

Departamento de Sanidad

PROCESO SELECTIVO PARA EL INGRESO POR PROMOCIÓN INTERNA EN EL CUERPO DE FUNCIONARIOS SUPERIORES DE LA ADMINISTRACIÓN DE LA COMUNIDAD AUTÓNOMA DE ARAGÓN, ESCALA SANITARIA SUPERIOR INSPECTORES FARMACÉUTICOS

Resolución de 21 de julio de 2022, del Director General de la Función Pública y Calidad de los Servicios

Categoría:

## Inspectores Farmacéuticos

## **ADVERTENCIAS:**

- No abra este cuestionario hasta que se le indique.
- Este cuestionario consta de 65 preguntas de las cuales las 5 últimas son de reserva.
  Las preguntas de este cuestionario deben ser contestadas en la "Hoja de Examen" entre los números 1 y 65.
  Si observa alguna anomalía en la impresión del cuestionario solicite su sustitución.
- El tiempo de realización de este ejercicio es de: 65 MINUTOS.
- Todas las preguntas del cuestionario tienen el mismo valor. Las respuestas correctas puntuarán positivamente, las no contestadas no tendrán valoración alguna y las contestadas erróneamente restarán un tercio del valor de la respuesta correcta.
- Compruebe siempre que el número de respuestas que señale en la "Hoja de Examen" es el que corresponde al número de pregunta del cuestionario.
- En cada pregunta existe una y sólo una respuesta correcta.
- Este cuestionario puede utilizarse en su totalidad como borrador.
- No se permite el uso de calculadora, libros ni documentación alguna, móvil o ningún otro elemento electrónico.
- Cualquier marca en la hoja de respuestas podrá dar lugar a la anulación del examen.

SOBRE LA FORMA DE CONTESTAR EN LA "HOJA DE EXAMÉN" LEA MUY ATENTAMENTE LAS INSTRUCCIONES QUE SE ENTREGAN EN HOJA APARTE.

ESTE CUESTIONARIO NO DEBERÁ SER DEVUELTO AL FINALIZAR EL EJERCICIO.

TODOS LOS MÓVILES DEBERÁN ESTAR APAGADOS

SU OMISIÓN PODRÁ SER MOTIVO DE EXPULSIÓN.











## Escala Sanitaria Superior. Inspectores Farmacéuticos

- 1 Señale la respuesta INCORRECTA. Están exentos de aportación los usuarios y sus beneficiarios que pertenezcan a alguna de estas categorías:
  - A: Personas con un grado de discapacidad reconocido igual o superior al 33%.
  - B: Afectados del síndrome tóxico.
  - C: Personas con tratamientos derivados de accidente de trabajo y enfermedad profesional.
  - D: Personas perceptoras de pensiones no contributivas.
- 2 ¿Cuál de las siguientes situaciones permite la autorización de un medicamento genérico en España según el RD 1345/2007, aunque el medicamento de referencia no esté autorizado en España?
  - A: Cuando el medicamento de referencia esté autorizado en cualquier país fuera de la UE.
  - B: Cuando el medicamento de referencia esté autorizado en otro Estado miembro de la UE.
  - C: Solo si el medicamento de referencia está autorizado en España.
  - D: Cuando el medicamento de referencia esté autorizado por la FDA.
- 3 En relación con la aplicación de los importes máximos de financiación en la oferta de productos dietéticos, señale cuál de las siguientes afirmaciones NO es correcta:
  - A: El Ministerio de Sanidad establecerá el procedimiento para la aplicación de los importes máximos de financiación a los productos dietéticos incluidos en la Oferta.
  - B: Las comunidades autónomas podrán decidir excepcionalmente, para pacientes con necesidades especiales, financiar aquellos productos dietéticos cuyo precio de venta de la empresa propuesto al Sistema Nacional de Salud supere el importe máximo de financiación.
  - C: Si el cambio de formato o de composición de un producto incluido en la Oferta, u otro motivo, implica su clasificación en otro subtipo, el precio de venta de la empresa de dicho producto se valorará en función del importe máximo de financiación que le corresponda de acuerdo al nuevo subtipo.
  - D: Las comunidades autónomas, en sus respectivos ámbitos de gestión utilizarán, para establecer los importes de facturación de las oficinas de farmacia, los precios de oferta.
- 4 De acuerdo al Nomenclátor oficial del Ministerio de Sanidad ¿qué principio activo puede ser indicado por los profesionales de Enfermería de acuerdo a la correspondiente Guía de Enfermería?
  - A: Propranolol.
  - B: Bisoprolol.
  - C: Nadolol.
  - D: Sotalol.
- 5 ¿Qué tipo de análisis económico compara los costes y beneficios monetarios de una intervención sanitaria?
  - A: Análisis coste- efectividad.
  - B: Análisis coste- utilidad.
  - C: Análisis coste- beneficio.
  - D: Análisis de sensibilidad.



- 6 Un estudio epidemiológico transversal se caracteriza por:
  - A: Analizar datos en un solo momento temporal.
  - B: Evaluar la relación causa-efecto a lo largo del tiempo.
  - C: Ser siempre experimental.
  - D: Seguir a un grupo durante varios años.
- 7 En relación con la farmacocinética pediátrica, ¿cuál es una característica típica en neonatos que afecta la distribución de medicamentos?
  - A: Alta proporción de grasa corporal.
  - B: Baja proporción de agua corporal total.
  - C: Alta actividad enzimática hepática.
  - D: Alta proporción de agua corporal total.
- 8 ¿Cuál es el efecto típico de un antagonista competitivo sobre la curva dosis-respuesta de un agonista?
  - A: Desplazamiento hacia la izquierda sin cambio en la eficacia máxima.
  - B: Disminución de la eficacia máxima sin cambio en la dosis necesaria.
  - C: Desplazamiento hacia la derecha sin cambio en la eficacia máxima.
  - D: Incremento en la pendiente de la curva dosis-respuesta.
- 9 ¿Cuál de los siguientes fármacos está aprobado específicamente para insomnio en España?
  - A: Quetiapina.
  - B: Trazodona.
  - C: Daridorexant.
  - D: Venlafaxina.
- 10 Indique en qué subgrupo terapéutico de la clasificación oficial en España está incluido el analgésico opiáceo Petidina:
  - A: Alcaloides naturales del opio.
  - B: Derivados de la difenilpropilamina.
  - C: Derivados de la fenilpiperidina.
  - D: Derivados de la oripavina.
- 11 La publicidad de medicamentos no sujetos a prescripción médica:
  - A: No requiere autorización administrativa previa.
  - B: Requiere autorización administrativa previa por parte de la AEMPS.
  - C: Requiere autorización administrativa previa por parte de la CCAA donde tenga su domicilio la empresa del producto anunciado.
  - D: Requiere comunicación previa a la CCAA donde tenga su domicilio la empresa del producto anunciado.
- 12 Las deducciones que se pueden aplicar en la dispensación de medicamentos al Sistema Nacional de Salud en las oficinas de farmacia previstas en el RD 8/2010, de 20 de mayo, por el que se adoptan medidas extraordinarias para la reducción del déficit público son (indique la respuesta correcta):
  - A: Del 4% o del 7,5% sobre precio de venta al público.
  - B: Del 4%, del 7,5% o del 15% sobre precio de venta al público.
  - C: Del 4% o del 7,5% sobre precio de venta del laboratorio.
  - D: Del 4%, del 7,5% o del 15% sobre precio de venta del laboratorio.



- 13 Los medicamentos de uso hospitalario se clasifican como:
  - Medicamentos sujetos a prescripción médica especial.
  - B: Medicamentos no sujetos a prescripción médica.
  - C: Medicamentos sujetos a visado de inspección.
  - D: Medicamentos sujetos a prescripción médica restringida.
- 14 ¿Cuál es el plazo máximo establecido por la AEMPS para resolver una solicitud de autorización por procedimiento nacional en España?
  - A: 90 días.
  - B: 120 días.
  - C: 180 días.
  - D: 210 días.
- 15 Los usuarios pensionistas deben presentar, para la subsanación del cálculo del reintegro de la aportación farmacéutica, porque consideran que alguna receta dispensada no ha sido tenida en cuenta en el cálculo del reintegro de oficio:
  - A: El documento Anexo III, el recibo, factura o tique en el que conste la identificación de la oficina de farmacia dispensadora, la fecha de dispensación, el medicamento dispensado, su precio de venta al público y la aportación pagada por el paciente y original o copia compulsada del volante de instrucciones para el paciente o del cuerpo de la receta.
  - B: El documento Anexo III y el recibo, factura o tique en el que conste la identificación de la oficina de farmacia dispensadora, la fecha de dispensación, el medicamento dispensado, su precio de venta al público y la aportación pagada por el paciente.
  - C: El documento Anexo III y el original o copia compulsada del volante de instrucciones para el paciente o del cuerpo de la receta.
  - D: Únicamente el Anexo III.
- 16 ¿Cuál de los siguientes mecanismos puede explicar una reacción idiosincrásica a un medicamento?
  - A: Interacción con receptores dopaminérgicos.
  - B: Activación de enzimas hepáticas.
  - C: Alteración genética en enzimas metabolizadoras.
  - D: Acumulación por insuficiencia renal.
- 17 Según el Real Decreto Legislativo 1/2015, Ley de garantías y uso racional de los medicamentos y productos sanitarios, es una infracción grave:
  - A: Funcionar, los servicios farmacéuticos y oficinas de farmacia, sin la presencia y actuación profesional del farmacéutico responsable.
  - B: Dispensar medicamentos transcurrido el plazo de validez de la receta.
  - C: Realizar la sustitución de un medicamento, en los casos que ésta sea posible, incumpliendo los requisitos establecidos en el RDL 1/2015.
  - D: No disponer, los establecimientos obligados a ello, de acceso a la Real Farmacopea Española y al Formulario Nacional.



- 18 Señale la respuesta correcta en relación a las reservas singulares para la prescripción, dispensación y financiación de medicamentos y productos sanitarios:
  - A: Las comunidades autónomas pueden establecer, de manera unilateral, reservas singulares específicas en la prescripción de fármacos o productos sanitarios.
  - B: Las comunidades autónomas pueden establecer, de manera unilateral, reservas singulares específicas en la dispensación de fármacos o productos sanitarios.
  - C: Las comunidades autónomas pueden establecer, de manera unilateral, reservas singulares específicas en la financiación de fármacos o productos sanitarios.
  - D: Ninguna de las anteriores es correcta.
- 19 ¿Qué tipo de planificación define objetivos a largo plazo?
  - A: Planificación operativa.
  - B: Planificación táctica.
  - C: Planificación funcional.
  - D: Planificación estratégica.
- 20 Señale la opción INCORRECTA en relación con las funciones de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS):
  - A: En el caso de productos sanitarios, le corresponden las funciones relativas a determinar la calificación y clasificación de los productos sanitarios y controlar sus características, prestaciones o funcionamiento, en conformidad con la normativa vigente.
  - B: En el caso de productos sanitarios, le corresponden las funciones relativas a la autorización de sus empresas fabricantes e importadoras, las actividades de supervisión y control de organismos notificados y a las actuaciones de vigilancia y control del mercado,
  - C: En lo referente a cosméticos, productos de cuidado personal y biocidas AEMPS, realiza las funciones de evaluación de la idoneidad sanitaria y su conformidad con la normativa vigente de estos productos.
  - D: En lo referente a productos cosméticos, autoriza y fiscaliza, sus empresas fabricantes, importadoras y exportadoras, así como las actuaciones de dosificación, ejecución y control del mercado a realizar sobre las mismas.
- 21 ¿Cuál es el principal mecanismo de liberación en los sistemas osmóticos?
  - A: Disolución rápida en saliva.
  - B: Difusión a través de una membrana lipídica.
  - C: Expansión de un hidrogel que empuja el fármaco.
  - D: Erosión de la cápsula por enzimas intestinales.
- 22 ¿Cuál de los siguientes es un tipo de interferón utilizado en el tratamiento de la hepatitis C?
  - A: Interferón alfa-2a.
  - B: Interferón gamma.
  - C: Interferón beta-1b.
  - D: Interferón omega-1a.
- 23 El acceso individualizado a medicamentos no autorizados en España (señale la respuesta correcta):
  - A: No requiere consentimiento informado del paciente.
  - B: Debe ser autorizado por el Consejo Interterritorial del Sistema Nacional de Salud.
  - C: Debe ser autorizado por la Agencia Española del Medicamento y Productos Sanitarios.
  - D: Debe ser autorizado por la Dirección General de Cartera Común de Servicios del Sistema Nacional de Salud y Farmacia.



- 24 Las Comunidades Autónomas deberán organizar sus Servicios de Salud de acuerdo con los principios básicos de la Ley (Indique la opción correcta):
  - A: Ley 14/1986, de 25 de abril, General de Sanidad.
  - B: Ley 41/2002, de 14 de noviembre, básica reguladora de la autonomía del paciente y de derechos y obligaciones en materia de información y documentación clínica.
  - C: Ley 16/2003, de 28 de mayo, de cohesión y calidad del Sistema Nacional de Salud.
  - D: Ley 33/2011, de 4 de octubre, General de Salud Pública.
- 25 La tasa de mortalidad general se calcula como:
  - A: Número de muertes dividido entre el total de nacimientos.
  - B: Número de muertes infantiles dividido entre la población total.
  - C: Número de muertes dividido entre la población mayor de 65 años.
  - D: Número de muertes dividido entre la población total en un período dado.
- 26 El proceso de facturación de recetas por los Colegios Oficiales de Farmacéuticos comprende:
  - A: La presentación de una factura individual por farmacia, una factura resumen provincial y un resumen general por cada COF.
  - B: La presentación de una factura individual por farmacia, una factura resumen provincial y un resumen general para los tres Colegios en conjunto.
  - C: La presentación de una factura individual por farmacia, una factura resumen provincial y un resumen general por cada COF para receta papel y otro tanto para receta electrónica.
  - D: La presentación de una factura individual por farmacia y un resumen general por cada COF.
- 27 ¿Qué sistema se utiliza en España para clasificar los medicamentos genéricos?
  - A: Sistema de Clasificación Farmacológica Española (SCFE).
  - B: Clasificación ATC (Anatómica, Terapéutica, Química).
  - C: Código Nacional de Farmacia.
  - D: Sistema de Clasificación de la OMS para Genéricos.
- 28 ¿Cuál de los siguientes medicamentos reguladores de la motilidad gastrointestinal está contraindicado en pacientes con enfermedad de Parkinson y por qué?
  - A: Cinitaprida, por su acción serotoninérgica.
  - B: Cisaprida, por riesgo de arritmias.
  - C: Metoclopramida, por su efecto antidopaminérgico.
  - D: Domperidona, por su baja biodisponibilidad.
- 29 ¿Qué organismo gestiona las prestaciones económicas del sistema de Seguridad Social en España?
  - A: El Instituto Nacional de Seguridad e Higiene en el Trabajo.
  - B: La Tesorería General de la Seguridad Social.
  - C: El Instituto Nacional de la Seguridad Social.
  - D: El Ministerio de Trabajo.



- 30 Según la Ley 41/2002, de 14 de noviembre, básica reguladora de la autonomía del paciente y de derechos y obligaciones en materia de información y documentación clínica, el acceso a la historia clínica con fines epidemiológicos o de salud pública obliga a preservar los datos de identificación personal del paciente separados de los de carácter clínicoasistencial, de manera que quede asegurado el anonimato, salvo que (señale la opción INCORRECTA):
  - A: El propio paciente haya dado su consentimiento para no separarlos.
  - B: La autoridad judicial considere imprescindible la unificación de los datos identificativos con los clínicoasistenciales.
  - C: Sea necesario para la prevención de un riesgo o peligro grave para la salud de la población el acceso a los datos identificativos de los pacientes.
  - D: No hay excepciones, en todo caso, los datos identificativos y los clínicoasistenciales deben preservarse de manera separada para esos fines.
- En relación con el derecho a la protección de la salud reconocido en la Constitución Española, señale la opción INCORRECTA:
  - A: Es uno de los derechos fundamentales reconocidos en el Capítulo Segundo del Título Primero de la Constitución Española.
  - B: Es un principio rector de la política social y económica.
  - C: Se reconoce en el artículo 43 de la Constitución Española.
  - D: Su reconocimiento, respeto y protección informará la legislación positiva, la práctica judicial y la actuación de los poderes públicos.
- 32 ¿Cuál de las siguientes características NO se corresponde con los productos sanitarios de diagnóstico in vitro?
  - A: Se clasifican en las clases A a D.
  - B: No pueden ser fabricados en centros sanitarios de la UE para su uso exclusivo en el mismo.
  - C: Los productos para autodiagnóstico que no necesitan prescripción pueden ser vendidos a través de medios telemáticos por las oficinas de farmacia.
  - D: Los productos llevarán marcado CE, excepto aquellos destinados a estudios del funcionamiento.
- 33 Señale la opción INCORRECTA en relación con las pensiones a los afectados por el Síndrome Tóxico:
  - A: Las peticiones se formularán por unidad familiar, debiendo figurar en las mismas todos los conceptos de mecanismos de protección citados a que, en su caso, se tenga derecho.
  - B: Las peticiones se formularán por todos los beneficiarios incluidos en unidad familiar.
  - C: La representación voluntaria se otorgará mediante documento público, documento privado con firma legalizada notarial o comparecencia ante la Unidad de Seguimiento respectiva, y comprenderá tanto la representación para solicitar los mecanismos de protecció
  - D: La petición se formulará con arreglo al modelo oficial de instancia que se determine por Orden del Ministerio de Trabajo, Sanidad y Seguridad Social, acompañada de los documentos comunes y específicos, en relación con cada tipo o especie de mecanismo de p
- 34 ¿Qué antibiótico será de primera elección para faringoamigdalitis, adulto, test rápido de detección de antígeno positivo (TRDA)+, sin alergia y sin situación especial?
  - A: Penicilina V oral o Amoxicilina oral.
  - B: Amoxicilina-Clavulánico.
  - C: Azitromicina,
  - D: Levofloxacino.



- 35 Según lo dispuesto en el Decreto 174/2010, de 21 de septiembre, del Gobierno de Aragón, por el que se aprueba el reglamento de la estructura y funcionamiento de las áreas y sectores del Sistema de Salud de Aragón, indique cuál de los siguientes NO es un sector sanitario de la Comunidad Autónoma de Aragón:
  - A: Sector de Zaragoza III.
  - B: Sector de Calatayud.
  - C: Sector de Ejea de los Caballeros.
  - D: Sector de Alcañiz.
- 36 ¿Cuánto tiempo han de conservarse las órdenes de dispensación hospitalaria?.
  - A: 3 meses.
  - B: 6 meses.
  - C: 2 años.
  - D: 5 años.
- 37 La Lista Modelo de Medicamentos Esenciales de la OMS se divide en dos secciones principales. ¿Cuáles son?
  - A: Medicamentos de emergencia y medicamentos de uso crónico.
  - B: Medicamentos básicos y medicamentos complementarios.
  - C: Medicamentos genéricos y medicamentos de marca.
  - D: Medicamentos para adultos y medicamentos para niños.
- 38 Según el Concierto de la prestación farmacéutica con las Oficinas de Farmacia de Aragón, las recetas en formato papel que carezcan de la fecha de dispensación serán objeto de:
  - A: Devolución por anulación del margen profesional.
  - B: Devolución por anulación total.
  - C: Devolución por anulación parcial.
  - D: Devolución subsanable.
- 39 ¿Cuál de los siguientes fármacos es un tocolítico?
  - A: Oxitocina.
  - B: Misoprostol.
  - C: Nifedipina.
  - D: Ergometrina.
- 40 ¿Qué tipo de receptores bloquean los fármacos anticolinérgicos como la atropina?
  - A: Receptores nicotínicos.
  - B: Receptores muscarínicos.
  - C: Receptores dopaminérgicos.
  - D: Receptores alfa-adrenérgicos.
- 41 La prescripción en caso de fórmulas magistrales que contengan sustancias psicotrópicas de las listas II, III y IV, en cada receta médica no podrá superar a un tratamiento máximo de:
  - A: 10 días.
  - B: 15 días.
  - C: 30 días.
  - D: 3 meses.



- 42 ¿Cuál de las siguientes relaciones entre antibiótico y mecanismo de acción es correcto?:
  - A: Azitromicina Unión a la subunidad 50S del ribosoma bacteriano e inhibición de la síntesis de proteínas.
  - B: Ciprofloxacino Inhibición de la síntesis de la pared bacteriana.
  - C: Amikacina Despolarización de la membrana.
  - D: Linezolid Inhibición de la ADN-girasa.
- 43 Según lo establecido en el Estatuto de Autonomía de Aragón, aprobado por la Ley Orgánica 5/2007, de 20 de abril, ¿qué tipo de competencia tiene la Comunidad Autónoma de Aragón sobre la Sanidad y Salud pública?:
  - A: Competencia compartida.
  - B: Competencia exclusiva.
  - C: Competencia ejecutiva.
  - D: Ninguna de las anteriores es correcta.
- 44 ¿Cuál de las siguientes relaciones entre principio activo y mecanismo de acción es INCORRECTA?
  - A: Irinotecan-inhibidor enzima topoisomerasa.
  - B: Bevacizumab-bloquea el crecimiento de los vasos sanguíneos del tumor, inhibidor del VEGF, o factor de crecimiento endotelial vascular.
  - C: Trastuzumab-bloquea el crecimiento de los vasos sanguíneos del tumor, inhibidor del VEGF, o factor de crecimiento endotelial vascular.
  - D: Trastuzumab-bloquea las señales que promueven el crecimiento celular y activa al sistema inmunitario para destruir las células tumorales.
- 45 En el ámbito de la sanidad, el procedimiento sancionador en la normativa autonómica de Aragón establece un plazo más corto que la normativa nacional para:
  - A: Prescripción de infracciones.
  - B: Prescripción de sanciones.
  - C: Confirmación, modificación o levantamiento mediante resolución de las medidas cautelares.
  - D: Plazo para alegaciones.
- 46 En relación con la financiación pública de medicamentos y productos sanitarios, señale la afirmación correcta:
  - A: Las medidas tendentes a racionalizar la prescripción y utilización de medicamentos y productos sanitarios que puedan adoptar las comunidades autónomas no producirán distorsiones en el mercado único de medicamentos y productos sanitarios.
  - B: Toda modificación del precio surtirá efecto tras la aprobación por el Ministerio de Sanidad y su implementación en la aplicación de receta electrónica de la comunidad autónoma correspondiente.
  - C: Toda modificación del precio surtirá efecto en el momento del registro por la Agencia Española del Medicamento y Productos Sanitarios.
  - D: Toda modificación del precio surtirá efecto en la reunión mensual de la Comisión Interministerial de Precios de Medicamentos.
- 47 ¿Cuál de los siguientes preparados de fluidoterapia es una solución coloide?
  - A: Suero fisiológico o suero salino normal (0.9%).
  - B: Solución glucosalina al 0.9% de NaCl.
  - C: Solución Ringer lactato.
  - D: Solución de albúmina 20%.



- 48 Según el Concierto de la prestación farmacéutica con las Oficinas de Farmacia de Aragón, las Comisiones Provinciales de Farmacia se reunirán:
  - A: Con carácter bimensual y además cuando lo solicite una de las dos partes por causa justificada.
  - B: Con carácter trimestral y además cuando lo solicite una de las dos partes por causa justificada.
  - C: Con carácter semestral y además cuando lo solicite una de las dos partes por causa justificada.
  - D: Con carácter cuatrimestral y además cuando lo solicite una de las dos partes por causa justificada.
- 49 Señale la opción INCORRECTA en relación con las funciones de la Agencia Europea de Medicamentos (EMA):
  - A: Facilitar el desarrollo y el acceso a los medicamentos.
  - B: Evaluar las solicitudes de autorización para la comercialización.
  - C: Hacer el seguimiento de la seguridad de los medicamentos durante un periodo de siete años.
  - D: Proporcionar información a los profesionales sanitarios y a los pacientes.
- 50 ¿Cuál de las siguientes plantas medicinales NO tiene un principio activo que sea componente de un medicamento financiado con fondos públicos por el Sistema Nacional de Salud?
  - A: Sabal serrulata.
  - B: Digitalis lanata.
  - C: Ginkgo biloba.
  - D: Colchicum autumnale.
- 51 NO es una función de Dirección General de Cartera Común de Servicios del Sistema Nacional de Salud y Farmacia:
  - A: Coordinar con las comunidades autónomas las medidas y actuaciones relacionadas con la prestación farmacéutica y la ordenación farmacéutica del Sistema Nacional de Salud a través de su Consejo Interterritorial.
  - B: Gestionar la información relativa a la financiación con fondos públicos y privados y el precio de medicamentos y productos sanitarios dispensados a través de receta oficial, así como mantener actualizadas las bases de datos correspondientes.
  - C: Gestionar la información relativa al precio de medicamentos y productos sanitarios dispensados a través de receta oficial, así como mantener actualizadas las bases de datos correspondientes.
  - D: Controlar la publicidad de medicamentos de uso humano, de acuerdo con los requisitos establecidos en el texto refundido de la Ley de garantías y uso racional de los medicamentos y productos sanitarios, y otras normas de aplicación.
- 52 ¿Qué artículo del Real Decreto Legislativo 1/2015, de 24 de julio, por el que se aprueba el texto refundido de la Ley de garantías y uso racional de los medicamentos y productos sanitarios establece las funciones que realizarán los Servicios de Farmacia Hospitalarios para contribuir al uso racional de los medicamentos?
  - A: artículo 84.
  - B: artículo 62.
  - C: artículo 44.
  - D: artículo 32.



- 53 Señale la afirmación INCORRECTA en relación a la prescripción de las fórmulas magistrales tipificadas de preparados estandarizados de cannabis:
  - A: Las fórmulas magistrales tipificadas de preparados estandarizados de cannabis se utilizarán para las indicaciones establecidas en la monografía correspondiente del Formulario Nacional en aquellos casos en los que no existan medicamentos de fabricación industrial autorizados y comercializados o estos no permitan tratar satisfactoriamente a un paciente en concreto.
  - B: La prescripción se limita a médicos de cualquier nivel asistencial que traten a pacientes con las indicaciones que se detallan en el Formulario Nacional.
  - C: Deberá documentarse en la historia clínica la justificación del tratamiento con fórmulas magistrales tipificadas de preparados estandarizados de cannabis, en relación con otros tratamientos que haya recibido el paciente.
  - D: El médico deberá evaluar periódicamente la utilidad terapéutica y la seguridad de la fórmula magistral tipificada prescrita.
- 54 ¿Cuál de los siguientes principios activos NO tiene como indicación autorizada la artritis reumatoide según su Ficha Técnica?
  - A: Ustekinumab.
  - B: Certolizumab pegol.
  - C: Anakinra.
  - D: Golimumab.
- 55 ¿Cuál es una diferencia clave entre la base de datos FEDRA y EudraVigilance?
  - A: FEDRA permite notificaciones de ciudadanos, Eudra Vigilance no.
  - B: EudraVigilance incluye datos de ensayos clínicos, FEDRA no.
  - C: FEDRA es gestionada por la EMA, Eudra Vigilance por la AEMPS.
  - D: Eudra Vigilance solo recoge datos de medicamentos veterinarios.
- 56 ¿Qué antipsicótico atípico se asocia con riesgo de agranulocitosis y requiere monitoreo hematológico frecuente?
  - A: Risperidona.
  - B: Olanzapina.
  - C: Aripiprazol.
  - D: Clozapina.
- 57 ¿Cuál es el objetivo principal del Real Decreto 1030/2006?
  - A: Establecer las condiciones de trabajo del personal sanitario.
  - B: Fijar la cartera de servicios comunes del Sistema Nacional de Salud.
  - C: Definir las tarifas de la sanidad privada.
  - D: Regular el acceso a medicamentos huérfanos.
- 58 ¿Cuál de los siguientes enunciados es FALSO?
  - A: La principal causa de mortalidad en el mundo por enfermedades no transmisibles son las enfermedades cardiovasculares.
  - B: Los grupos más importantes de mortalidad son cáncer, enfermedades cardiovasculares, enfermedades respiratorias crónicas y diabetes.
  - C: Los factores de riesgo incluyen el consumo de tabaco, la inactividad física y el consumo de alcohol y la alimentación poco saludable.
  - D: La contaminación atmosférica no es un factor que aumente el riesgo de fallecer por enfermedades crónicas.



- 59 En un estudio de bioequivalencia cruzado, ¿por qué se prefiere un diseño de dos periodos y dos secuencias (2x2)?
  - A: Porque permite comparar diferentes principios activos.
  - B: Porque elimina la necesidad de grupo control.
  - Porque reduce la variabilidad intraindividual.
  - D: Porque permite comparar excipientes entre formulaciones.
- 60 ¿Qué efecto tiene la administración de corticosteroides sobre el eje hipotálamo-hipófisis-adrenal?
  - A: Estimula la secreción de ACTH.
  - B: Inhibe la secreción de cortisol endógeno.
  - C: Aumenta la producción de aldosterona.
  - D: Estimula la secreción de TSH.
- 61 Señala la respuesta INCORRECTA:
  - A: IgG: La más abundante, proporciona inmunidad a largo plazo tras una exposición a un virus.
  - B: IgM: El primer anticuerpo que se produce durante una infección, eficaz para la respuesta rápida.
  - C: IgE: Relacionada con las reacciones alérgicas.
  - D: IgD: Protege las mucosas del cuerpo, como las del aparato respiratorio.
- 62 ¿Qué legislación regula el uso racional de medicamentos y la provisión de información en España?
  - A: Ley 14/1986.
  - B: Real Decreto Legislativo 1/2015.
  - C: Reglamento (UE) 536/2014.
  - D: Real Decreto 577/2013.
- 63 ¿Cuál es el factor de coagulación que también se conoce comunmente como fibrinógeno y es el precursor de la fibrina, la malla final del coágulo?
  - A: Factor II.
  - B: Factor VII.
  - C: Factor I.
  - D: Factor X.
- 64 ¿Qué fármaco se debe evitar en pacientes con insuficiencia renal grave debido a su riesgo de toxicidad?
  - A: Fosfomicina.
  - B: Ciprofloxacino.
  - C: Amoxicilina.
  - D: Nitrofurantoína.
- 65 Cuando se otorgue una autorización a una entidad de distribución de medicamentos y esta no desarrolle de forma plena, efectiva y continuada todas las actividades de distribución para las que ha sido autorizada, en un determinado plazo de tiempo, dicha autorización podrá ser revocada. ¿Cuál es el plazo de tiempo?
  - A: 1 año.
  - B: 18 meses.
  - C: 2 años.
  - D: 3 años.

