

**EJERCICIO DEL PROCESO DE ELABORACIÓN DE LISTAS SUPLETORIAS
PARA LA PROVISIÓN CON CARÁCTER INTERINO DE PUESTOS DE
FARMACÉUTICOS DE ADMINISTRACIÓN SANITARIA
GOBIERNO DE ARAGÓN**

RESOLUCIÓN DE 6 DE MAYO DE 2021, DEL SECRETARIO GENERAL TÉCNICO DEL DEPARTAMENTO DE SANIDAD, POR LA QUE SE CONVOCA LA ELABORACIÓN DE LISTAS SUPLETORIAS EN HUESCA, TERUEL Y ZARAGOZA, PARA LA PROVISIÓN CON CARÁCTER INTERINO DE PUESTOS DE TRABAJO CORRESPONDIENTES AL CUERPO DE FUNCIONARIOS SUPERIORES DE LA COMUNIDAD AUTÓNOMA DE ARAGÓN, ESCALA FACULTARIVA SUPERIOR, FARMACÉUTICOS DE ADMINISTRACIÓN SANITARIA.

- 1.- Según el artículo 9 de la Constitución Española, los ciudadanos y los poderes públicos están sujetos a:
 - a) La Constitución y al resto del ordenamiento jurídico.
 - b) La Constitución y a la costumbre.
 - c) La Ley y al ordenamiento jurídico.

- 2.- De acuerdo con lo dispuesto en el artículo 137 de la Constitución Española, el estado se organiza territorialmente en:
 - a) Municipios, comarcas y provincias.
 - b) Municipios, provincias y Comunidades Autónomas.
 - c) Municipios, mancomunidades, provincias, territorios insulares y Comunidades Autónomas.

- 3.- La suprema representación de Aragón y la ordinaria del Estado, en territorio aragonés, la ostenta:
 - a) El Presidente de las Cortes de Aragón.
 - b) El Delegado del Gobierno en Aragón.
 - c) El Presidente de Aragón.

- 4.- En su relación con las Administraciones Públicas:
 - a) Las personas jurídicas están obligadas a relacionarse de forma presencial con las Administraciones Públicas.
 - b) Las personas físicas están obligadas a relacionarse de forma presencial con las Administraciones Públicas.
 - c) Las personas jurídicas están obligadas a relacionarse a través de medios electrónicos con las Administraciones Públicas.

- 5.- Se considera interesado en un procedimiento administrativo a:
 - a) Cualquier persona jurídica.
 - b) Cualquier persona cuyos derechos puedan resultar afectados por la decisión que se adopte.
 - c) Cualquier persona física.

- 6.- De acuerdo con la Ley 39/2015, de 1 de octubre, del Procedimiento Administrativo Común de las Administraciones Públicas, el órgano que dicte las resoluciones y actos administrativos los notificará a los interesados cuyos derechos e intereses sean afectados por aquéllos dentro del plazo de:
 - a) Diez días.
 - b) Veinte días.
 - c) Un mes.

- 7.- Según el Tratado de la Unión Europea, la institución encargada de promover el interés general de la Unión y tomar las iniciativas adecuadas con este fin, velar porque se apliquen los tratados, supervisar la aplicación del derecho de la Unión, ejecutar el presupuesto y ejercer funciones de coordinación, ejecución y gestión es:
- El Consejo Europeo.
 - El Parlamento Europeo.
 - La Comisión Europea.
- 8.- El modelo de Lalonde estableció cuatro grupos de determinantes de la salud. Estos grupos son la biología humana, el medioambiente, el sistema de asistencia sanitaria y:
- El estilo de vida.
 - Las normas legales.
 - La genética.
- 9.- La Ley 33/2011, de 4 de octubre, General de Salud Pública, en su artículo 3, establece los principios generales de acción en salud pública, entre los que se encuentra el principio de:
- Equidad.
 - Celeridad.
 - Impulso.
- 10.- En un estudio epidemiológico se seleccionaron 1200 trabajadores de una empresa, 300 de ellos expuestos a un producto presuntamente cancerígeno y 900 no expuestos. Se realizó el seguimiento de estos trabajadores durante los siguientes 20 años y se observó cuántos de ellos desarrollaron cáncer en ese periodo. Se trató de un estudio:
- Transversal.
 - De cohortes.
 - Caso-control.
- 11.- En la epidemiología de una enfermedad transmisible, la proporción entre el número de infectados que enferman y el número total de infectados en un determinado periodo de tiempo, es la tasa de:
- Letalidad.
 - Inicio.
 - Patogenicidad.

12.- Según la Ley 5/2014, de 26 de junio, de Salud Pública de Aragón, son actuaciones de protección de la salud en Salud Pública:

- a) Las acciones dirigidas a proteger la seguridad alimentaria, la salud ambiental y la preservación de un entorno de vida saludable que afecte a los espacios públicos.
- b) Las actuaciones que se desarrollan en los lugares en los que las personas y grupos sociales viven, conviven o trabajan.
- c) Las acciones de vacunación.

13.- En el sistema de atención a alertas en Salud Pública de la Comunidad Autónoma de Aragón, si a la vista de la información disponible en cada momento se observa la posibilidad de producirse un riesgo para la salud colectiva, existiendo incertidumbre científica, se deberán adoptar las medidas de gestión del riesgo de acuerdo al principio de:

- a) Autoridad.
- b) Colaboración.
- c) Precaución.

14.- Los responsables del sistema de atención a alertas en Salud Pública de la Comunidad Autónoma de Aragón tendrán como funciones, entre otras:

- a) La toma de decisión de intervenir.
- b) La resolución efectiva de la alerta, de la que serán los principales responsables.
- c) La preparación de la comunicación del riesgo para la población con el gabinete de comunicación.

15.- El Sistema Arbitral de Consumo:

- a) Es el sistema judicial de resolución de conflictos entre los consumidores y usuarios y los empresarios.
- b) Es de carácter no vinculante y ejecutivo para ambas partes.
- c) Resuelve las reclamaciones de los consumidores y usuarios, siempre que el conflicto no verse sobre intoxicación, lesión o muerte o existan indicios racionales de delito.

16.- Respecto a las fuentes de contaminación del agua y riesgos para la salud:

- a) El principal riesgo para la salud por la ingesta de agua con concentraciones elevadas de nitrito y nitrato son los efectos gastrointestinales.
- b) El principal riesgo para la salud por la ingesta de agua con concentraciones elevadas de sulfatos es la metahemoglobinemia en lactantes alimentados con biberón.
- c) Las fuentes que contribuyen a la exposición total a trihalometanos volátiles son: la ingestión de agua de consumo, la inhalación de aire de espacios interiores, la exposición cutánea, y la ingestión de alimentos.

- 17.- Si se utiliza el dióxido de cloro en el tratamiento de potabilización del agua de consumo humano, en los análisis de autocontrol se deberá determinar a la salida de la estación de tratamiento de agua potable (ETAP) o depósito de cabecera la concentración de:
- Cloritos.
 - Dicloratos.
 - Bromatos.
- 18.- El Real Decreto 140/2003, de 7 de febrero, por el que se establecen los criterios sanitarios de la calidad del agua de consumo humano, establece que los tipos de análisis para el autocontrol de la calidad del agua de consumo humano son el examen organoléptico, el análisis de control, el análisis completo y:
- El análisis de seguimiento.
 - El análisis de oxidación.
 - El análisis de radiactividad.
- 19.- En la Comunidad Autónoma de Aragón, el perfil de las aguas de baño será establecido por:
- La Administración local a través de los municipios.
 - El órgano ambiental (Confederación Hidrográfica del Ebro o Confederación Hidrográfica del Júcar).
 - La Autoridad sanitaria a través del Departamento de Turismo.
- 20.- Las piscinas de uso público que disponen de vasos climatizados con aerosolización deberán cumplir lo dispuesto en:
- El Real Decreto 742/2013, de 27 de septiembre, por el que se establecen los criterios técnico-sanitarios de las piscinas, y en el Real Decreto 865/2003, de 4 de julio, por el que se establecen los criterios higiénico-sanitarios para la prevención y control de la legionelosis.
 - El Real Decreto 1341/2007, de 11 de octubre, sobre la gestión de la calidad de las aguas de baño.
 - El Real Decreto 742/2013, de 27 de septiembre, por el que se establecen los criterios técnico-sanitarios de las piscinas, pero no lo dispuesto en el Real Decreto 865/2003, de 4 de julio, por el que se establecen los criterios higiénico-sanitarios para la prevención y control de la legionelosis.
- 21.- Respecto a los instrumentos normativos sobre ruido en la Comunidad Autónoma de Aragón:
- La Ley 34/2007, de 15 de noviembre, de calidad del aire y protección de la atmósfera es la norma principal.
 - Existe una Ordenanza Municipal Tipo de Aragón en materia de contaminación acústica de 2011.
 - No existe ninguna ordenanza tipo, los municipios deben elaborar sus ordenanzas sobre el ruido.
- 22.- El plazo que tienen los titulares y empresas instaladoras de torres de refrigeración y condensadores evaporativos para comunicar a la autoridad sanitaria la puesta en funcionamiento y las características técnicas de las mismas es:
- De 6 meses antes de su puesta en funcionamiento.
 - De 1 mes desde su puesta en funcionamiento.
 - Indefinido.

- 23.- Según el Real Decreto 1620/2007, de 7 de diciembre, por el que se establece el régimen jurídico de la reutilización de las aguas depuradas, en general, las aguas regeneradas se pueden utilizar para:
- El uso recreativo como agua de baño.
 - El uso en fuentes y láminas ornamentales en espacios públicos o interiores de edificios públicos.
 - El baldeo de calles.
- 24.- Según Real Decreto Ley 11/1995, de 28 de diciembre, por el que se establecen las normas aplicables al tratamiento de las aguas residuales urbanas, las aguas residuales domésticas son:
- Las aguas residuales procedentes de zonas de vivienda y de servicios, generadas principalmente por el metabolismo humano y las actividades domésticas.
 - Todas las aguas residuales vertidas desde locales utilizados para cualquier actividad comercial o industria.
 - Las aguas de escorrentía pluvial.
- 25.- Según lo establecido en el Real Decreto 140/2003, de 7 de febrero, por el que se establecen los criterios sanitarios de la calidad del agua de consumo humano, cualquier incumplimiento detectado en el abastecimiento o en la calidad del agua de consumo humano deberá ser confirmado, cuando sea necesario, con la toma de una muestra de agua antes de:
- 1 hora de haberse detectado el incumplimiento.
 - 24 horas de haberse detectado el incumplimiento.
 - 96 horas de haberse detectado el incumplimiento.
- 26.- Cuando en un abastecimiento de agua de consumo humano deba recurrirse al uso de cisternas o depósitos móviles, éstos serán sólo para el transporte de agua y tendrán claramente señalado y suficientemente visible la indicación «para transporte de agua de consumo humano», acompañado del símbolo de:
- Un grifo azul sobre fondo rojo.
 - Una gota blanca sobre fondo azul.
 - Un grifo blanco sobre fondo azul.
- 27.- Se consideran sustancias registradas según el Reglamento (CE) nº 1907/2006 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 18 de diciembre de 2006, relativo al registro, la evaluación, la autorización y la restricción de las sustancias y preparados químicos (REACH):
- Las sustancias monómeras que forman parte de los polímeros.
 - Las sustancias volátiles.
 - Las sustancias activas fabricadas o importadas para ser usadas únicamente en biocidas.

28.- Las restricciones a la fabricación, la comercialización y el uso de determinadas sustancias, mezclas y artículos peligrosos se recogen en anexo XVII del:

- a) Reglamento (CE) nº 1907/2006 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 18 de diciembre de 2006, relativo al registro, la evaluación, la autorización y la restricción de las sustancias y preparados químicos (REACH).
- b) Reglamento (CE) nº 1272/2008 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 16 de diciembre de 2008, sobre clasificación, etiquetado y envasado de sustancias y mezclas (CLP).
- c) Reglamento (UE) nº 528/2012 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 22 de mayo de 2012, relativo a la comercialización y el uso de los biocidas.

29.- La ficha de datos de seguridad es un documento:

- a) Con una extensión máxima de 6 epígrafes.
- b) En cuya primera página se deberá indicar su fecha de emisión o revisión.
- c) Cuyo contenido y forma se regulan en el Reglamento (UE) nº 528/2012 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 22 de mayo de 2012, relativo a la comercialización y el uso de los biocidas.

30.- La aprobación de una sustancia activa biocida:

- a) Especificará el tipo de producto biocida para el que se aprueba.
- b) Incluirá los nanomateriales, aunque no se mencionen expresamente.
- c) Tendrá validez inicial de 20 años.

31.- En la Comunidad Autónoma de Aragón, los responsables de centros de bronceado por medio de radiaciones ultravioletas:

- a) Deberán comunicar dicha actividad al Ministerio de Sanidad una vez iniciada la actividad de bronceado.
- b) Deberán contar al menos con una persona que posea la formación específica durante toda la franja horaria de prestación de servicios.
- c) Se encargarán de que se realice una revisión técnica de los aparatos de bronceado cada 5 años.

32.- Es una medida general de protección y prevención de la salud frente a temperaturas extremas:

- a) El consumo de bebidas con cafeína, alcohol o muy azucaradas.
- b) Reducir la actividad física y evitar deportes al aire libre en las horas más calurosas.
- c) Hacer comidas copiosas.

- 33.- El procedimiento de registro establecido en el Reglamento (CE) nº 1907/2006 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 18 de diciembre de 2006, relativo al registro, la evaluación, la autorización y la restricción de las sustancias y preparados químicos (REACH):
- Se basa en el principio “no hay comercialización sin registro”.
 - Es obligatorio para las mezclas fabricadas o importadas en cantidades iguales o superiores a 1 tonelada anual.
 - Es obligatorio para distribuidores y almacenistas.
- 34.- Según establece el Reglamento (CE) nº 1272/2008 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 16 de diciembre de 2008, sobre clasificación, etiquetado y envasado de sustancias y mezclas (CLP), en la etiqueta de una sustancia o mezcla clasificada como peligrosa y contenida en un envase deberá o deberán figurar:
- Los identificadores del producto.
 - La fecha de autorización.
 - El número de lote.
- 35.- En España, la ficha de datos de seguridad:
- Deberá estar redactada al menos en la lengua española oficial del Estado porque existe normativa que así lo especifica.
 - Puede facilitarse en cualquier idioma de los estados miembros en que se comercialice la sustancia o el preparado.
 - Deberá estar redactada en inglés.
- 36.- Están obligados a inscribirse en el Registro Oficial de Establecimientos y Servicios Biocidas de la Comunidad Autónoma de Aragón:
- Los locales o instalaciones donde se fabriquen biocidas de uso por el público en general.
 - Los establecimientos en los que se comercialicen exclusivamente biocidas autorizados para uso por el público en general.
 - Los locales o instalaciones donde se fabriquen desinfectantes de material clínico.
- 37.- Es una declaración nutricional autorizada para un producto alimenticio:
- “Alto contenido en yodo”.
 - “Bajo contenido en grasa”.
 - “Bajo contenido en alcohol”.
- 38.- Según el artículo 9 del Reglamento (UE) nº 1169/2011 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 25 de octubre de 2011, sobre la información alimentaria facilitada al consumidor, es obligatorio mencionar en el etiquetado de los alimentos destinados al consumidor final:
- La información nutricional.
 - Las declaraciones nutricionales.
 - Las declaraciones saludables.

- 39.- El Reglamento (UE) 2017/625 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 15 de marzo de 2017, relativo a los controles y otras actividades oficiales realizados para garantizar la aplicación de la legislación sobre alimentos y piensos, establece como métodos y técnicas para los controles oficiales:
- a) Los planes de control de la cadena alimentaria.
 - b) La inspección y las auditorías a los operadores.
 - c) Las redes de alerta nacionales y europeas.
- 40.- En los productos alimenticios envasados en bolsas y otros envases que permitan a simple vista una identificación normal del producto y que contengan frutas, hortalizas, tubérculos o frutos secos, el etiquetado deberá indicar la denominación del alimento, la identificación del operador de la empresa alimentaria y:
- a) El país de origen.
 - b) Los ingredientes.
 - c) La cantidad neta.
- 41.- El Sistema Coordinado de Intercambio Rápido de Información (SCIRI):
- a) Es la Red de alerta alimentaria de la Unión Europea.
 - b) Es la Red de alerta alimentaria de la OMS y la FAO.
 - c) Es la Red de alerta alimentaria nacional.
- 42.- En una empresa alimentaria, los sistemas de autocontrol basados en el sistema de análisis de peligros y puntos de control crítico deberán ser elaborados por:
- a) Los operadores de la empresa alimentaria.
 - b) La Autoridad Sanitaria.
 - c) Los operadores de la empresa alimentaria junto con la Autoridad Sanitaria.
- 43.- Indique cuál de las siguientes micotoxinas pueden encontrarse en productos derivados de la manzana, especialmente en zumos de fruta y sidra:
- a) Zearalenona.
 - b) Aflatoxinas.
 - c) Patulina.
- 44.- El Reglamento (CE) nº 1881/2006 de la Comisión, de 19 de diciembre de 2006, por el que se fija el contenido máximo de determinados contaminantes en los productos alimenticios, regula entre otros contaminantes abióticos:
- a) La acrilamida
 - b) La ocratoxina A
 - c) El níquel

- 45.- Según el Real Decreto 1487/2009, de 26 de septiembre, relativo a los complementos alimenticios, en el etiquetado de estos productos debe figurar obligatoriamente:
- a) La afirmación expresa de que los complementos alimenticios deben utilizarse como sustituto de una dieta equilibrada.
 - b) La advertencia de no superar la dosis diaria expresamente recomendada.
 - c) La indicación de que el producto se debe mantener fuera del alcance de personas con intolerancias alimentarias.
- 46.- En el anexo I del Reglamento (CE) nº 1935/2004 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 27 de octubre de 2004, sobre los materiales y objetos destinados a entrar en contacto con alimentos, se enumera un listado de aquellos para los que se pueden determinar medidas específicas. Señale cuáles disponen actualmente de normativa específica:
- a) Las siliconas.
 - b) Los materiales y objetos activos e inteligentes.
 - c) Las resinas de intercambio iónico.
- 47.- Indique cuál de los siguientes compuestos es considerado aditivo alimentario según el Reglamento (CE) nº 1333/2008 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 16 de diciembre de 2008, sobre aditivos alimentarios:
- a) Agentes de recubrimiento
 - b) Enzimas alimentarias
 - c) Aromas de humo
- 48.- La notificación de primera puesta en el mercado nacional de un complemento alimenticio por parte de una empresa con sede social en Aragón, se presentará:
- a) De forma previa o simultánea al organismo competente de la Comunidad Autónoma de Aragón.
 - b) De forma previa o simultánea a la AESAN.
 - c) Una vez hayan transcurridos dos meses desde su puesta en el mercado a la AESAN.
- 49.- El Real Decreto 891/2006, de 21 de julio, por el que se aprueban las normas técnico-sanitarias aplicables a los objetos de cerámica para uso alimentario, hace referencia a dos elementos que tienen límites de migración específica que son:
- a) Níquel y cobre.
 - b) Estaño y cromo.
 - c) Cadmio y plomo.
- 50.- Según los criterios de seguridad alimentaria del Reglamento (CE) nº 2073/2005 de la Comisión, de 15 de noviembre de 2005, relativo a los criterios microbiológicos aplicables a los productos alimenticios, el plan de muestreo de un determinado producto alimenticio puede reflejar el siguiente resultado:
- a) Satisfactorio o insatisfactorio.
 - b) Satisfactorio, aceptable o insatisfactorio.
 - c) Aceptable o inaceptable condicionado.

- 51.- El control oficial de los productos cárnicos contempla comprobar el cumplimiento por parte del operador económico de los criterios microbiológicos relativos a:
- a) Estafilococos coagulasa positivos en preparados de carne.
 - b) Enterobacter sakazakii en carne separada mecánicamente.
 - c) E. coli en preparados de carne.
- 52.- En el análisis de las muestras reglamentarias de alimentos:
- a) Si existiera desacuerdo entre los dictámenes de los análisis inicial y contradictorio se realizará el análisis dirimente del tercer ejemplar de la muestra.
 - b) Corresponde al operador económico realizar el análisis inicial.
 - c) El operador económico podrá solicitar la realización del análisis correspondiente del ejemplar dirimente.
- 53.- El etiquetado de las aguas de manantial envasadas debe incluir:
- a) Las sales minerales y vitaminas añadidas.
 - b) El nombre del manantial o captación subterránea.
 - c) Las propiedades saludables autorizadas para este tipo de producto.
- 54.- ¿Cuál de las siguientes sustancias y categorías de sustancias pueden añadirse a los preparados para lactantes y preparados de continuación?
- a) Fibra alimentaria.
 - b) Taurina.
 - c) Plomo.
- 55.- En el control oficial de los establecimientos de comidas preparadas para colectivos de riesgo, se tendrá en cuenta el cumplimiento de los siguientes aspectos:
- a) Las cocinas de todos los establecimientos serán como mínimo de superficie igual al 60% de la superficie útil total del establecimiento.
 - b) La vajilla y cubiertos que no sean de un solo uso, serán higienizados con métodos mecánicos adecuados al volumen de la actividad.
 - c) Las zonas de manipulación y elaboración dispondrán de lavamanos de accionamiento manual.
- 56.- El Laboratorio de Salud Pública de Aragón realiza las determinaciones analíticas en los distintos programas de vigilancia y control que efectúa la Dirección General de Salud Pública. Entre ellas está:
- a) La investigación de colorantes admitidos en productos cosméticos.
 - b) La determinación de conservantes en antisépticos de piel sana.
 - c) La determinación de residuos de antibióticos en huevos y miel.

57.- El procedimiento comunitario establecido para la concesión de una autorización de comercialización de un medicamento en más de un Estado miembro cuando no dispone de una autorización en ningún Estado miembro de la Unión Europea en el momento de la solicitud es el:

- a) Procedimiento de reconocimiento mutuo.
- b) Procedimiento descentralizado.
- c) Procedimiento sucesivo.

58.- En el libro recetario de la oficina de farmacia es obligatorio registrar las dispensaciones de:

- a) Fórmulas magistrales, medicamentos de uso humano prescritos para uso animal y medicamentos que incluyan determinadas sustancias psicotrópicas.
- b) Todos los medicamentos que requieran prescripción médica
- c) Solo los medicamentos que incluyan determinadas sustancias psicotrópicas.

59.- ¿Cuál de los siguientes productos sanitarios no lleva marcado CE?

- a) Productos sanitarios a medida.
- b) Productos sanitarios para diagnóstico in vitro.
- c) Productos sanitarios clase I estéril.

60.- Un producto en cuya etiqueta pone "Gel hidroalcohólico al 70%, virucida, para la higienización de manos", debe considerarse como:

- a) Producto biocida de tipo de producto 1, antiséptico para piel sana.
- b) Producto cosmético.
- c) Según decida el responsable de la puesta en el mercado.

PREGUNTAS DE RESERVA

61.- Las personas físicas o jurídicas que realicen materialmente la fabricación de productos cosméticos en territorio nacional deberán:

- a) Obtener una autorización sanitaria otorgada por la Comunidad Autónoma donde esté ubicada la actividad.
- b) Obtener una autorización sanitaria otorgada por la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS).
- c) Presentar una declaración responsable ante la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS).

62.- Según la Ley 16/2006, de 28 de diciembre, de Protección y Defensa de los Consumidores y Usuarios de Aragón son infracciones por alteración, adulteración, fraude o engaño las siguientes:

- a) La utilización de las etiquetas, envases o propaganda de nombres, clase, indicaciones de procedencia u otras que no correspondan al producto, bien o servicio e induzcan a confusión al consumidor.
- b) El incumplimiento de los requisitos, condiciones, obligaciones o prohibiciones en materia de salud y seguridad de los bienes y servicios puestos a disposición del consumidor.
- c) La introducción de cláusulas abusivas en los contratos.

63.- El Sistema de Información Nacional de Aguas de Consumo (SINAC) se estructura en los siguientes niveles:

- a) Básico, provincial, autonómico y ministerial.
- b) Municipal, autonómico y ministerial.
- c) Básico, autonómico y ministerial.

64.- El análisis de riesgos en seguridad alimentaria es un proceso formado por tres elementos interrelacionados. Estos elementos son la determinación del riesgo, la gestión del riesgo y:

- a) La resolución del riesgo.
- b) La comunicación del riesgo.
- c) La modificación del riesgo.

65.- Es un objetivo general del Plan Marco de Sanidad Ambiental de la Comunidad Autónoma de Aragón (PLAMSA):

- a) Unificar criterios de actuación entre los profesionales dedicados a la sanidad ambiental.
- b) Mejorar la protección de la salud frente a riesgos ambientales identificados.
- c) Garantizar el cumplimiento efectivo de la normativa específica relacionada con la sanidad ambiental.