

**PROCESO SELECTIVO PARA EL ACCESO A LA CONDICIÓN DE PERSONAL ESTATUTARIO FIJO EN LA  
CATEGORÍA DE FARMACÉUTICO/A EQUIPO DE ATENCIÓN PRIMARIA, EN LAS INSTITUCIONES  
SANITARIAS DEL SERVICIO EXTREMEÑO DE SALUD**

(Resolución de 19 de diciembre de 2024, de la Dirección Gerencia, por la que se convoca proceso selectivo para el acceso a la condición de personal estatutario fijo en la categoría de Farmacéutico/a Equipo de Atención Primaria, en las instituciones sanitarias del Servicio Extremeño de Salud. D.O.E. Número 249. Jueves 26 de diciembre de 2024)



**CUESTIONARIO DE EXAMEN DE LA FASE DE OPOSICIÓN  
FARMACÉUTICO/A DE EQUIPO DE ATENCIÓN PRIMARIA  
TURNO LIBRE Y DISCAPACIDAD**

Examen 1

29 de noviembre de 2025

Facultad Veterinaria. Cáceres

**El ejercicio consiste en:**

- 152 preguntas (de las cuales 16 versan sobre el programa de materias comunes).
- 12 preguntas adicionales de reserva (de las cuales 2 versan sobre el programa de materias comunes). Estas preguntas sustituirán correlativamente a aquellas preguntas que, en su caso, sean objeto de anulación con posterioridad al inicio del ejercicio.
- Tiempo para realizar el examen: 180 minutos
- Cada enunciado o pregunta plantea 4 opciones o respuestas, de las que SÓLO UNA es la correcta.
- Por cada TRES respuestas erróneas se restará UNA respuesta válida. Las preguntas no contestadas no tendrán valoración alguna.
- El ejercicio será calificado de 0 a 60 puntos, siendo necesario para superarlo alcanzar una puntuación mínima de 30 puntos, que se obtiene contestando correctamente al menos el 50% de las preguntas válidas, una vez aplicadas las reglas anteriores.
- En el primer día hábil siguiente a la celebración del ejercicio, se publicará el cuestionario de preguntas y la plantilla de respuestas en el portal de selección de Personal del Servicio Extremeño de Salud.
- Los aspirantes dispondrán de un plazo de tres días hábiles a partir de dichas publicaciones, para formular impugnaciones contra las preguntas formuladas o las respuestas dadas por el Tribunal. Dichas impugnaciones deberán presentarse, en la forma que se determina en el Anexo I de la resolución de la convocatoria.
- El Tribunal hará pública la relación de aspirantes que hayan superado la fase de oposición, clasificada por turnos y con expresión de la puntuación obtenida. En ese mismo acuerdo, el Tribunal resolverá las impugnaciones presentadas por los aspirantes contra las preguntas formuladas o las respuestas dadas por el mismo. Esta publicación servirá de notificación a los interesados.

## CUESTIONARIO

1. Un laboratorio quiere solicitar, en España y Portugal, la primera autorización de comercialización de un medicamento que contiene un nuevo principio activo antidiabético perteneciente al grupo de Inhibidores de la dipeptidil peptidasa 4 (DPP-4) (ATC A10BH).  
¿Qué procedimiento debe seguir?:
  - a) Procedimiento de reconocimiento mutuo.
  - b) Procedimiento nacional.
  - c) Procedimiento descentralizado.
  - d) Procedimiento centralizado.
  
2. ¿Cuál de los siguientes son medicamentos legalmente reconocidos?:
  - a) Los medicamentos de uso humano y veterinarios elaborados industrialmente.
  - b) Los antisépticos destinados al campo quirúrgico preoperatorio y a la desinfección del punto de inyección.
  - c) Las sustancias autorizadas para su empleo en ensayos clínicos o para investigación en animales.
  - d) Todas son correctas.
  
3. ¿Dónde vienen recogidas las garantías de calidad que deben cumplir los principios activos y excipientes que entran en la composición de los medicamentos de uso humano y veterinarios?:
  - a) La Real Farmacopea Española.
  - b) El Formulario Nacional.
  - c) La Norma de Calidad establecida por el fabricante.
  - d) Son correctas a y b.

4. En el caso de la cotitularidad en una oficina de farmacia en la Comunidad Autónoma de Extremadura, NO se permitirán a título individual, cuotas de participación en la oficina de farmacia inferiores al:
- a) 33 %.
  - b) 25 %.
  - c) 15 %.
  - d) No hay porcentaje mínimo de participación.
5. Con respecto a la planificación farmacéutica extremeña, señale la respuesta INCORRECTA:
- a) El módulo de población mínimo por zona farmacéutica para la apertura de oficinas de farmacia será de 1.900 habitantes por establecimiento.
  - b) En cualquier entidad poblacional de ámbito inferior al municipio, podrá existir, al menos, una oficina de farmacia siempre que tenga una población superior a quinientos habitantes.
  - c) Las oficinas de farmacia que se trasladen por solicitar traslado ordinario, deberán guardar una distancia mínima de doscientos cincuenta metros respecto de las ya existentes.
  - d) La distancia mínima exigible no será de aplicación en aquellos núcleos de población donde exista una única oficina de farmacia.
6. ¿Cuál de las siguientes respuestas está tipificada como una infracción grave en la Ley 6/2006, de 9 de noviembre, de Farmacia de Extremadura?:
- a) La existencia injustificada en la Oficina de Farmacia de medicamentos y productos sanitarios desprovistos de sus correspondientes cupones precinto de asistencia sanitaria.
  - b) La existencia injustificada en la Oficina de Farmacia de cupones precinto de asistencia sanitaria del Sistema Sanitario Público desprendidos de sus envases originales.
  - c) Carecer de los libros de registro de carácter sanitario de tenencia obligatoria o cumplimentarlos incorrectamente.
  - d) La dispensación y/o facturación de recetas oficiales del Sistema Nacional de Salud en las que se aprecien enmiendas, tachaduras o añadidos en la prescripción médica no salvados expresamente por el facultativo.

- 7. Señale la opción INCORRECTA con respecto al procedimiento para la concesión de la autorización de instalación y funcionamiento de las oficinas de farmacia en Extremadura:**
- a) El concurso público para la concesión, podrá ser de traslado o de nueva adjudicación.
  - b) El concurso de traslado deberá ser convocado con carácter previo al de nueva adjudicación.
  - c) Se realizará una prueba selectiva sólo en el concurso de nueva adjudicación.
  - d) Sólo podrán participar en los concursos de traslado los farmacéuticos que ostenten la condición de titulares o cotitulares de una oficina de farmacia en la Comunidad Autónoma de Extremadura en poblaciones con menos de quinientos habitantes.
- 8. En el etiquetado de los productos cosméticos debe aparecer todas las menciones siguientes EXCEPTO una:**
- a) El nombre o razón social y la dirección de la persona responsable.
  - b) La lista de ingredientes, precedida del término “ingredients”.
  - c) La indicación de la fecha de duración máxima.
  - d) Las precauciones particulares de empleo.
- 9. De los siguientes productos sanitarios indique cuál de ellos NO llevará marcado de conformidad CE:**
- a) Test de embarazo.
  - b) Desfibrilador.
  - c) Ortodoncia.
  - d) Catéter venoso central.
- 10. Respecto a los productos sanitarios, requerirán licencia de funcionamiento en la Comunidad Autónoma de Extremadura:**
- a) Los fabricantes de productos sanitarios a medida.
  - b) Las entidades que agrupen diferentes componentes de fabricación seriada para un paciente determinado siempre que, a efectos de que el conjunto alcance la finalidad prevista, el procedimiento requiera la fabricación a medida de alguno de sus componentes.
  - c) Aquellas personas que, realizando fases de la fabricación o la fabricación completa para terceros de los productos a medida, no los comercialicen en su propio nombre.
  - d) Son correctas a y b.

**11. Una de las siguientes cuestiones acerca del director técnico de un laboratorio farmacéutico fabricante o importador NO es correcta:**

- a) La designación del director técnico se notificará a la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios.
- b) Cada planta de fabricación ha de contar con un director técnico.
- c) La función de control de calidad puede recaer en el director técnico.
- d) La función de responsable de fabricación puede recaer en el director técnico.

**12. En el control de calidad de fabricación e importación de medicamentos y medicamentos en investigación, ¿Cuánto tiempo deben conservarse las muestras a disposición de las autoridades inspectoras?:**

- a) Dos años a partir de la fecha de caducidad.
- b) Un año a partir de la fecha de caducidad.
- c) De uno a dos años dependiendo de la caducidad de los materiales de partida.
- d) Seis meses si se incluyen gases o disolventes como materiales de partida.

**13. Según el Real Decreto 782/2013, de 11 de octubre, sobre distribución de medicamentos de uso humano, indique la opción INCORRECTA:**

- a) Las actividades de las entidades dedicadas a la intermediación, también conocidas como brókers, están autorizadas.
- b) Los almacenes mayoristas y los laboratorios farmacéuticos podrán suministrar al promotor de un ensayo clínico autorizado los medicamentos incluidos en dicho ensayo.
- c) Están autorizadas las actividades de distribución que se desarrolle con terceros países.
- d) En ningún caso los almacenes mayoristas y los laboratorios farmacéuticos aceptarán devoluciones de las oficinas de farmacia y servicios de farmacia.

**14. En relación a la distribución de medicamentos de uso humano, señale la respuesta correcta:**

- a) Los almacenes de distribución son centros sanitarios.
- b) La venta directa de medicamentos a profesionales sanitarios se realizará por las oficinas de farmacia.
- c) Los almacenes de distribución deben disponer de un área para almacenar medicamentos no conformes.
- d) Son correctas b y c.

15. Con respecto al Real Decreto 1907/1996, de 2 de agosto, sobre publicidad y promoción comercial de productos, actividades o servicios con pretendida finalidad sanitaria, señale la respuesta correcta:

- a) Se establecen restricciones a la publicidad de preparados oficinales.
- b) Se prohíbe la publicidad de productos para la diabetes.
- c) Regula la publicidad de los productos sanitarios.
- d) Se permite la publicidad de productos que proporcionen seguridad de alivio o curación cierta.

16. El Real Decreto 1015/2009, de 19 de junio, por el que se regula la disponibilidad de medicamentos en situaciones especiales se aplica en todos los supuestos EXCEPTO:

- a) Medicamentos en uso compasivo.
- b) Medicamentos extranjeros.
- c) Medicamentos utilizados en condiciones distintas a las autorizadas.
- d) Medicamentos en pacientes incluidos en un ensayo clínico.

17. Con respecto a los medicamentos extranjeros, en relación al procedimiento de gestión, control y dispensación de los mismos a pacientes ambulatorios en el ámbito de la Comunidad Autónoma de Extremadura:

- a) Serán dispensados en el Servicio de Farmacia del Área de Salud.
- b) Serán entregados al paciente o persona autorizada por el Farmacéutico de Equipo de Atención Primaria de su Zona de Salud.
- c) Serán entregados al paciente o persona autorizada por su Médico de Atención Primaria
- d) Todas son correctas.

**18. En relación al procedimiento de autorización para la elaboración de fórmulas magistrales y preparados oficiales por las oficinas de farmacia y servicios farmacéuticos en el ámbito de la Comunidad Autónoma de Extremadura, indique la respuesta correcta:**

- a) El servicio farmacéutico u oficina de farmacia que pretenda revalidar la autorización de adscripción a nivel/subnivel de elaboración dirigirá la correspondiente solicitud al Servicio de Autorización, Acreditación, Evaluación y Calidad de la Consejería de Salud y Servicios Sociales.
- b) El inspector actuante comprobará el cumplimiento de las Normas Correctas de Elaboración y Control de Calidad de Fórmulas Magistrales y Preparados Oficiales aplicando el correspondiente protocolo de inspección.
- c) En el plazo de tres meses, a partir de la visita de inspección, el inspector actuante elaborará un informe completo de la inspección realizada en la oficina de farmacia o servicio farmacéutico.
- d) El plazo de validez de las autorizaciones de adscripción a nivel/subnivel y el de las autorizaciones para la elaboración a terceros son de cinco y diez años, respectivamente.

**19. En cuanto a las restricciones adicionales de prescripción y uso de antimicrobianos en animales, señale la categoría a la que pertenecen los antibióticos que deben usarse como primera elección:**

- a) Categoría A.
- b) Categoría B.
- c) Categoría C.
- d) Categoría D.

**20. Las condiciones de venta a distancia a través de sitios web de medicamentos veterinarios sujetos a prescripción veterinaria, están reguladas por el:**

- a) Real Decreto Legislativo 1/2015, de 24 de julio.
- b) Real Decreto 666/2023, de 18 de julio.
- c) Son correctas a y b.
- d) Ninguna es correcta.

**21. Las fórmulas magistrales prescritas por un veterinario destinadas a los animales productores de alimentos, podrán ser:**

- a) Elaboradas y dispensadas por una oficina de farmacia.
- b) Elaboradas por una oficina de farmacia, y dispensadas por una oficina de farmacia o por una entidad ganadera sólo para sus miembros.
- c) Elaboradas por una oficina de farmacia, y dispensadas por una oficina de farmacia o por una agrupación ganadera sólo para sus miembros o por una comercial detallista.
- d) Elaboradas y dispensadas por una oficina de farmacia o por una entidad ganadera sólo para sus miembros.

**22. La dispensación de uno de los siguientes medicamentos se anotará en el libro recetario:**

- a) Fentanilo 25 mcg parche transdérmico.
- b) Propofol 20 mg/mL emulsión inyectable.
- c) Dihidrocodeína jarabe 10 mg/mL gotas orales.
- d) Tetracaína hidrocloruro 10 mg/mL solución.

**23. Los Indicadores de Calidad de la Prescripción (en adelante ICP) en el ámbito del Servicio Extremeño de Salud:**

- a) Se obtienen a través de la aplicación de SEXFAR (JARA).
- b) Uno de los ICP recogidos en la aplicación de seguimiento de la prescripción farmacéutica en JARA es la prescripción por principio activo, tanto en atención primaria como en atención especializada.
- c) Se obtienen a través de la aplicación de SEXPEFAR (JARA).
- d) Son correctas b y c.

**24. En el Plan Estratégico de Seguridad de Pacientes de Extremadura NO están incluidos indicadores de uso seguro de los medicamentos relacionados con:**

- a) Las intervenciones farmacéuticas realizadas.
- b) La categorización de nuevos fármacos.
- c) La implementación de herramientas de deprescripción.
- d) El proceso de conciliación de la medicación.

**25. El ISMP-España (Instituto para el Uso Seguro de los Medicamentos) considera medicamentos de alto riesgo en pacientes crónicos a los siguientes grupos de fármacos EXCEPTO:**

- a) Antiagregantes plaquetarios.
- b) Antiepilépticos de estrecho margen.
- c) Antidepresivos tricíclicos.
- d) Antiinflamatorios no esteroideos.

**26. ¿Cuál es el orden correcto de los siguientes apartados en un artículo científico original?:**

- a) Introducción>Materiales y métodos>Resultados>Discusión.
- b) Introducción>Resultados>Materiales y métodos>Discusión.
- c) Introducción>Materiales y métodos>Discusión>Resultados.
- d) Introducción>Resumen>Materiales y métodos>Discusión.

**27. En un ensayo clínico sobre un medicamento con un nuevo principio activo para tratar la hipertensión arterial, frente a un medicamento genérico, se observa una reducción media de la presión arterial sistólica de 0,1 mmHg, con una  $p < 0,01$ . Señale la respuesta correcta:**

- a) El resultado tiene significación estadística y una importante relevancia clínica.
- b) El resultado tiene significación estadística, pero la relevancia clínica es limitada.
- c) El resultado no tiene significación estadística, por lo que carece de relevancia clínica.
- d) El resultado no tiene significación estadística, pero la relevancia clínica es importante.

**28. En un ensayo clínico aleatorizado, se compara un medicamento frente a placebo, para estudiar su efectividad en la prevención de ictus trombóticos en 1 año, y se obtiene una Reducción Relativa del Riesgo (RRR) igual al 40%, de lo cual se puede entender que:**

- a) Por cada 100 pacientes tratados, 40 evitarán el evento.
- b) El medicamento evita el 40% de los eventos con respecto al grupo control.
- c) El 60% de los pacientes tratados evitan el evento.
- d) De cada 60 pacientes tratados, 40 pacientes evitan el evento.

29. Con respecto a la notificación espontánea de sospechas de reacciones adversas a medicamentos del Sistema Español de Farmacovigilancia, señale la respuesta INCORRECTA:

- a) En España, los farmacéuticos están obligados a notificar.
- b) Los ciudadanos pueden notificar directamente a través de un formulario electrónico.
- c) Se debe conservar un mínimo de cinco años toda la documentación clínica de las sospechas de reacciones adversas a medicamentos.
- d) Es recomendable que los profesionales sanitarios las notifiquen.

30. Con referencia a un triángulo equilátero de color negro e invertido (▼) que está presente en el prospecto de algunos medicamentos, señale la respuesta INCORRECTA:

- a) Identifica a los medicamentos de especial control médico.
- b) El fabricante de un medicamento con autorización de comercialización condicional está obligado a realizar determinados estudios posautorización.
- c) Los nuevos medicamentos biológicos están obligados a llevarlo durante cinco años.
- d) Lo llevan los medicamentos con nuevos principios activos autorizados en la Unión Europea.

31. Según los criterios STOPP-START, ¿cuál de los siguientes fármacos es potencialmente inapropiado en cualquier circunstancia en pacientes mayores de 65 años?:

- a) Ticlopidina.
- b) Prasugrel.
- c) Clopidogrel.
- d) Ticagrelor.

32. ¿Cuál es el orden establecido para el seguimiento farmacoterapéutico?:

- a) Primera entrevista > estado de situación > fase de evaluación > intervención farmacéutica > fase de estudio.
- b) Primera entrevista > fase de estudio > estado de situación > fase de evaluación > intervención farmacéutica.
- c) Primera entrevista > estado de situación > fase de estudio > fase de evaluación > intervención farmacéutica.
- d) Primera entrevista > estado de situación > fase de estudio > intervención farmacéutica > fase de evaluación.

33. Varón de 75 años, con antecedentes de hipertensión arterial, fibrilación auricular no valvular, diabetes mellitus tipo 2 y osteoartritis de rodilla.

**Última analítica:**

Creatinina: 1,9 mg/dl ; FG estimada (CKD-EPI) = 50 ml/min/1,73m<sup>2</sup> ; HbA1c: 7,0 % ; TA: 130/75 mmHg.

**Tratamiento actual:**

- Enalapril 20 mg/24 h
- Metformina 850 mg/12 h
- Paracetamol 500 mg/8 h (desde hace 4 meses por dolor articular).

Según los criterios STOPP/START, ¿cuál de las siguientes actuaciones sería la más adecuada para este paciente?:

- a) Mantener el tratamiento actual sin cambios.
- b) Añadir al tratamiento Apixabán 2,5 mg/12h.
- c) Añadir al tratamiento Glibenclamida 20 mg/24h.
- d) Añadir al tratamiento AAS 100 mg/24h.

34. ¿Cuál de las siguientes combinaciones de fármacos debe evitarse por interacción clínicamente relevante?:

- a) Ketoconazol / rivaroxabán.
- b) Omeprazol / ferrimanitol ovoalbúmina.
- c) Enalapril / hidroclorotiazida.
- d) Amoxicilina / citicolina.

35. ¿Cuál de los siguientes fármacos requiere ajuste en caso de insuficiencia renal?:

- a) Zolpidem.
- b) Vortioxetina.
- c) Fluoxetina.
- d) Famotidina.

36. ¿Cuál de los siguientes riesgos de efectos adversos a medicamentos se encuentra aumentado en pacientes cirróticos?:

- a) Acidosis láctica por glibenclamida.
- b) Hipoglucemia por metformina.
- c) Sedación por cetirizina.
- d) Peritonitis bacteriana espontánea por omeprazol.

**37. El uso de uno de estos grupos de fármacos antidiabéticos orales NO es recomendable en caso de infecciones urinarias recurrentes:**

- a) Meglitinidas.
- b) Inhibidores del cotransportador de sodio-glucosa 2.
- c) Inhibidores de la dipeptidilpeptidasa-4.
- d) Biguanidas.

**38. En relación a semaglutida subcutánea ¿Cuál de las siguientes opciones es correcta?:**

- a) La asociación de semaglutida subcutánea a un inhibidor de la dipeptidilpeptidasa-4 es una combinación recomendada para la intensificación del tratamiento antidiabético.
- b) El uso de semaglutida subcutánea está indicado y financiado para el tratamiento de la diabetes mellitus tipo 2 en pacientes obesos con un índice de masa corporal igual o mayor de 30 kg/m<sup>2</sup> en terapia combinada con otros antidiabéticos, excluyendo insulina.
- c) La escalada de dosis para semaglutida subcutánea se realiza en intervalos de 4 semanas, desde una dosis inicial de 0,25 mg/semana a una dosis máxima recomendada de 2 mg/semana.
- d) Son correctas a y b.

**39. En cuanto a la insulinización de pacientes diabéticos tipo 2, señale la respuesta correcta:**

- a) Se aconseja iniciar el tratamiento con un régimen de insulina basal, como detemir o degludec, añadido a los antidiabéticos no insulínicos.
- b) Se recomienda mantener los antidiabéticos no insulínicos excepto sulfonilureas o repaglinida en casos de pauta con insulinas prandiales, como insulina lispro o glulisina.
- c) Si no se consiguen los objetivos de control deseables una opción consiste en agregar bolos de insulinas prandiales.
- d) Todas son correctas.

**40. En cuanto al uso de rosuvastatina:**

- a) Una estrategia de intensificación de tratamiento consiste en gemfibrozilo 900 mg c/24h añadido a rosuvastatina 40 mg c/24h.
- b) La asociación de rosuvastatina con ezetimiba se utiliza como coadyuvante de la dieta para el tratamiento de la hipercolesterolemia primaria.
- c) El rango de dosis habituales de rosuvastatina es de 10-80 mg.
- d) Todas son correctas.

41. Mujer de 35 años, embarazada de 20 semanas, TA 158/95 mmHg. ¿Cuál es el fármaco antihipertensivo más adecuado según la evidencia disponible?:

- a) Enalapril.
- b) Valsartán.
- c) Nifedipino.
- d) Atenolol.

42. ¿Cuál de los siguientes fármacos está contraindicado en la insuficiencia cardíaca con fracción de eyección reducida (IC-FEr)?:

- a) Verapamilo.
- b) Enalapril.
- c) Bisoprolol.
- d) Dapagliflozina.

43. En un paciente con fibrilación auricular y válvula cardiaca mecánica, el fármaco de elección es:

- a) Apixabán.
- b) Rivaroxabán.
- c) Dabigatrán.
- d) Acenocumarol.

44. Mujer de 75 años, 75kg de peso, FG estimada (CKD-EPI) = 50 ml/min/1,73m<sup>2</sup>, con diabetes mellitus tipo 2, fibrilación auricular no valvular y sin antecedentes tromboembólicos. Señale el tratamiento indicado:

- a) Ácido acetilsalicílico 100 mg/24h.
- b) Acenocumarol ajustado a INR objetivo de 1,0–2,0.
- c) Edoxabán 60mg/24h.
- d) Doble antiagregación con aspirina 100 mg/24h y clopidogrel 75mg/24h.

**45. ¿Cuál es la actitud más adecuada ante una exodoncia dental menor en un paciente con válvula cardiaca mecánica tratado con warfarina?:**

- a) Suspender la anticoagulación el día anterior.
- b) Mantener anticoagulación.
- c) Sustituir por heparina de bajo peso molecular.
- d) Administrar vitamina K, y añadir una heparina de bajo peso molecular.

**46. A un paciente en tratamiento con prednisona 5 mg comprimidos 1C/24H, se le prescribe sertralina 50 mg oral, 1C/24H. ¿En qué caso estaría indicada la profilaxis con un IBP?:**

- a) El paciente tiene 60 años.
- b) El paciente está en tratamiento crónico con ácido acetilsalicílico 100 mg comprimidos 1C/24H.
- c) Son correctas a y b.
- d) Ninguna es correcta.

**47. Uno de los siguientes efectos adversos NO está asociado al uso de omeprazol:**

- a) Fractura de cadera.
- b) Hipomagnesemia.
- c) Candidiasis gástrica.
- d) Arritmias.

**48. Según la literatura científica, en cuanto al tratamiento farmacológico de los trastornos por ansiedad se puede concluir que:**

- a) Entre los fármacos de primera elección se encuentran los inhibidores de la recaptación de serotonina y noradrenalina.
- b) Entre los fármacos de primera elección se encuentran las benzodiacepinas.
- c) Una segunda opción terapéutica sería la pregabalina.
- d) Son correctas a y c.

**49. ¿Cuál de los siguientes fármacos es de elección en el tratamiento farmacológico de la depresión?:**

- a) Venlafaxina.
- b) Citalopram.
- c) Agomelatina.
- d) Mirtazapina.

**50. En el abordaje del tratamiento farmacológico del insomnio indique la respuesta INCORRECTA:**

- a) Los fármacos de primera elección son las benzodiazepinas.
- b) Uno de los fármacos de elección es zolpidem a dosis de inicio de 5 mg/24h en caso de insuficiencia hepática.
- c) Uno de los fármacos de elección es zolpidem, sin requerir ajuste en insuficiencia hepática o renal.
- d) Una estrategia para la retirada gradual de benzodiacepinas es cambiar a la dosis equivalente de diazepam.

**51. En el abordaje farmacoterapéutico del dolor de un paciente con artrosis y riesgo cardiovascular alto:**

- a) Se recomienda evitar AINE si el paciente tiene riesgo gastrointestinal bajo.
- b) Una de las opciones farmacoterapéuticas recomendadas es naproxeno hasta 1000 mg/día.
- c) Una de las opciones farmacoterapéuticas recomendadas es indometacina hasta 300 mg/día repartidos en tres dosis.
- d) Son correctas a y b.

**52. En relación a los opioides:**

- a) Tienen una relación beneficio-riesgo favorable a largo plazo en el dolor crónico no oncológico.
- b) Mejoran la funcionalidad a corto plazo en comparación con otros analgésicos no opioides.
- c) Uno de sus efectos adversos es la hiperalgesia.
- d) Tramadol ha demostrado superioridad frente a AINEs en pacientes con artrosis.

53. En cuanto al tratamiento del dolor agudo con opioides:

- a) En general es suficiente con tres días de tratamiento e incluso menos.
- b) Se debe prescribir la dosis efectiva más baja de opioides de liberación rápida.
- c) Se debe prescribir la dosis efectiva más baja de opioides de liberación controlada.
- d) Son correctas a y b.

54. Varón de 68 años, exfumador, con EPOC, presenta más de 5 de exacerbaciones/año y recuento de 320 eosinófilos/ $\mu$ L en sangre. ¿Cuál sería el tratamiento inhalado indicado?:

- a) Aclidinio + Glicopirronio + Beclometasona.
- b) Salmeterol + Bromuro de ipratropio + Budesonida.
- c) Terbutalina + Formoterol + Mometasona.
- d) Umeclidinio + Vilanterol + Fluticasona.

55. ¿En cuál de las siguientes situaciones de un paciente con EPOC está contraindicado añadir un corticoide inhalado a un broncodilatador de larga duración?:

- a) Asma concomitante.
- b) Hospitalización por exacerbación del EPOC.
- c) Recuento < 100 células/ $\mu$ L de eosinófilos en sangre.
- d) Historia de  $\geq 1$  exacerbación moderada de EPOC por año.

56. Uno de los siguientes medicamentos NO se utiliza para el tratamiento farmacológico urgente de la agitación en adultos:

- a) Haloperidol vía intramuscular.
- b) Lorazepam vía oral.
- c) Risperidona vía intramuscular.
- d) Olanzapina vía intramuscular.

57. ¿Cuál de los siguientes tratamientos ha demostrado reducir el riesgo de fractura vertebral pero no el de cadera?:

- a) Alendronato.
- b) Raloxifeno.
- c) Denosumab.
- d) Teriparatida.

58. En la osteoporosis inducida por glucocorticoides, sin presencia de fracturas vertebrales previas, ¿cuál de los siguientes es el fármaco de primera elección?:

- a) Romosozumab.
- b) Raloxifeno.
- c) Denosumab.
- d) Alendronato.

59. La Norma de certificación de equipos PROA comunitarios está formada por 43 estándares que dan lugar a 53 requisitos para la certificación en:

- a) Dos niveles: básico y avanzado.
- b) Tres niveles: inferior, estándar y superior.
- c) Tres niveles: básico, avanzado y excelente.
- d) Tres niveles: básico, estándar y avanzado.

60. Varón de 60 años, acude a una consulta médica por primer episodio de disuria y le diagnostican una infección del tracto urinario inferior. Señale el tratamiento de elección según la Guía Terapéutica Antimicrobiana del SNS:

- a) Ciprofloxacino oral, 500 mg/12h, 7-14 días.
- b) Cefixima oral, 400 mg/24h, 7-14 días.
- c) Trimetoprim/sulfametoxazol oral, 160/800mg/12h, 7-14 días.
- d) Fosfomicina trometamol oral, 3 g, dosis única.

61. Mujer de 40 años, con un absceso bacteriano cutáneo complicado, inflamación sistémica y criterios de tratamiento antibiótico. Indique el tratamiento de elección según la Guía Terapéutica Antimicrobiana del SNS:

- a) Moxifloxacino oral, 400mg/24h, 5 días.
- b) Azitromicina oral, 500 mg/24h, 7 días.
- c) Metronidazol oral, 500 mg (2 comprimidos de 250 mg) /12 h, 5 días.
- d) Cefadroxilo oral, 1g/12 h, 5 días.

62. ¿Cuál de las siguientes NO es una vacuna del calendario de inmunización específica en menores y adolescentes con condiciones de riesgo en Extremadura?:

- a) Difteria, tétanos, tosferina.
- b) Virus respiratorio sincitial.
- c) Herpes Zoster.
- d) Hepatitis A.

63. Respecto al calendario acelerado de vacunaciones aprobado por la Comisión de Salud Pública del Consejo Interterritorial del Sistema Nacional de Salud indique la opción CORRECTA:

- a) Un niño de 7 años necesita dosis de recuerdo de meningitis C.
- b) Si administro una dosis a una edad superior a la recomendada, esta dosis se considera "no válida".
- c) Hay intervalo máximo entre dos dosis de un mismo antígeno.
- d) Todas son incorrectas.

64. Según lo establecido en el Real Decreto 3/2023, de 10 de enero, por el que se establecen los criterios técnico-sanitarios de la calidad del agua de consumo, su control y suministro, ¿qué opción es correcta?:

- a) Una estación de tratamiento de agua potable contiene más procesos unitarios que los de filtración y desinfección.
- b) Un depósito de cabecera no es un depósito de recloración.
- c) Una zona de abastecimiento tipo 1 suministra el mismo volumen de agua que una zona tipo 0, pero presenta actividad pública o comercial.
- d) Todas son correctas.

65. Según el Real Decreto 3/2023, de 10 de enero, por el que se establecen los criterios técnico-sanitarios de la calidad del agua de consumo, respecto a la desinfección de las aguas de consumo humano:

- a) El nivel mínimo de desinfección en la red será siempre de al menos 0.2 mg/L de cloro u otro biocida.
- b) No existe la posibilidad de exención de presencia de desinfectante residual en la red.
- c) El valor paramétrico del cloro residual ya desde la ETAP es de 1 mg/L.
- d) Ninguna opción es correcta.

**66. Según el Real Decreto 3/2023, de 10 de enero, qué parámetros son de obligada determinación en agua de consumo, a partir de la fecha de su entrada en vigor:**

- a) Cloritos y cloratos.
- b) Legionela en control en grifo de edificios de prioritarios.
- c) Nonifenol.
- d) Ninguna opción es correcta.

**67. En relación con una incidencia en el agua de consumo humano por incumplimiento del valor paramétrico o valor de aptitud, ¿qué opción es correcta?:**

- a) Hay que confirmar siempre la incidencia.
- b) Hay que prohibir directamente el suministro de agua.
- c) Hay que notificar la incidencia siempre y exclusivamente a través de SINAC.
- d) Ninguna es correcta.

**68. Según la normativa autonómica, la dotación de personal en una piscina de uso colectivo es:**

- a) De un socorrista hasta un aforo máximo de 100 usuarios.
- b) De un ATS/DUE, si el aforo de bañistas es igual o mayor a 100.
- c) De personal propio o perteneciente a una empresa de servicios para el mantenimiento.
- d) Ninguna opción es correcta.

**69. Los puntos de muestreo de cada vaso de una piscina de uso colectivo:**

- a) Serán representativos de cada vaso.
- b) Serán representativos del circuito.
- c) Al menos uno se situará en la zona más alejada de la entrada del agua en el vaso.
- d) Todas son correctas.

**70. Las aguas de baño, dejan de considerarse directamente como tales, a efectos del RD**

**1341/2007, de 11 de octubre, sobre la gestión de la calidad de las aguas de baño, cuando:**

- a) Hayan obtenido calidad «insuficiente» durante al menos cuatro años en las últimas 5 temporadas consecutivas.
- b) Hayan obtenido calidad «insuficiente», durante dos años consecutivos.
- c) Hayan sido valoradas como no aptas para el baño al menos una vez en cada temporada de las últimas cinco temporadas consecutivas.
- d) Ninguna es correcta.

**71. Respecto a la calidad, calificación y clasificación de las aguas de baño según el RD**

**1341/2007, de 11 de octubre:**

- a) Se clasificarán anualmente las aguas de baño para un periodo no menor a dos temporadas completas, como de calidad insuficiente o suficiente o buena o excelente.
- b) Se facilitará la calidad de las aguas de baño durante la temporada, basada en los resultados de la inspección visual de la playa y del agua y en los resultados analíticos de los parámetros obligatorios para su información al público interesado.
- c) La calificación anual dependerá del perfil de zonas de baño elaborado por el organismo de cuenca.
- d) Todas son correctas.

**72. En relación con las distintas obligaciones de los actores en la cadena de suministro de sustancias y mezclas químicas o biocidas, qué afirmación es verdadera:**

- a) Un distribuidor se considera usuario intermedio, respecto al Reglamento (CE) 1907/2006, del Parlamento Europeo y del Consejo, (REACH), y tiene obligaciones de registro de las mezclas químicas que comercialice.
- b) Un distribuidor que en su establecimiento exclusivamente reetiqueta a su nombre un biocida para uso profesional, adquirido a otro proveedor, no está obligado a inscribirse en el correspondiente Registro Oficial de Establecimientos y Servicios Biocidas / Plaguicidas.
- c) Un distribuidor de una sustancia química, se considera proveedor de la sustancia según el Reglamento (CE) 1907/2006, del Parlamento Europeo y del Consejo, (REACH ).
- d) Ninguna es correcta.

**73. Respecto a las sustancias y mezclas químicas, según el Reglamento (CE) 1907/2006, del Parlamento Europeo y del Consejo, (REACH) y el Reglamento (UE) 1272/2008, del Parlamento Europeo y del Consejo de 16 de diciembre sobre clasificación, etiquetado y envasado de sustancias y mezclas químicas, (CLP), es correcto decir que:**

- a) Las sustancias químicas, como tales o en mezclas, fabricadas o importadas en cantidades iguales o mayores a una tonelada por año, sean o no clasificadas como peligrosas para la salud humana, están sujetas a registro en la Agencia Europea de Sustancias y Mezclas Químicas, la Agencia.
- b) Las sustancias químicas están sujetas a notificación de su clasificación de peligrosidad para la salud humana a la Agencia, independientemente de su volumen de fabricación o importación siempre que cumplan los criterios para ser clasificadas como tales.
- c) La notificación de la clasificación de una sustancia química peligrosa no será obligatoria si la sustancia como tal no está sujeta a registro en la Agencia conforme a REACH.
- d) Son correctas a y b.

**74. Sin menoscabo de posibles excepciones, para las sustancias sujetas a registro conforme al Reglamento (CE) 1907/2006, del Parlamento Europeo y del Consejo, (REACH), se deberá llevar a cabo una valoración de la seguridad química si:**

- a) Son fabricadas o importadas en cantidades anuales iguales a 10 toneladas.
- b) Son fabricadas o importadas en cantidades anuales mayores a 10 toneladas.
- c) No será necesario para sustancias persistentes, bioacumulables y tóxicas, (PBT), presentes en una mezcla en concentración inferior al 0,1% en peso/ peso.
- d) Todas son correctas.

**75. Una sustancia que presenta una restricción en el Anexo XVII del Reglamento (CE) 1907/2006, del Parlamento Europeo y del Consejo, (REACH):**

- a) No podrá comercializarse hasta obtener la correspondiente autorización de uso.
- b) Podrá comercializarse para cualquier uso si la mezcla en la que se incluye no se clasifica como peligrosa.
- c) Podrá comercializarse, sin necesidad de autorización expresa, siempre que cumpla las condiciones de la restricción.
- d) No podrá comercializarse en ningún caso.

**76. Respecto a la ficha de datos de seguridad de sustancias o mezclas químicas (FDS). ¿Qué afirmación es INCORRECTA?:**

- a) No es obligatorio facilitar una FDS de una sustancia que está incluida en la lista de las sustancias que podrían estar sujetas a autorización.
- b) En caso de que sea obligatorio elaborar un informe de seguridad química para una sustancia, la FDS debe ser coherente con el mismo.
- c) En ciertos casos, y a petición del destinario, se deberá facilitar la FDS de una mezcla no peligrosa.
- d) La FDS irá fechada.

**77. A efectos del Reglamento (CE) 1272/2008, del Parlamento Europeo y del Consejo, de 16 de diciembre, sobre clasificación, etiquetado y envasado de sustancias y mezclas (CLP):**

- a) El valor de corte es igual al límite de concentración genérico.
- b) Un fabricante o importador establecerá un límite de concentración específico cuando es evidente que a concentraciones menores del límite de concentración genérico la sustancia ya presenta un peligro.
- c) Un fabricante o importador puede establecer el límite de concentración específico para las sustancias con clasificación armonizada.
- d) Son correctas a y b.

**78. En la etiqueta de una sustancia o mezcla peligrosa debe figurar:**

- a) Nombre, dirección y teléfono exclusivamente del último proveedor.
- b) Cantidad nominal de la sustancia o mezcla contenida en el envase aunque esté indicado en otro lugar del envase.
- c) Los identificadores del producto.
- d) Ninguna es correcta.

**79. Los envases de sustancias o mezclas químicas peligrosas:**

- a) Evitarán la pérdida de su contenido.
- b) Para ciertas clases y categorías de peligro y siempre que se suministren al público en general, dispondrán de un cierre de seguridad para niños.
- c) Para ciertas clases y categorías de peligro y siempre que se suministren al público en general, dispondrán de una advertencia de peligro táctil.
- d) Todas son correctas.

**80. ResPECTO AL IDENTIFICADOR ÚNICO DE FÓRMULA:**

- a) Son generados por los remitentes que comercializan mezclas explosivas.
- b) Son generados como justificante de la presentación de la información para las respuestas sanitarias en caso de emergencia.
- c) Es un código alfanumérico vinculado inequívocamente a una sustancia comercializada.
- d) Ninguna es correcta.

**81. ¿Cuál se considera una nueva clase de peligro en la clasificación de sustancias y mezclas químicas, conforme al Reglamento Delegado (UE) 2023/707 de la Comisión de 19 de diciembre de 2022?:**

- a) Alterador endocrino para la salud humana categorías 1 y 2.
- b) Alterador endocrino para el medio ambiente categorías 1, 1A y 2.
- c) Persistente, muy móvil, muy tóxico.
- d) Peligroso para la capa de ozono.

**82. El Reglamento (UE) 528/2012, del Parlamento Europeo y del Consejo:**

- a) Se aplica a los biocidas y a los artículos tratados.
- b) Se aplica a los biocidas y a los artículos tratados, aunque estén incluidos en el ámbito de aplicación del Reglamento (CE) 1223/2009 del Parlamento Europeo y del Consejo sobre productos cosméticos.
- c) Se aplica a los alimentos si se usan como atrayentes.
- d) Impide cualquier limitación por parte de los estados miembros en el uso de biocidas en el suministro público de agua potable.

**83. Cuál de las siguientes sustancias NO es una sustancia activa candidata a la sustitución según el Reglamento (UE) 528/2012, del Parlamento Europeo y del Consejo:**

- a) Una sustancia clasificada como sensibilizante respiratorio.
- b) Una sustancia clasificada como muy persistente y muy bioacumulable.
- c) Una sustancia que contiene una proporción significativa de impurezas.
- d) Una sustancia que cumple uno de los criterios para ser considerada persistente, bioacumulable y tóxica, según el Reglamento REACH.

**84. En relación con la comercialización y uso de biocidas:**

- a) Es necesaria la autorización del biocida, bien sea por autorización nacional, o de la Unión, todo ello conforme a los distintos tipos de biocidas y periodos transitorios establecidos.
- b) La autorización puede darse a una familia de biocidas.
- c) La autorización, se concede por un periodo máximo de 10 años.
- d) Todas son correctas.

**85. Conforme al Reglamento (UE) 528/2012, del Parlamento Europeo y del Consejo, ¿cuáles de los siguientes tipos de biocidas pueden obtener una autorización de la Unión si tienen usos similares?:**

- a) Biocidas tipo A o B.
- b) Biocidas 14, 15 y 17, 20, 21.
- c) Biocidas carcinógenos categoría 4.
- d) Ninguna es correcta.

**86. ¿Cuál de las siguientes opciones es información obligatoria en la etiqueta de un biocida?:**

- a) Número de autorización concedida al biocida.
- b) Identidad de las sustancias activas y su concentración.
- c) En su caso categorías de usuarios a los que se limita el biocida.
- d) Todas las opciones son correctas.

**87. En relación a los establecimientos y servicios biocidas, ¿Cuáles quedan exentos de la obligación de inscripción en el Registro Oficial de Establecimientos y Servicios Biocidas de cada ciudad o comunidad autónoma?:**

- a) Los establecimientos que comercialicen biocidas autorizados para uso por público en general y personal profesional.
- b) Los servicios biocidas a terceros que solo actúen en prevención y control de legionelosis.
- c) Los servicios biocidas que actúan con personal propio en espacios de uso público, que solo actúen en prevención y control de legionelosis.
- d) Ninguna es correcta.

**88. A los establecimientos y servicios biocidas, les son de aplicación:**

- a) La Orden SCO/ 3269 / 2006, de 13 de octubre, por la que se establecen las bases para la inscripción y el funcionamiento del Registro Oficial de Establecimientos y Servicios Biocidas.
- b) El Decreto 9/2002, de 29 de enero, por el que se establece la normativa aplicable relativa a los establecimientos y servicios plaguicidas en la Comunidad Autónoma de Extremadura.
- c) El Real Decreto 830/ 2010, de 25 de junio, por el que se establece la normativa reguladora de la capacitación para realizar tratamientos con biocidas.
- d) Todas las opciones son correctas.

**89. Según la normativa nacional y autonómica, están sujetas a notificación las siguientes instalaciones con riesgo de dispersión o proliferación de legionela:**

- a) Torres de refrigeración y condensadores evaporativos.
- b) Centrales humidificadoras industriales.
- c) Sistema de agua caliente sanitaria con y sin retorno.
- d) Todas son correctas.

**90. Qué aspectos deben aparecer en un Plan Sanitario frente a Legionela (PSL):**

- a) Evaluación del riesgo.
- b) Medidas de control y verificación.
- c) Las frecuencias máximas de muestreo según el Anexo V del Real Decreto 487/2022, de 21 de junio.
- d) Son correctas a y b.

**91. Respecto a la toma de muestras para determinación de legionela mediante cultivo, indique la opción INCORRECTA:**

- a) Será realizada por o bajo la responsabilidad del laboratorio que realiza el ensayo de legionela.
- b) Será realizada por una entidad o empresa acreditada para el acto de la toma de acuerdo a la norma UNE-EN-ISO/IEC 17025: 2017.
- c) Podrá ser realizada según el protocolo de toma y transporte de muestras del Real Decreto 487/2022, de 21 de junio, durante el periodo transitorio concedido para la obtención de la acreditación para la toma de muestras.
- d) Será realizada según los procedimientos documentados del programa de muestreo y análisis de agua.

**92. Conforme al plan de prevención de legionela, se va a proceder a muestrear en un matadero un sistema de agua sanitaria con un acumulador y con retorno, depósito previo y 10 puntos terminales. ¿Cuántas muestras se deben tomar en cada muestreo del sistema?:**

- a) Se deben tomar 3 muestras, una en depósito, otra en el acumulador y otra en el retorno, más aquellas que correspondan a los puntos terminales identificados como puntos de toma.
- b) Se deben tomar 3 muestras, una en depósito, otra en el acumulador y otra en el retorno y obligatoriamente un mínimo de 2 más de los puntos terminales de una misma unidad de alojamiento.
- c) Se deben tomar 3 muestras, una en el acumulador, otra en el retorno y dos más en 2 puntos terminales de cada circuito.
- d) Ninguna es correcta.

**93. ¿Cuál de las siguientes funciones NO es un cometido de la Autoridad Europea de Seguridad Alimentaria, según el Reglamento (CE) Nº 178/2002 del Parlamento Europeo y del Consejo?:**

- a) Emitir dictámenes científicos sobre organismos modificados genéticamente.
- b) Emitir dictámenes sobre salud animal.
- c) Emitir sanciones a los Estados miembros.
- d) Asistir en comunicación sobre nutrición.

**94. Uno de los objetivos de la comunicación del riesgo, según el Reglamento (CE) Nº 178/2002 del Parlamento Europeo y del Consejo es:**

- a) Garantizar la coherencia, la transparencia y la claridad en la formulación de recomendaciones y decisiones para la gestión del riesgo.
- b) Tener en cuenta las percepciones del riesgo de todas las partes interesadas.
- c) Facilitar la comprensión y el diálogo entre todas las partes interesadas.
- d) Todas son correctas.

**95. ¿Quién gestiona la red de alertas alimentarias conforme a la normativa europea?:**

- a) La Autoridad Europea de Seguridad Alimentaria (EFSA).
- b) El Parlamento Europeo.
- c) La Comisión Europea.
- d) Los Estados miembros conjuntamente.

96. En base a la Decisión de Ejecución (UE) 2019/300 de la Comisión, de 19 de febrero, indique en qué situación se debe activar una coordinación reforzada a nivel de la Unión en lugar de crear una célula de crisis:

- a) Cuando existe un riesgo para la salud pública que requiere medidas inmediatas y excepcionales.
- b) Cuando hay perturbaciones importantes en el mercado interior y discrepancia entre Estados miembros sobre las medidas a adoptar.
- c) Cuando hay sospecha de contaminación radiactiva importante.
- d) Cuando el impacto político y mediático es muy alto y se necesita una respuesta urgente y centralizada.

97. Indique qué nutriente NO puede utilizarse en la fabricación de complementos alimenticios:

- a) Vitamina A.
- b) Vitamina B9.
- c) Cloro.
- d) Bromo.

98. Conforme al Reglamento (CE) Nº 1924/2006 del Parlamento Europeo y del Consejo, relativo a las declaraciones nutricionales y de propiedades saludables, solamente podrá declararse <<contenido reducido de azúcares>>, si:

- a) El aporte energético del producto objeto de la declaración es igual o inferior al de un producto similar.
- b) El producto obtenido no contiene más de 5 g de azúcares por 100 g en el caso de los sólidos.
- c) El producto obtenido no contiene más de 2,5 g de azúcares por 100 ml en el caso de los líquidos.
- d) Son correctas b y c.

99. Indique qué alimento de Extremadura NO aparece incluido en el listado de excepciones concedidas para alimentos con características tradicionales que la AESAN ha comunicado a la Comisión Europea:

- a) Galletas rizadas de Valencia de Alcántara.
- b) Bizcocho con frutos locales.
- c) Bollo Turco de Jerez de los Caballeros.
- d) Matajambre.

100. Indique cuál es una vía para desarrollar la flexibilidad en la aplicación del paquete de higiene:

- a) Exclusión del ámbito de aplicación de los reglamentos.
- b) Flexibilidad en el sistema basado en los principios del Análisis de Peligros y Puntos de Control Críticos.
- c) Flexibilidad relativa a los criterios microbiológicos.
- d) Todas son correctas.

101. Indique a que actividad NO se aplica el Reglamento (CE) Nº 852/2004 del Parlamento Europeo y del Consejo:

- a) La preparación, manipulación o almacenamiento de productos alimenticios para consumo doméstico privado.
- b) La producción primaria para uso doméstico privado.
- c) El suministro directo de productos alimenticios desde establecimientos locales de venta al por menor al consumidor final.
- d) Son correctas a y b.

102. De las siguientes actividades, señale cuál requiere un sistema de trazabilidad interna:

- a) Empresa de catering.
- b) Empresa de producción primaria.
- c) Empresa que distribuye a otras empresas.
- d) Todas son correctas.

103. En relación con la información alimentaria obligatoria en el etiquetado de un alimento envasado, señale la opción correcta:

- a) Si la superficie mayor del envase es igual o inferior a 70 cm<sup>2</sup>, el tamaño mínimo de la letra para las menciones obligatorias puede ser de 1,1 mm (altura de la x).
- b) Deben figurar en el mismo campo visual, la denominación de venta, los ingredientes que causen alergias o intolerancias, y el grado alcohólico.
- c) La información nutricional obligatoria debe aparecer en el mismo campo visual, mientras que la información nutricional complementaria puede situarse en otro campo visual.
- d) Todas son correctas.

104. ¿Qué requisitos debe cumplir un alimento para que pueda incluir en su etiquetado la mención “elaborado específicamente para celíacos”?:

- a) Que no contenga más de 20 mg/Kg de gluten.
- b) Que se haya procesado para reducir el contenido de gluten o sustituir los ingredientes con gluten por otros ingredientes exentos de gluten de forma natural.
- c) Que contenga menos de 50 mg/kg de gluten.
- d) Que esté etiquetado como “muy bajo en gluten”.

105. ¿Cuál de las siguientes afirmaciones describe correctamente el uso del simulante alimentario B en los ensayos de conformidad de materiales plásticos destinados a entrar en contacto con alimentos?

- a) Se corresponde con etanol 10% (v/v).
- b) Se asigna a un alimento que tenga carácter hidrofílico y sea capaz de extraer sustancias hidrofílicas.
- c) Se utilizará para alimentos que tengan una pH inferior a 5,5.
- d) Se utilizará para alimentos con un grado alcohólico de hasta un 20%.

106. **Según el Real Decreto 891/2006, de 21 de julio ¿Cuál de las siguientes afirmaciones sobre los objetos de cerámica destinados a entrar en contacto con alimentos es correcta?:**

- a) En la fase de comercialización, excluida la venta al por menor, los objetos de cerámica que aún no estén en contacto con los alimentos irán acompañados de una declaración de conformidad por escrito.
- b) Los límites máximos admitidos se expresarán en mg/dm<sup>2</sup> para los objetos de la Categoría 1.<sup>a</sup> y en mg/l para los objetos de las Categorías 2.<sup>a</sup> y 3.<sup>a</sup>.
- c) En los objetos cerámicos, los metales que se controlan son Cadmio y Cobre.
- d) Se aplica a porcelanas, lozas, azulejos, gres, alfarería y metales sin recubrimiento.

107. **Un comercio al por menor, que quiere congelar materias primas que recibe sin envasar, deberá envasarlas previamente en envases aptos para uso alimentario y colocar una etiqueta. Señale qué información NO es obligatoria que figure en la etiqueta:**

- a) Fecha de llegada al establecimiento.
- b) Fecha de congelación.
- c) Fecha de caducidad o de consumo preferente.
- d) Todas las fechas anteriores deben figurar en la etiqueta.

108. **Un comercio al por menor podrá suministrar alimentos de producción propia a un almacén polivalente de otra comunidad autónoma, si este suministro:**

- a) Es inferior o igual al 25% del volumen anual de alimentos comercializados y la distancia es inferior a 100 Km.
- b) Supone una comercialización total de un máximo de 500 Kg a la semana, incluyendo el suministro a consumidor final y a otros establecimientos de comercio al por menor y la distancia es inferior a 100 Km.
- c) Es inferior o igual al 25% del volumen anual de alimentos comercializados y la distancia es inferior a 50 Km.
- d) No podrá realizar el suministro.

109. En relación al Real Decreto 1109/1991, de 12 de julio, por el que se aprueba la Norma General relativa a los alimentos ultracongelados destinados a la alimentación humana, indique la opción INCORRECTA:

- a) Los helados quedan excluidos de su ámbito de aplicación.
- b) Las únicas sustancias congelantes en contacto directo con alimentos ultracongelados autorizadas son: aire, nitrógeno y anhídrido carbónico.
- c) En la distribución local de estos alimentos se admiten tolerancias de temperatura en el producto, siempre que no superen los 6 °C.
- d) Todas son correctas.

110. Señale qué coadyuvante tecnológico puede utilizarse, según se establece en el Real Decreto 773/2023, de 3 de octubre:

- a) Los incluidos en la parte B del Anexo I del Real Decreto.
- b) Aquellos que estén legalmente comercializados en otros Estados miembros de la Unión Europea.
- c) Los que estén autorizados como aditivos, siempre que cumplan con la definición de coadyuvante tecnológico.
- d) Todas son correctas.

111. En la Parte A del Anexo II del Reglamento (CE) nº 1333/2008, del 16 de diciembre, del Parlamento Europeo se incluye la Lista de la Unión de aditivos alimentarios autorizados para su utilización en alimentos. Señale qué NO contiene esta Lista:

- a) Alimentos a los que puede añadirse.
- b) Condiciones de uso.
- c) Información sobre el etiquetado obligatorio del aditivo.
- d) Restricciones a su venta directa al consumidor final.

112. Señale qué grupo o clase funcional incluye aditivos que ayudan a mantener la consistencia de los alimentos congelados:

- a) Estabilizantes.
- b) Emulgentes.
- c) Antiespumantes.
- d) Secuestrantes.

113. Indique cuál de los siguientes colorantes debe llevar en el etiquetado de unas galletas la información adicional “puede tener efectos negativos sobre la actividad y la atención de los niños”:

- a) Amarillo de quinoleína.
- b) Tartrazina.
- c) Rojo cochinilla A.
- d) Todas son correctas.

114. Señale qué sustancias están fuera del ámbito de aplicación del procedimiento de autorización común establecido en el Reglamento (CE) Nº 1331/2008 del Parlamento Europeo y del Consejo, del 16 de diciembre:

- a) Materiales de base de aromas alimentarios.
- b) Enzimas alimentarias.
- c) Aromas de humo.
- d) Materiales de base de ingredientes alimenticios con propiedades aromatizantes.

115. Señale la respuesta correcta relativa a los residuos de plaguicidas en los alimentos elaborados a base de cereales y alimentos infantiles para lactantes y niños de corta edad listos para el consumo, comercializados como tales o después de preparados según las instrucciones del fabricante:

- a) No contendrán residuos de plaguicidas en niveles superiores a los 0,01 mg/Kg.
- b) A efectos de control, no se considerará que se han utilizado los plaguicidas prohibidos, si sus residuos no superan el nivel de 0,003 mg/kg.
- c) Hay un listado de plaguicidas a los que se les aplica unos límites máximos específicos (LME) de residuos.
- d) Todas son correctas.

116. Indique qué categoría de alimentos NO se deben comunicar su primera puesta en el mercado:

- a) Preparados para lactantes.
- b) Complementos alimenticios.
- c) Preparados de continuación elaborados a partir de hidrolizados de proteínas.
- d) Todos los anteriores deben realizar la comunicación.

**117.** De las siguientes menciones cuál irá precedida de las palabras “Aviso importante” o su equivalente, en el etiquetado de los alimentos para usos médicos especiales:

- a) El producto es o no adecuado para ser consumido como única fuente de alimento.
- b) El producto debe utilizarse bajo supervisión médica.
- c) “Para el manejo dietético de .....
- d) Son correctas a y b.

**118.** Indique qué opción es incorrecta respecto a las declaraciones nutricionales y de propiedades saludables:

- a) No se permiten declaraciones nutricionales en los alimentos para usos médicos especiales.
- b) No se podrán hacer declaraciones de propiedades saludables en los sustitutivos de la dieta completa para el control de peso.
- c) No se podrán hacer declaraciones de propiedades saludables en las bebidas con una graduación alcohólica superior al 1,2% en volumen.
- d) Podrá utilizarse “Con fibra añadida” en los alimentos para usos médicos especiales siempre que su contenido no sea inferior a 10 g.

**119.** Según lo establecido en el Real Decreto 562/2025, de 1 de julio, que regula el procedimiento de revisión documental en el marco del segundo dictamen pericial solicitado por el operador, señale cuál de los siguientes documentos NO forma parte del expediente objeto de revisión:

- a) Registro de la toma de muestra efectuada.
- b) Documento que indique referencias de la base legal de la toma de muestras.
- c) Acreditación del laboratorio y de la toma de muestra.
- d) Designación del laboratorio.

**120. ¿Cuál de las siguientes afirmaciones sobre el procedimiento de toma de muestra descrito en el Real Decreto 562/2025, de 1 de julio, es correcta?:**

- a) En los casos en que la toma de muestra se realice en un comercio minorista y no afecte al envasado del producto, deberá recogerse una cantidad suficiente para permitir la realización de un único análisis.
- b) Cuando el producto se envasa en el propio establecimiento a petición del comprador, la subdivisión de la muestra en unidades independientes podrá ser realizada por el operador alimentario, siempre bajo la supervisión del agente de control oficial, o bien por el laboratorio encargado del análisis o directamente por el agente de control oficial.
- c) En el caso de productos adquiridos por medios a distancia, el agente de control oficial podrá realizar la compra y la toma de muestra sin identificarse, hasta la obtención del resultado analítico.
- d) En caso de ser muestras destinadas a análisis de Ocratoxina A, no será necesario recoger cantidad suficiente de muestra que permita un segundo análisis.

**121. ¿Puede un operador solicitar una revisión documental del procedimiento seguido tras un resultado desfavorable en un control, conforme al Real Decreto 562/2025, de 1 de julio?:**

- a) Sí, si lo solicita en 15 días naturales a partir del siguiente al de la notificación del resultado desfavorable y designa una persona experta que emita un informe vinculante en 10 días hábiles desde el acceso a la información.
- b) Sí, si lo solicita en 15 días hábiles a partir del siguiente al de la notificación del resultado desfavorable y designa persona experta que emita un informe vinculante en 10 días hábiles desde el acceso a la información.
- c) Sí, si lo solicita en 10 días hábiles a partir del siguiente al de la notificación del resultado desfavorable y designa persona experta que emita un informe no vinculante en 10 días hábiles desde el acceso a la información.
- d) Sí, si lo solicita en 10 días hábiles a partir del siguiente al de la notificación del resultado desfavorable y designa persona experta que emita un informe facultativo no vinculante en 10 días hábiles desde el acceso a la información.

122. Indique qué condición tiene que darse para que en una misma instalación estén inscritas en el Registro General Sanitario de Empresas Alimentarias y Alimentos (RGSEAA), dos o más razones sociales diferentes:

- a) La empresa tiene que tener una plantilla inferior a 10 trabajadores.
- b) El volumen de negocio y balance tiene que ser inferior a 2 millones de euros.
- c) No se permitirá más de dos elaboradores de la misma actividad.
- d) Todas son correctas.

123. En relación con la aplicación de las categorías (1, 2, 3 ó 4) para la inscripción de una empresa en el Registro General Sanitario de Empresas Alimentarias y Alimentos (RGSEAA), señale la opción INCORRECTA:

- a) Un elaborador de galletas que envase las elaboradas por terceros, se inscribirá en la clave 20, con la categoría 1 y actividad 13 (galletas).
- b) Un elaborador de galletas que envase cereales, se inscribirá en la clave 20, con la categoría 1, actividad 13 (galletas) y categoría 2, actividad 07 (cereales).
- c) Un elaborador de galletas que distribuye galletas de otro fabricante, se inscribirá en la clave 20, con la categoría 1 y actividad 13 (galletas).
- d) Un elaborador de galletas que distribuye cereales elaborados por terceros sin pasar por sus instalaciones, se inscribirá en la clave 20, con la categoría 1, actividad 13 (galletas) y en la categoría 4, actividad 07 (cereales).

124. ¿Está permitido que un establecimiento al por menor de la localidad de Hervás (provincia de Cáceres) que elabora dulces extremeños mediante métodos tradicionales, comercialice sus productos en un establecimiento de comercio al por menor de la localidad de Béjar, provincia de Salamanca?:

- a) Sí, si el suministro es inferior al 25% del volumen anual de alimentos comercializados y la distancia entre las dos localidades es inferior a 50 Km.
- b) Si, si la comercialización es de 500 Kg a la semana y la distancia entre las dos localidades es inferior a 50 Km.
- c) Las opciones a y b son correctas.
- d) No, no está permitido.

125. ¿Cuál de las siguientes características químicas NO corresponde a la definición de margarina según el Real Decreto 1011/1981, del 10 de abril, por el que se aprueba la Reglamentación Técnico-Sanitaria de las grasas comestibles?:

- a) Extracto de éter de petróleo (30-80°C) igual o superior al 80%.
- b) Acidez de la grasa igual o inferior al 0,5%, expresada en ácido oleico.
- c) Prueba de fosfatasa negativa.
- d) Humedad inferior al 0,5%.

126. ¿Cuál es la denominación del aceite de oliva que se obtiene mediante la mezcla de aceite de oliva refinado con aceite de oliva virgen (excluyendo el aceite lampante), y cuya acidez expresada en ácido oleico, no supera 1 gramo por cada 100 gramos?:

- a) Aceite de oliva virgen.
- b) Aceite de oliva.
- c) Aceite de oliva refinado.
- d) Ninguna es correcta.

127. Indique qué capacidad está permitida en los envases de aceite de oliva suministrados a colectividades, conforme al Real Decreto 760/2021, de 31 de agosto:

- a) 5, 10 y 20 litros.
- b) 5, 10 y 15 litros.
- c) 20, 30 y 40 litros.
- d) Ninguna opción es correcta.

128. ¿Qué concentración mínima de sodio permite etiquetar un agua mineral natural como “sódica”?:

- a) Más de 20 mg/l.
- b) Más de 50 mg/l.
- c) Más de 150 mg/l.
- d) Más de 200 mg/l.

129. Indique qué tipo de aguas envasadas para consumo humano está exento de controlar los valores de referencia del parámetro nonilfenol:

- a) Agua potable preparada.
- b) Agua mineral natural.
- c) Agua de manantial.
- d) Agua de consumo público envasada procedente de una zona de abastecimiento tipo 3.

130. ¿Qué valor de pH debe tener como máximo una cerveza, según el Real Decreto 678/2016, de 16 de diciembre, por el que se aprueba la norma de calidad de la cerveza y de las bebidas de malta?:

- a) 6,5.
- b) 6,0.
- c) 5,5.
- d) 5,0.

131. Señale cuál NO es un ingrediente del pan común, según el Real Decreto 308/2019, de 26 de abril, que aprueba la norma de calidad para el pan:

- a) Salvado.
- b) Gluten de trigo seco.
- c) Grañones.
- d) Sémolas.

132. Indique con cuál de las siguientes masas básicas se elaboran los brazos de gitano sin relleno, conforme el Real Decreto 496/2010, de 30 de abril, por el que se aprueba la norma de calidad para los productos de confitería, pastelería, bollería y repostería:

- a) Masa azucarada.
- b) Masa escaldada.
- c) Masa batida.
- d) Masa de repostería.

133. Según la Reglamentación Técnico-Sanitaria para la elaboración, circulación y comercio de turrones y mazapanes, Real Decreto 1787/1982, de 14 de mayo, ¿Cuál de las siguientes afirmaciones es correcta?:

- a) Los pasteles gloria son considerados como elaboraciones fundamentales y los polvorones como elaboraciones complementarias.
- b) Los turrones duro y blando pueden elaborarse con almendras peladas o con piel y tostadas o crudas.
- c) Las marquesas pueden contener almendras u otros frutos secos.
- d) El turrón de yema puede contener fécula procedente de restos de obleas de recubrimiento.

134. Según lo establecido en el Real Decreto 1055/2003, de 1 de agosto, indique en qué caso está permitido el uso de aceite de coco en productos de chocolate:

- a) En todos los productos de chocolate.
- b) Solo en chocolate blanco.
- c) Solo en chocolate para helados y productos congelados similares.
- d) No está permitido.

135. Respecto a los métodos de análisis en agua de consumo humano:

- a) Existen métodos oficiales para los parámetros microbiológicos.
- b) Existen métodos alternativos autorizados para parámetros microbiológicos.
- c) Para los parámetros físico-químicos los métodos utilizados deben medir concentraciones al menos iguales al valor paramétrico o al valor de referencia con un límite de cuantificación igual o inferior al 30 % del valor paramétrico pertinente.
- d) Todas son correctas.

136. ¿Cuáles son funciones del farmacéutico de un equipo de atención primaria en Extremadura?:

- a) Funciones relacionadas con los medicamentos y otros productos farmacéuticos, y su uso racional.
- b) Funciones relacionadas con la administración sanitaria y salud pública.
- c) Participar, en función de las necesidades, en los turnos de atención continuada de salud pública establecidos por la Dirección de Salud.
- d) Todas son correctas.

**137. En qué artículo de la Constitución Española de 1978 se establece el derecho a la protección de la salud:**

- a) En el artículo 43.
- b) En el artículo 34.
- c) Son correctas a y b.
- d) Ninguna es correcta.

**138. Respecto a la Constitución Española 1978 y el derecho al trabajo:**

- a) Se establece en su artículo 35.
- b) Además del derecho a trabajar se establece el deber de trabajar.
- c) Expresa la libertad de elección de profesión u oficio.
- d) Todas son correctas.

**139. La Constitución Española de 1978 establece que la extradición:**

- a) La concederá el Congreso de los diputados por orden del Rey.
- b) La concederá el Rey que detenta el poder soberano.
- c) Sólo se concederá en cumplimiento de un tratado o de una ley atendiendo al principio de reciprocidad.
- d) Se garantiza el derecho a concederla por el presidente del Gobierno.

**140. Según el Estatuto de Autonomía de la Comunidad Autónoma de Extremadura, ostentan la condición política de extremeños:**

- a) Los ciudadanos españoles que hayan nacido en Extremadura.
- b) Los ciudadanos extremeños que hayan nacido en Extremadura.
- c) Los ciudadanos españoles que tengan vecindad administrativa en Extremadura.
- d) Los ciudadanos españoles que tengan vecindad política en Extremadura.

**141. El escudo y el himno de Extremadura se regularán por Ley de la Asamblea aprobada por mayoría de:**

- a) 3/4 de los diputados.
- b) 2/3 de los diputados.
- c) Escudo 2/3 e himno 3/4 de los diputados .
- d) Ninguna es correcta.

**142.** ¿Qué tipo de competencia tiene la Comunidad Autónoma de Extremadura sobre la conservación, defensa y protección del Fuero de Baylío e instituciones de derecho consuetudinario?

- a) Exclusiva.
- b) Desarrollo normativo y ejecución.
- c) Ejecución.
- d) Nula.

**143.** De conformidad con el artículo 24 del Estatuto Marco del personal estatutario de los servicios de salud, la sanción disciplinaria de separación del servicio:

- a) Supone la pérdida de la condición de personal estatutario, en cualquier caso.
- b) Supone la pérdida de la condición de personal estatutario en determinados supuestos.
- c) Supone la pérdida de la condición de personal estatutario cuando adquiera carácter firme.
- d) Ninguna es correcta.

**144.** Según el artículo 1 de la Ley 55/2003, de 16 de diciembre, el objeto del Estatuto Marco del personal estatutario de los servicios de salud es:

- a) Homogeneizar las relaciones de empleo del personal de cada uno de los centros, instituciones o servicios de salud, y con el fin de mejorar la eficacia en la gestión.
- b) El establecimiento de las disposiciones mínimas para la protección de la seguridad y salud del personal estatutario en materia de ordenación del tiempo de trabajo.
- c) Establecer las bases reguladoras de la relación funcional especial del personal estatutario de los servicios de salud que conforman el Sistema Nacional de Salud.
- d) Todas son correctas.

**145.** Según el Estatuto Marco del Personal Estatutario de los Servicios de Salud, la condición de personal estatutario fijo se adquiere:

- a) Con la superación de las pruebas de selección.
- b) Con el nombramiento conferido por el órgano competente.
- c) Con la incorporación en el plazo determinado en la convocatoria.
- d) Todas son correctas.

**146. De las siguientes afirmaciones señale cuál es correcta en relación con lo establecido en la Ley 14/1986, de 25 de abril, General de Sanidad.**

- a) Las Comunidades Autónomas no podrán dictar normas de desarrollo y complementarias de la presente Ley en el Ejercicio de sus competencias.
- b) La política de salud estará orientada a la superación de los desequilibrios territoriales y sociales.
- c) Son titulares del derecho a la protección de la salud y a la atención sanitaria todos los españoles y los ciudadanos extranjeros.
- d) La presente Ley tiene por objeto la regulación general de todas las acciones que permitan hacer efectivo el derecho a la protección de la salud reconocido en el artículo 41 de la Constitución.

**147. Según establece la Ley 14/1986, de 25 de abril, General de Sanidad, las Áreas de Salud serán dirigidas por:**

- a) Un órgano propio donde deben participar las Corporaciones locales con una representación superior al 40 por ciento.
- b) Corporaciones locales.
- c) Un órgano propio donde deben participar las Corporaciones locales con una representación no inferior al 40 por ciento.
- d) Ninguna es correcta.

**148. Según la Ley general de Sanidad 14/1986 ¿quiénes son titulares del derecho a la protección de la salud y la atención sanitaria?:**

- a) Los españoles.
- b) Los extranjeros no residentes en España en la forma que las leyes y tratados internacionales establezcan.
- c) Los españoles fuera del territorio nacional en la forma que las leyes y tratados internacionales establezcan.
- d) Todas son correctas.

149. Según la Ley de Salud de Extremadura, el Sistema Sanitario Público de Extremadura se concibe como:

- a) El conjunto de recursos, de actividades y de prestaciones que funcionan de forma coordinada y ordenada.
- b) El conjunto de recursos, de actividades y de prestaciones que funcionan de forma unitaria y autónoma.
- c) El conjunto de recursos, de actividades y de prestaciones que funcionan de forma proporcional y coordinada.
- d) El conjunto de recursos, de actividades y de prestaciones que funcionan de forma coordinada y complementaria.

150. Según la Ley de Salud de Extremadura, son competencias de la Consejería responsable en materia de Sanidad en relación al Sistema Sanitario Público de Extremadura:

- a) Aprobar el Plan de Salud de Extremadura.
- b) Proponer a la Junta de Extremadura la aprobación del proyecto de Mapa Sanitario de la Comunidad Autónoma.
- c) Planificar los programas y actividades sanitarias.
- d) Todas son correctas.

151. Según la Ley de Salud de Extremadura, el personal debidamente acreditado que actúe en representación de la autoridad sanitaria, cuando ejerza funciones de inspección, estará facultado para:

- a) Ordenar la realización de exámenes necesarios para comprobar que se cumple la Ley de Salud de Extremadura.
- b) Adoptar las medidas cautelares necesarias para preservar la salud colectiva en situaciones de urgente necesidad.
- c) Efectuar investigaciones para comprobar que se cumple la Ley de Salud de Extremadura.
- d) Todas son correctas.

152. Según la Ley de Salud de Extremadura, al objeto de promover la participación democrática de la sociedad en el Sistema Sanitario Público de Extremadura, se constituye:

- a) El Consejo Regional de Pacientes de Extremadura.
- b) El Consejo Extremeño de Salud.
- c) El Servicio Extremeño de Salud.
- d) El consejo Regional de Extremadura.

## RESERVA

**1. Respecto al tratamiento de potabilización del agua de consumo humano:**

- a) Queda prohibida la utilización de mezclas que contengan sustancias activas clasificadas por su fabricante conforme a los artículos 9 y 13 y Anexo I del Reglamento (UE) 1272/2008 del Parlamento Europeo y del Consejo (CLP), como carcinógenas.
- b) Queda prohibida la utilización de polímeros cuyos monómeros tienen clasificación armonizada como tóxico para la reproducción.
- c) Queda prohibida la utilización de mezclas con sustancias activas que hayan sido identificadas como alterador endocrino o peligrosas para el medio ambiente.
- d) Todas son correctas.

**2. ¿Cuál de los siguientes es una reacción adversa a medicamento de tipo A?:**

- a) Anafilaxia por penicilina.
- b) Hemorragia por warfarina.
- c) Agranulocitosis por clozapina.
- d) Erupción cutánea por alopurinol.

**3. Las unidades especiales para el transporte de mercancías perecederas tendrán fijadas sobre ellas marcas de identificación e indicaciones conforme a lo establecido en el ATP (Acuerdo sobre Transportes Internacionales de mercancías Perecederas). Indique cuál de las siguientes marcas de identificación NO está incluida en el ATP:**

- a) IN (unidad isoterma normal).
- b) RRE (unidad refrigerante reforzada de la clase E).
- c) FRB (unidad frigorífica reforzada de la clase B).
- d) CRB (unidad calorífica reforzada de la clase B).

**4. En un ensayo clínico aleatorizado realizado con 200 personas, el grupo de control presenta una incidencia de 5 eventos por cada 100 pacientes ( $I_c=5/100$ ) y el grupo de intervención presenta una incidencia de 3 eventos por cada 100 pacientes ( $I_i=3/100$ ). ¿Cuál de las siguientes combinaciones de medidas de asociación es la correcta?:**

- a) RR = 0,6 ; RRR = 40% ; RAR = 0,02 (2%) ; NNT = 50.
- b) RR = 1,67 ; RRR = 167% ; RAR = 0,02 (2%) ; NNT = 50.
- c) RR = 0,4 ; RRR = 60% ; RAR = 0,02 (2%) ; NNT = 33.
- d) RR = 0,6 ; RRR = 40% ; RAR = 0,20 (20%) ; NNT = 5.

**5. Respecto a los pictogramas de peligro de una sustancia o mezcla peligrosa, cuando deban figurar más de uno en la etiqueta:**

- a) Si se clasifica como explosiva y oxidante, tiene prioridad el pictograma de explosivo.
- b) Si se clasifica como irritante cutáneo u ocular y también corrosivo, no es necesario incluir el pictograma correspondiente a corrosivo.
- c) Si se clasifica como sensibilizante respiratorio y cutáneo, si es necesario que figuren los dos pictogramas correspondientes a ambos peligros.
- d) No existen principios de prioridad para los pictogramas.

**6. En relación a la selección de tratamiento para la enfermedad de Alzheimer señale la respuesta correcta:**

- a) No se recomienda iniciar tratamiento si la valoración del paciente con la escala de deterioro global (GDS) da un valor de 3,2.
- b) En pacientes que presenten enfermedad de Alzheimer leve a moderada, la memantina es una opción de tratamiento.
- c) Con carácter general, la dosis de inicio de memantina es de 5 mg diarios durante la primera semana con aumento de 5 mg diarios cada semana hasta 20 mg al día.
- d) Son correctas a y c.

**7. La aprobación de una sustancia activa biocida:**

- a) Tiene un periodo inicial de validez de 10 años.
- b) Tiene un periodo inicial de validez mayor de 7 años para sustancias activas candidatas a la sustitución.
- c) Tiene un periodo inicial de validez mayor de 5 años para sustancias activas carcinógenas categoría 3.
- d) Ninguna es correcta.

8. Una de las siguientes relaciones de datos consignados en receta médica en soporte papel NO es válida para proceder a la dispensación:

- a) Nº de envases: 4. Medicamento: Bencilpenicilina 600.000 UI polvo y disolvente para solución inyectable, 1 vial + 1 ampolla de disolvente. Posología: 1C/6H.
- b) Nº de envases: 2. Medicamento: Insulina regular 100 UI/mL, solución inyectable en vial, 1 vial de 10 mL. Posología: Según instrucciones adjuntas.
- c) Nº de envases: 3. Medicamento: Morfina 100 mg 60 comprimidos de liberación prolongada. Posología: 1 C/24H.
- d) Nº de envases: 2. Medicamento: Cefditoren pivoxilo 200 mg 20 comprimidos. Posología: 1C/12H.

9. ¿Cuál de los siguientes alimentos NO tiene permitido la presencia de un aditivo en virtud del principio de transferencia, según el Reglamento (CE) Nº 1333/2008, del 16 de diciembre del Parlamento Europeo?

- a) Galletas.
- b) Margarina.
- c) Legumbre.
- d) Azúcares.

10. Los modelos de predicción del riesgo cardiovascular son más precisos que el juicio clínico o la consideración de factores de riesgo individuales. ¿Cuál es la función que apoya la guía ESC sobre el manejo de la presión arterial elevada y la hipertensión para la predicción del riesgo global a 10 años de eventos de cardiovasculares para pacientes de 40-69 años?:

- a) SCORE 2.
- b) SCORE 2-OP.
- c) REGICOR.
- d) FRAMINGHAM.

**11. La Constitución española de 1978 se estructura en:**

- a) Preámbulo, Título Preliminar, 9 Títulos, 4 Disposiciones Adicionales, 9 Disposiciones Transitorias, 1 Disposición Derogatoria y 1 Disposición Final.
- b) Preámbulo, Título Preliminar, 10 Títulos, 4 Disposiciones Adicionales, 9 Disposiciones Transitorias, 1 Disposición Derogatoria y 1 Disposición Final.
- c) Preámbulo, Título Preliminar, 8 Títulos, 4 Disposiciones Adicionales, 9 Disposiciones Transitorias, 1 Disposición Derogatoria y 1 Disposición Final.
- d) Preámbulo, Título Preliminar, 11 Títulos, 4 Disposiciones Adicionales, 9 Disposiciones Transitorias, 1 Disposición Derogatoria y 1 Disposición Final.

**12. El Estatuto de Autonomía de Extremadura, tras su reforma de la Ley Orgánica 1/2011, de 28 de enero, de reforma del Estatuto de Autonomía de Extremadura consta de:**

- a) 91 artículos.
- b) 92 artículos.
- c) 93 artículos.
- d) 90 artículos.