. Sólo para determinado tipo de complementos alimenticios.
- C. Es una mención voluntaria a criterio del fabricante del producto.
- D. Siempre la deben de indicar en el etiquetado.

- 114. La principal fuente de contaminación por Patulina es propia de:**
- A. Las manzanas y productos derivados.
 - B. Los productos derivados del huevo.
 - C. Los productos hechos con cereales, especialmente trigo y maíz.
 - D. Los derivados lácteos.
- 115. Existen numerosos factores asociados a la polimedicación en el paciente crónico, de entre ellos estarían los asociados al sistema sanitario, ¿cuál sería uno de ellos?**
- A. Morbilidad asociada.
 - B. Pobre autopercepción de la salud.
 - C. Vivir en zonas rurales.
 - D. Ingresos hospitalarios previos.
- 116. Son eficaces en la gran mayoría de pacientes, especialmente en ancianos y en la raza negra, y de elección en la HTA sistólica aislada del anciano, ¿a qué grupo terapéutico de antihipertensivos nos referimos?**
- A. Bloqueantes alfa-beta adrenérgicos.
 - B. Ahorradores de potasio.
 - C. Bloqueantes de los canales de calcio.
 - D. Tiazidas.
- 117. Las autoridades competentes podrán prohibir o realizar una recomendación de abstenerse temporalmente del baño en las aguas de baño, en los siguientes supuestos, excepto:**
- A. Como consecuencia de necesidades de protección ambiental reguladas por la normativa vigente.
 - B. Cuando en la playa o en las aguas de baño se incumplan los requisitos de calidad.
 - C. Como consecuencia de la existencia de manifiesta peligrosidad o impracticabilidad para el uso de la zona de aguas de baño, de obras de acondicionamiento de la playa o por imposibilidad de su mantenimiento.
 - D. Por cambios estructurales o hidrológicos que hagan que desaparezca físicamente la playa o el punto de muestreo o que puedan ocasionar problemas de seguridad al público interesado o hagan inviable su utilización con fines de baño.

- 118. Toda persona que trabaje en una empresa alimentaria y que padezca o sea portador de una enfermedad que pueda transmitirse a través de los alimentos, deberá comunicar de forma inmediata esta circunstancia a:**
- A. Su médico de familia.
 - B. El inspector de sanidad.
 - C. El operador de la empresa alimentaria.
 - D. El responsable de calidad de la empresa.
- 119. Potenciar el uso seguro de los medicamentos en todos los niveles asistenciales, es un objetivo que se recoge en el Plan Estratégico de Seguridad de Pacientes del Servicio Extremeño de Salud (SES). Indique cuál de las siguientes opciones es incorrecta:**
- A. Se potenciará la prevención de los errores en los procesos de prescripción y dispensación de medicamentos.
 - B. Se tendrá una especial consideración a los medicamentos oncológicos.
 - C. Se potenciará la prevención de errores en la preparación, conservación y administración de medicamentos.
 - D. Se tendrá especial consideración el uso de medicamentos en niños y pacientes polimedicados.
- 120. En lo relativo a la información específica para la evaluación del riesgo de las enzimas alimentarias podrán agruparse en una solicitud en todos los casos, excepto en uno de ellos, indicar en cuál de los siguientes casos:**
- A. Cuando tengan la misma actividad catalítica.
 - B. Cuando se hayan transformado a partir de la misma fuente material.
 - C. Cuando las plantas o los animales de que se trate sean organismos modificados genéticamente, tal como se definen en el artículo 2, apartado 5, del Reglamento (CE) 1829/2003.
 - D. Cuando se hayan obtenido a partir de partes comestibles de plantas destinadas a ser ingeridas por seres humanos, o con probabilidad razonable de serlo.
- 121. Los siguientes fármacos son utilizados por vía subcutánea en cuidados paliativos, excepto uno de ellos, indique cuál:**
- A. Domperidona.
 - B. Butilescolamina.
 - C. Levomepromazina.
 - D. Octreótida.

122. Los servicios de urgencias prestados por las oficinas de farmacia, para garantizar la atención farmacéutica en localidades de más de 100.000 habitantes, se llevarán a cabo, al menos, por:

- A. Dos oficinas de farmacia radicadas en dicha localidad, prestando sólo una de ellas un servicio de 24 horas.
- B. Dos oficinas de farmacia radicadas en dicha localidad, con un servicio de urgencia diurno hasta las 22 horas y otra un servicio de 24 horas.
- C. Dos oficinas de farmacia radicadas en dicha localidad que garanticen la atención farmacéutica durante las 24 horas.
- D. Dos oficinas de farmacia radicadas en dicha localidad con un servicio de urgencia diurno hasta las 22 horas y otra en servicio nocturno.

123. En relación con los productos sanitarios de clase III y a efectos de las condiciones para la colocación del marcado CE, el fabricante podrá optar por una de las siguientes opciones:

- A. Declaración CE de conformidad (sistema completo de garantía de calidad).
- B. Examen CE de tipo en combinación con la verificación CE.
- C. Examen CE de tipo en combinación con la declaración CE de conformidad (garantía de calidad de la producción).
- D. Todas las opciones son correctas.

124. Indique la respuesta incorrecta en relación con los vocales de la Comisión Central de Farmacia y Terapéutica del Servicio Extremeño de Salud (SES):

- A. Deberá contar con ocho titulados en farmacia de los Servicios de Farmacia Hospitalaria y de Área de las diferentes Áreas de Salud.
- B. Habrá un técnico representante de la Subdirección de Gestión Farmacéutica experto en evaluación de tecnología sanitaria.
- C. Los titulados en farmacia deberán tener participación activa en la Comisión de Farmacia y Terapéutica de su Hospital y en las Comisiones de Área.
- D. Contará con cinco personas tituladas en Medicina, con especialidad quirúrgica o médico-quirúrgica adscritos el Servicio Extremeño de Salud, al menos una con la especialidad de oncología y otra con la especialidad de cardiología.

125. Indique a cuál de los siguientes diseños epidemiológicos, se le atribuye un mayor grado de evidencia científica en la investigación:

- A. Estudio de casos-controles con casos prevalentes.
- B. Estudio de corte transversal.
- C. Estudio de cohorte prospectivo.
- D. Estudio ecológico de correlación.

- 126. Según el Reglamento (UE) 16/2011, por el que se establecen medidas de ejecución del Sistema de Alerta Rápida para los Productos Alimenticios y los Alimentos para Animales. El punto de contacto de la Comisión transmitirá las notificaciones de alerta a todos los miembros de la red (una vez recibida y verificada) en un plazo de:**
- A. En el mismo momento de la recepción.
 - B. En un plazo 24 horas.
 - C. En un plazo de 48 horas.
 - D. En un plazo de 72 horas.
- 127. Los materiales y objetos plásticos no cederán sus constituyentes a los alimentos en cantidades superiores a los límites de migración específica (LME) que se establecen en el anexo I del Reglamento 10/2011 sobre materiales y objetos plásticos destinados a entrar en contacto con alimentos. Estos límites de migración específica se expresan en mg de sustancia por kg de alimento (mg/kg). Con respecto a las sustancias para las que el anexo I no establezca límite de migración específica ni otras restricciones, se aplicará:**
- A. Un límite de migración global.
 - B. Un límite de migración global definido en 160 mg/Kg.
 - C. Un límite de migración genérico de migración específica de 60 mg/kg.
 - D. Todas las opciones son falsas.
- 128. De acuerdo con el Reglamento (CE) 2073/2005 de la Comisión de 15 de noviembre de 2005, relativo a los criterios microbiológicos aplicables a los productos alimenticios, en caso de resultados insatisfactorios respecto a criterios de higiene de los procesos se tomarán las siguientes medidas:**
- A. El producto o lote de productos alimenticios será retirado.
 - B. El producto o lote de productos alimenticios será recuperado.
 - C. Las indicadas específicamente para ese alimento y microorganismo analizado en el capítulo 2 del Anexo I de dicho Reglamento.
 - D. Todas son correctas.
- 129. Según los criterios STOPP, asumidos por la Sociedad Europea de Medicina Geriátrica, qué medicamento de los siguientes sería potencialmente inapropiado en un paciente de 65 años o más:**
- A. Citalopram.
 - B. Oxibutinina.
 - C. Paracetamol.
 - D. Lorazepam.

130. De las siguientes interacciones entre medicamentos, ¿cuál es de tipo farmacodinámico?

- A. Flumazenilo / Lorazepam.
- B. Tetraciclinas / Bicarbonato sódico.
- C. Colestiramina / Digoxina.
- D. Eritromicina / L-Dopa.

131. ¿Cuál de los siguientes fármacos está contraindicado en una mujer embarazada?

- A. Clortalidona.
- B. Misoprostol.
- C. Levotiroxina.
- D. Metoclopramida.

132. Hombre de 61 años, no fumador, con antecedentes de hipertensión arterial, hipotiroidismo en tratamiento sustitutivo con Levotiroxina. Sufre un ictus isquémico no cardioembólico del que se recupera sin secuelas. Como prevención secundaria el tratamiento antiagregante de elección sería:

- A. AAS 75-100 mg al día.
- B. Se recomienda la doble antiagregación plaquetaria (DAGP) a largo plazo.
- C. Acenocumarol con un INR entre 2-3.
- D. Clopidogrel 75 mg/día.

133. Tras el registro de una sustancia química, el solicitante será responsable de actualizarlo con toda la nueva información pertinente. En los casos de presentación conjunta de datos sobre sustancias por varios solicitantes de registro, cada solicitante deberá presentar por separado la siguiente información:

- A. Los cambios que se produzcan en las cantidades anuales o totales fabricadas o importadas por él, si dan lugar a un cambio en el intervalo de tonelaje.
- B. Los nuevos usos identificados y los nuevos usos desaconsejados para los que se fabrica o importa la sustancia.
- C. Todo cambio que se produzca en la composición de la sustancia.
- D. Toda actualización o modificación del informe sobre la seguridad química.

134. La Orden de 1 de diciembre de 2017, regula la notificación de ciertas instalaciones de riesgo de dispersión de legionella y el censo de instalaciones de riesgo de dispersión de legionella, indique cuál es la opción correcta:

- A. Las notificaciones de alta y baja de las instalaciones se realizará ante la Dirección de Salud de Área donde se sitúe la instalación.
- B. La Dirección General de Salud Pública asignará un código de identificación al establecimiento y un código de identificación a la propia instalación.
- C. Los titulares y/o instaladores de torres de refrigeración están obligados a notificar su alta con carácter previo a su puesta en funcionamiento.
- D. El censo de instalaciones de riesgo de dispersión de legionella no tiene carácter público.

135. En relación con la elaboración y venta de jarabes, indique la opción correcta:

- A. El “jarabe de esencia o aroma” es el jarabe simple al que se le añaden esencias o aromas naturales y/o agentes aromáticos artificiales.
- B. El jarabe simple es la disolución de azúcares en agua potable con una graduación máxima de 62º Brix.
- C. No está permitida la disolución de azúcares en caliente, en el jarabe simple.
- D. Se permite la utilización del alcohol como diluyente de aromas siempre que no exceda de 0,1 por 100 en volumen, medido en producto terminado.

MATERIA COMUNES

136. La institución del Defensor del Pueblo, como alto comisionado de las Cortes Generales, designado por éstas para la defensa de los derechos fundamentales comprendidos en el Título I de la Constitución española, será regulada por:

- A. Ley orgánica.
- B. Ley ordinaria.
- C. Decreto Ley.
- D. Ley de Bases

137. En materia de productos farmacéuticos, la Comunidad Autónoma de Extremadura tiene atribuida competencia:

- A. Exclusiva.
- B. Normativa básica.
- C. De ejecución.
- D. Total.

138. Según el Estatuto Marco del personal estatutario de los servicios de salud, atendiendo al nivel académico del título exigido para su ingreso, el personal estatutario sanitario de formación universitaria se clasifica en:

- A. Licenciados y diplomados con título de especialista en Ciencias de la Salud, y licenciados y diplomados sanitarios.
- B. Técnicos superiores y técnicos de formación profesional o personal con titulación equivalente.
- C. Licenciados universitarios de gestión y de servicios.
- D. Licenciados universitarios sanitarios, técnicos superiores y técnicos de formación profesional.

139. La Ley General de Sanidad establece que los usuarios sin derecho a la asistencia de los Servicios de Salud podrán acceder a los servicios sanitarios con la consideración de pacientes privados, de acuerdo con los siguientes criterios:

- A. En atención primaria se les aplicará las mismas normas sobre asignación de equipos y libre elección que al resto de los usuarios.
- B. Los ingresos derivados de la facturación para el acceso a los servicios sanitarios revertirá directamente en aquellos que intervienen en la atención de estos pacientes.
- C. El ingreso en centros hospitalarios se efectuará a través de la unidad específica de admisión del paciente privado.
- D. El sistema de acceso y hospitalización será diferenciado en función de la condición del paciente.

140. Según los Estatutos del Servicio Extremeño de Salud, la función de gestión de prestaciones farmacéuticas y complementarias y de desarrollo de las políticas de uso racional del medicamento, le corresponde a:

- A. Dirección General de Salud Pública.
- B. Dirección General de Asistencia Sanitaria.
- C. Dirección Gerencia del SES.
- D. Secretaría General del SES.

141. No es un principio rector inspirador de la Ley de Salud de Extremadura:

- A. Universalización de la atención sanitaria.
- B. Titularidad pública y/o privada de los centros y servicios sanitarios.
- C. Participación social, comunitaria y de los trabajadores.
- D. Eficacia y eficiencia en la asignación, utilización y gestión de los recursos.

142. No es una función de los Centros de Salud:

- A. Albergar la estructura física de consultas y servicios asistenciales personales correspondientes a la población en que se ubica.
- B. El internamiento clínico, así como la asistencia especializada y complementaria que requiera su zona de influencia.
- C. Servir como centro de reunión entre la comunidad y los profesionales sanitarios.
- D. Mejorar la organización administrativa de la atención de salud en su zona de influencia.

143. Las infracciones en materia de sanidad serán objeto de las sanciones administrativas correspondientes, previa instrucción del oportuno expediente y conforme a las siguientes reglas:

- A. La Administración dará traslado del expediente a la jurisdicción competente, sin perjuicio de continuar con el procedimiento sancionador hasta tanto la autoridad judicial no dicte sentencia.
- B. Las medidas administrativas que hubieran sido adoptadas para salvaguardar la salud y seguridad de las personas cesarán cuando se dé traslado del expediente a la autoridad judicial.
- C. Se podrá imponer una doble sanción por los mismos hechos y en función de los mismos intereses públicos protegidos, si bien deberán exigirse las demás responsabilidades que se deduzcan de otros hechos o infracciones concurrentes.
- D. La Administración continuará el expediente sancionador tomando como base los hechos considerados probados por los tribunales, cuando no se hubiera apreciado la existencia de delito.

144. El Consejo Extremeño de Salud, adscrito a la Consejería competente en materia de sanidad es:

- A. Órgano colegiado de carácter consultivo, de participación comunitaria y de coordinación en relación con las actividades que desarrollan las asociaciones de pacientes en la Comunidad Autónoma de Extremadura.
- B. Órgano colegiado superior de carácter consultivo, de participación ciudadana y de formulación y control de la política sanitaria en la Comunidad Autónoma de Extremadura.
- C. Órgano colegiado que tiene por objeto promover la coordinación, planificación estratégica y evaluación de las actividades relacionadas con la participación de las instituciones de paciente en el ámbito del sistema sanitario público de Extremadura.
- D. Órgano colegiado de participación, con la finalidad de contribuir a mejorar, dentro de su ámbito, la actuación sanitaria en las Áreas de Salud.

145. Según establece la Constitución Española, pueden ser suspendidos los siguientes derechos fundamentales:

- A. La inviolabilidad del domicilio en el estado de alarma.
- B. El secuestro de publicaciones y otros medios de información en los estados de alarma, excepción y sitio.
- C. La asistencia de abogado a toda persona detenida y a ser informada de forma inmediata de sus derechos y de las razones de su detención, sólo en el estado de sitio.
- D. El ejercicio del derecho de huelga, sólo en el estado de sitio.

146. Los derechos y libertades que proclama la Constitución Española tienen reconocidas las siguientes garantías:

- A. Los derechos fundamentales y libertades públicas sólo pueden ser alegados ante la jurisdicción ordinaria.
- B. Los principios rectores y de la política social y económica, reconocidos en la Constitución, son susceptibles de amparo ante el Tribunal Constitucional.
- C. Los derechos y libertades reconocidos en el Capítulo Segundo del Título Primero de la Constitución pueden ser tutelados ante los tribunales de justicia ordinarios por un procedimiento preferente y sumario, y a través del recurso de amparo ante el Tribunal Constitucional.
- D. Los derechos y libertades del Capítulo Segundo del Título Primero de la Constitución vinculan a todos los poderes públicos, pudiendo regularse su ejercicio por ley que deberá respetar su contenido esencial.

147. La Junta de Extremadura y la Asamblea de Extremadura tienen reconocidas en el Estatuto de Autonomía atribuciones en materia de legislación de urgencia, en los siguientes términos:

- A. La Junta de Extremadura no puede dictar disposiciones legislativas provisionales.
- B. La reforma del Estatuto de Autonomía puede ser aprobada por Decreto-Ley.
- C. La Asamblea de Extremadura no puede tramitar proyectos de ley por el procedimiento de urgencia.
- D. Los Decretos-Leyes quedan derogados si no son convalidados por la Asamblea de Extremadura.

148. Si la Asamblea de Extremadura negara su confianza al Presidente de la Junta de Extremadura, éste:

- A. Convocará nuevas elecciones.
- B. Presentará su dimisión ante la Cámara.
- C. Dispondrá la disolución anticipada de la Asamblea.
- D. Presentará una moción de censura.

149. El personal estatutario de los servicios de salud ostenta los siguientes derechos colectivos:

- A. Derecho a la movilidad voluntaria, promoción interna y desarrollo profesional.
- B. Derecho a la protección eficaz en materia de salud y seguridad en el trabajo.
- C. Derecho a recibir asistencia y protección de las Administraciones Públicas y servicios de salud.
- D. Derecho a disponer de servicios de prevención y de órganos representativos en materia de seguridad laboral.

150. Según el Estatuto Marco del personal estatutario de los servicios de salud, la renuncia es causa de extinción de la condición de personal estatutario fijo en los siguientes términos:

- A. La renuncia es un acto voluntario que debe ser solicitada con una antelación mínima de diez días a la fecha en que se desee hacer efectiva.
- B. La renuncia debe ser aceptada en cualquier caso.
- C. La renuncia inhabilita para obtener nuevamente la condición de personal estatutario fijo a través de los procedimientos de selección correspondientes.
- D. La renuncia será aceptada salvo que el interesado esté sujeto a expediente disciplinario.

PREGUNTAS ADICIONALES

MATERIAS ESPECÍFICAS

1. **El operador booleano “AND” se utiliza en las consultas de las bases de datos para:**
 - A. Combinar términos.
 - B. Relacionar términos.
 - C. Eliminar términos.
 - D. Obtener sinónimos.

2. **La conciliación de la medicación se define como, un proceso formal consistente en comparar la medicación habitual del paciente con la medicación prescrita después de una transición asistencial o de un traslado dentro del propio nivel asistencial, con el objetivo de analizar y resolver las discrepancias detectadas, que pueden ser de diferentes tipos, ¿cuál no sería un tipo de discrepancia?**
- A. Discrepancia no intencionada o error de conciliación.
 - B. Discrepancia intencionada no documentada.
 - C. Discrepancia potencial.
 - D. Discrepancia intencionada documentada.
3. **En relación con el intercambio de información y sistema de información nacional de aguas de baño, es cierto qué:**
- A. El Ministerio de Sanidad elaborará un informe nacional de síntesis que remitirá a la Comisión Europea antes del 30 de marzo de cada año.
 - B. SILOÉ es el sistema de información sanitario y ambiental que recoge datos sobre las características de las zonas de baño y la calidad de sus aguas.
 - C. Los boletines de análisis de las aguas de baño deberán ser cargados en el sistema de información nacional con un plazo máximo de una semana tras la elaboración del informe de los resultados analíticos.
 - D. Todas las opciones anteriores son ciertas.
4. **En relación con las prescripciones veterinarias excepcionales por vacío terapéutico en animales productores de alimentos, y cuando el medicamento utilizado no tenga establecido tiempo de espera para la especie, indique cuál de las siguientes opciones es incorrecta:**
- A. 7 días para los huevos.
 - B. 7 días para la leche.
 - C. 14 días para la carne de aves de corral y mamíferos.
 - D. 28 días para la carne de aves de corral y mamíferos.

5. **Dentro de las fases de la Evaluación del riesgo, la estimación cualitativa y/o cuantitativa, incluidas las incertidumbres concomitantes, de la probabilidad de que se produzca un efecto nocivo, conocido o potencial, y de su gravedad para la salud de una determinada población, basada en la determinación del peligro, su caracterización y la evaluación de la exposición se corresponde con la fase de:**
- A. Identificación del factor de peligro.
 - B. Caracterización del factor de peligro.
 - C. Determinación de la exposición.
 - D. Caracterización del riesgo.
6. **En relación con los tipos de intervención en Educación para la Salud en el ámbito de la atención primaria, aquella que es de tipo oportunista, de 2 a 10 minutos de duración, con motivación y una propuesta de cambio, se corresponde con:**
- A. Educación individual.
 - B. Taller corto proactivo.
 - C. Consejo breve.
 - D. Sesión programada.
7. **En relación con la comunicación de un brote, indique cuál de las siguientes opciones es la correcta:**
- A. Deberá ocultarse información para reducir el efecto del pánico en la población.
 - B. Es fundamental reconocer públicamente que la información inicial puede cambiar a medida que se comprueba o se obtiene más información.
 - C. Las comunicaciones emitidas deberán ser en términos técnicos.
 - D. Los profesionales de los medios de comunicación serán los responsables directos de efectuar los comunicados que se estimen pertinentes.
8. **Se considera aditivo alimentario:**
- A. Las sustancias utilizadas en los materiales de recubrimiento o revestimiento que no formen parte de los alimentos.
 - B. Los monosacáridos, disacáridos u oligosacáridos utilizados por sus propiedades edulcorantes.
 - C. Los productos que contengan pectinas.
 - D. Ninguna de las opciones anteriores es correcta.

9. **En relación con el etiquetado de biocidas, cuando sea necesario por el tamaño o la función del biocida, podrá indicarse en el envase o en un folleto adicional que forme parte integrante del envase la siguiente información, excepto:**
- A. Tipo de formulación.
 - B. Número o designación del lote del preparado y fecha de caducidad pertinente en condiciones normales de almacenamiento.
 - C. Utilizaciones para las que esté autorizado el biocida.
 - D. Datos sobre los efectos adversos probables, directos e indirectos, e instrucciones de primeros auxilios.
10. **¿Cuál de los siguientes fármacos para la prevención de fracturas osteoporóticas es un modulador selectivo del receptor de estrógeno?**
- A. Alendronato.
 - B. Raloxifeno.
 - C. Teriparátida.
 - D. Denosumab.

MATERIAS COMUNES

1. **Los actos y resoluciones del Director Gerente del Servicio Extremeño de Salud (SES):**
- A. Son actos de trámite susceptibles de ser alegados en los recursos de alzada que se interpongan.
 - B. No agotan la vía administrativa, siendo susceptibles de recurso de alzada ante el consejero correspondiente en materia de sanidad.
 - C. Agotan la vía administrativa, siendo susceptibles de recurso de reposición o directamente, recurso contencioso-administrativo.
 - D. Agotan la vía administrativa, siendo susceptibles de ser recurridos en reclamación previa a la vía jurisdiccional civil y/o laboral.

2. No es una característica fundamental del Sistema Nacional de Salud (SNS):

- A. La extensión de sus servicios a toda la población.
- B. La organización adecuada para prestar una atención integral a la salud, comprensiva tanto de la promoción de la salud y prevención de la enfermedad como de la curación y rehabilitación.
- C. La coordinación y, en su caso, la integración de todos los recursos sanitarios públicos en un dispositivo único.
- D. La constitución de comisiones y comités técnicos, celebración de convenios y elaboración de programas en común Estado-Comunidades Autónomas.