

PROCESO SELECTIVO PARA EL ACCESO A LA CONDICIÓN DE PERSONAL ESTATUTARIO FIJO EN PLAZAS DEL SERVICIO ARAGONÉS DE SALUD DE LA COMUNIDAD AUTÓNOMA DE ARAGÓN.

Resolución de 16 de mayo de 2024 (B.O.A. nº 106 de 3 de junio de 2024)

CATEGORÍA:

TÉCNICO/A AUXILIAR DE FARMACIA

ADVERTENCIAS:

- No abra este cuestionario hasta que se le indique. Para hacerlo introduzca la mano en el cuadernillo y con un movimiento ascendente rasgue el lomo derecho (ver figura esquina inferior derecha).
- Este cuestionario consta de 110 preguntas de las cuales las 10 últimas son de reserva. Las preguntas de este cuestionario deben ser contestadas en la «Hoja de Examen» entre los números 1 y 110.
- Si observa alguna anomalía en la impresión del cuestionario solicite su sustitución.
- **IMPORTANTE:** Los aspirantes del turno de **promoción Interna** estarán exentos de contestar a las preguntas número **1 a 20, ambas incluidas.**
- El tiempo de realización de este ejercicio es de **2:00 horas** para el turno Libre y **1:40 horas** para el turno de promoción interna.
- 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 respuesta 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.

SOBRE LA FORMA DE CONTESTAR EN LA "HOJA DE EXAMEN" LEA MUY ATENTAMENTE LAS INSTRUCCIONES QUE FIGURAN AL DORSO DE LA MISMA.

ESTE CUESTIONARIO NO DEBERÁ SER DEVUELTO AL FINALIZAR EL EJERCICIO.

TODOS LOS MÓVILES DEBERÁN ESTAR APAGADOS
SU OMISIÓN PODRÁ SER MOTIVO DE EXPULSIÓN.

ABRIR SOLAMENTE A LA INDICACIÓN DEL TRIBUNAL



1.- Señale la respuesta correcta respecto a la población de la Comunidad Autónoma de Aragón:

- A) Cuenta con más de un millón de habitantes.
- B) Cuenta con menos de un millón de habitantes.
- C) La mayoría de los municipios tienen más de 15.000 habitantes.
- D) Zaragoza concentra el 70% de los habitantes de Aragón.

2.- El artículo 43 de la Constitución Española reconoce:

- A) El derecho a la protección de la salud.
- B) El derecho a la Seguridad Social.
- C) El derecho a la asistencia sanitaria.
- D) El derecho a la vivienda.

3.- ¿Según el artículo 3 de la Ley 4/2007, de 22 marzo, Ley de Prevención y Protección Integral a las Mujeres Víctimas de Violencia en Aragón, cuál NO es una situación de violencia contra la mujer?

- A) Situaciones de violencia doméstica.
- B) Situaciones de violencia económica.
- C) Situaciones de violencia laboral o docente.
- D) Situaciones de violencia social.

4.- Señale la respuesta correcta sobre los derechos fundamentales y las libertades públicas:

- A) Se garantiza la libertad ideológica, religiosa y de culto de los individuos.
- B) Se garantiza la libertad ideológica, religiosa y de culto de los individuos pero siempre que sea de religión católica.
- C) Se garantiza la libertad ideológica, religiosa pero no la libertad de culto de los individuos.
- D) Se garantiza la libertad dependiente de cada Comunidad Autónoma.

5.- Señale la respuesta INCORRECTA:

- A) La organización territorial local de Aragón se estructura en municipios, comarcas y provincias.
- B) Las comarcas son entidades territoriales, constituidas por la agrupación de municipios limítrofes, vinculados por características e intereses comunes, fundamentales para la vertebración territorial aragonesa.
- C) Los municipios son las entidades territoriales básicas de Aragón, dotadas de personalidad jurídica y autonomía para la gestión de sus intereses.
- D) Las Comarcas no están reconocidas en el Estatuto de Autonomía de Aragón.

6.- Según la Ley General de Sanidad, la Zona Básica es:

- A) El marco territorial de la Atención Primaria, donde desarrollan la actividad Sanitaria los Centros de Salud.
- B) El marco territorial de la Atención Especializada.
- C) La Atención de Urgencia.
- D) La atención sociosanitaria.

7.- ¿Cuál NO es un principio del artículo 3 de la Ley 18/2018, de 20 diciembre, de Igualdad y protección integral contra la discriminación por razón de orientación sexual, expresión e identidad de género en la Comunidad Autónoma de Aragón?

- A) El reconocimiento del derecho al disfrute de los derechos humanos.
- B) Reconocimiento de la personalidad.
- C) Garantía de un sistema educativo que promueva la desigualdad y la discriminación.
- D) Garantía de un tratamiento adecuado en materia de salud.

8.- Dentro de las funciones del Rey NO se encuentra:

- A) Sancionar y promulgar las leyes.
- B) Convocar a referéndum a propuesta del Presidente del Gobierno.
- C) Convocar y disolver las Cortes Generales y convocar elecciones generales en los términos previstos en la Constitución.
- D) Nombrar y separar a los miembros del Gobierno, a propuesta de su Presidente.

9.- La Ley 55/2003, de 16 de diciembre, del Estatuto Marco del personal estatutario de los servicios de salud, establece en su Artículo 35, respecto al personal estatutario fijo en promoción interna temporal:

- A) Durante el tiempo en que realice funciones en promoción interna temporal, el interesado se mantendrá en servicio activo en su categoría de origen, y percibirá las retribuciones correspondientes a las funciones efectivamente desempeñadas, incluidos los trienios.
- B) Durante el tiempo en que realice funciones en promoción interna temporal, el interesado se mantendrá en servicio activo en su categoría de origen, y percibirá las retribuciones, incluidos los trienios, que correspondan a su nombramiento original.
- C) Durante el tiempo en que realice funciones en promoción interna temporal, el interesado se mantendrá en servicio activo en su categoría de origen, y percibirá las retribuciones correspondientes a las funciones efectivamente desempeñadas, con excepción de de los trienios, que serán los correspondientes a su nombramiento original.
- D) Ninguna es correcta.

10.- Los Proyectos de Ley son aprobados:

- A) En las Cortes Generales.
- B) En la Cámara Alta.
- C) En el Consejo de Ministros.
- D) Por el Rey a instancias del Presidente del Gobierno.

11.- Tienen capacidad de obrar ante las Administraciones Públicas a efectos de la Ley de Procedimiento Administrativo Común:

- A) Los menores incapacitados cuando la incapacitación afecte a la defensa de sus derechos.
- B) Las personas jurídicas de acuerdo con lo dispuesto en la normativa laboral.
- C) Cuando la Ley así lo declare expresamente, los grupos de afectados.
- D) Los mayores de 14 años.

12.- La más alta representación de una Comunidad Autónoma la ostenta:

- A) El Presidente del Parlamento Autonómico.
- B) El Presidente de la Comunidad Autónoma.
- C) El Rey.
- D) El Presidente del Gobierno.

13.- Cuando de la instrucción de un expediente disciplinario resulte la existencia de indicios fundados de criminalidad, se suspenderá su tramitación poniéndolo en conocimiento de:

- A) El Ministerio Fiscal.
- B) La Consejería de Sanidad.
- C) Dirección General de Justicia.
- D) La Dirección Gerencia.

14.- Señale la respuesta correcta según recoge la Constitución Española respecto a la Corona:

- A) La persona del Rey es inviolable y está sujeta a responsabilidad según marcan las Cortes.
- B) El Rey es el Jefe del Estado.
- C) En Estado de Guerra le corresponde al Rey y al Presidente el mando supremo de las Fuerzas Armadas.
- D) La Reina consorte podrá asumir funciones constitucionales.

15.- Señale la respuesta correcta:

- A) La justicia emana del pueblo y se administra en nombre del Rey por Jueces y Magistrados.
- B) La justicia será gratuita cuando así lo disponga la ley excepto en las causas graves que se determinen.
- C) La justicia emana de los Jueces y Magistrados.
- D) La justicia emana del Rey y se administra por Jueces y Magistrados.

16.- En particular, es obligación de los trabajadores en materia de prevención de riesgos laborales, con arreglo a su formación y siguiendo las instrucciones del empresario:

- A) Poner fuera de funcionamiento y utilizar correctamente los dispositivos de seguridad existentes o que se instalen en los medios relacionados con su actividad o en los lugares de trabajo en que esta tenga lugar.
- B) Utilizar correctamente los medios y equipos de protección facilitados por el empresario, de acuerdo con las instrucciones recibidas de éste.
- C) Los trabajadores a que se refiere el presente artículo tendrán derecho a una vigilancia periódica de su estado de salud, en los términos establecidos en el artículo 22 de esta Ley y en sus normas de desarrollo.
- D) Ninguna es correcta.

17.- Señale la definición INCORRECTA a efectos de la Ley de Prevención de Riesgos Laborales:

- A) Se entenderá como «equipo de trabajo» cualquier máquina, aparato, instrumento o instalación utilizada en el trabajo.
- B) Se entenderá como «riesgo laboral grave e inminente» aquel que se puede materializar en un futuro inmediato aunque no suponga un daño grave para la salud de los trabajadores.
- C) Se considerarán como «daños derivados del trabajo» las enfermedades, patologías o lesiones sufridas con motivo u ocasión del trabajo.
- D) Se entenderá por «prevención» el conjunto de actividades o medidas adoptadas o previstas en todas las fases de actividad de la empresa con el fin de evitar o disminuir los riesgos derivados del trabajo.

18.- Señale la respuesta correcta sobre la organización de las Cortes:

- A) Las Cortes Generales representan al pueblo español y están formadas por el Congreso de los Diputados y el Senado.
- B) Una misma persona podrá ejercer de Senador o Diputado.
- C) El mandato de los Diputados termina dos años después de su elección o el día de la disolución de la Cámara.
- D) El Congreso se compone de un total de 550 diputados.

19.- Señale la INCORRECTA sobre la organización territorial del Estado:

- A) El Estado se organiza territorialmente en municipios, provincias y Comunidades Autónomas.
- B) Las diferencias entre los Estatutos de las distintas Comunidades Autónomas no podrán implicar, en ningún caso, privilegios económicos o sociales.
- C) El Estado se organiza territorialmente en Comunidades Autónomas de las que dependen los municipios que no gozarán de personalidad jurídica plena.
- D) Todos los españoles tienen los mismos derechos y obligaciones en cualquier parte del territorio del Estado.

20.- Son Direcciones de Área de los órganos centrales del Servicio Aragonés de Salud, conforme al Artículo 31 del DECRETO 39/2024, de 28 de febrero, del Gobierno de Aragón, por el que se aprueba la estructura orgánica del Departamento de Sanidad y del Servicio Aragonés de Salud:

- A) Gerencia única de Atención Primaria.
- B) Dirección de Gestión y Asuntos Generales.
- C) Dirección de Atención Primaria.
- D) Dirección de Atención Especializada.

21.- NO es una forma farmacéutica líquida:

- A) Lociones.
- B) Linimentos.
- C) Geles.
- D) Enemas.

22.- ¿Cómo se definen los medicamentos peligrosos según el Instituto Nacional de Seguridad y Salud en el Trabajo (INSST)?

- A) Medicamentos con bajo potencial tóxico para los trabajadores.
- B) Medicamentos que no requieren equipos de protección para su manipulación.
- C) Medicamentos que presentan riesgos significativos para la salud de los trabajadores que los manipulan.
- D) Medicamentos que presentan riesgos significativos para la salud de los enfermos a quienes se administran.

23.- Indique cuál de los siguientes ejemplos es un medicamento peligroso de tipo antineoplásico:

- A) Adalimumab.
- B) Paracetamol.
- C) Ciclofosfamida.
- D) Fosfomicina.

24.-Cuál es la definición correcta con respecto al concepto de medicamento falsificado según el 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:

- A) Cualquier medicamento que ha caducado y sigue en circulación.
- B) Cualquier medicamento genérico por que imita al original.
- C) Cualquier medicamento cuya presentación sea falsa con respecto a su origen.
- D) Sólo los medicamentos de venta online son medicamentos falsificados.

25.- ¿Qué características debe tener una sala de preparación de medicamentos peligrosos según las normativas?

- A) Ventilación específica, presión negativa y cabinas de flujo laminar.
- B) Ventilación específica, presión positiva y filtros HEPA.
- C) Solo se requiere una cabina de flujo laminar y filtros HEPA.
- D) Ventilación natural y presión neutra.

26.- Qué respuesta es correcta con respecto a la custodia, conservación y dispensación de medicamentos de uso humano:

- A) Corresponde a las oficinas de farmacia abiertas al público legalmente autorizadas; a los servicios de farmacia de los hospitales, de los centros de salud y de las estructuras de atención primaria del Sistema Nacional de Salud.
- B) Corresponde a cualquier establecimiento comercial.
- C) Los medicamentos pueden dispensarse sin necesidad de un profesional sanitario.
- D) No existen regulaciones estrictas sobre la custodia de medicamentos en hospitales y farmacias.

27.- Señale la respuesta correcta sobre las cremas hidrófilas:

- A) Se representan como A/O o W/O.
- B) La fase interna es oleosa y la fase externa acuosa.
- C) La fase interna es acuosa y la fase externa oleosa.
- D) Ninguna de las anteriores es correcta.

28.- ¿Qué procedimiento debe seguirse en caso de derrame de medicamentos peligrosos en una superficie de trabajo?

- A) Absorber inmediatamente el derrame con papel de cocina y desecharlo en un contenedor común.
- B) Utilizar un kit de limpieza especializado, incluyendo guantes y mascarilla, para recoger el material derramado.
- C) Limpiar con un paño seco y ventilar la sala.
- D) Cubrir la zona afectada y continuar el trabajo.

29.- Los comprimidos son formas farmacéuticas que se elaboran por:

- A) Compresión.
- B) Conglutinación.
- C) Encapsulación.
- D) Fusión.

30.- Según el Instituto Nacional de Seguridad y Salud en el Trabajo, ¿qué tipo de guantes se recomienda usar al manipular medicamentos peligrosos?

- A) Guantes de látex estériles con polvo.
- B) Guantes de nitrilo de calidad certificada.
- C) Guantes de algodón para evitar alergias.
- D) Guantes de nylon certificados.

31.- De los siguientes aspectos referentes al prospecto es FALSO:

- A) Contiene la información escrita dirigida al consumidor o usuario.
- B) Cualquier modificación del mismo requiere autorización previa por parte de las autoridades sanitarias.
- C) Una de las características más importantes que debe contener un prospecto es que sea fácilmente comprensible (legible).
- D) Prospecto y Ficha Técnica son el mismo documento.

32.- En el ámbito de la formación, ¿qué responsabilidad tiene el Servicio de Farmacia Hospitalaria?

- A) Ofrecer formación continua únicamente a farmacéuticos internos residentes (FIR).
- B) Participar en la formación de personal sanitario y técnico del hospital.
- C) Limitar la formación a aspectos relacionados con la prescripción médica.
- D) Proveer exclusivamente cursos externos a otras instituciones.

33.- La Real Farmacopea Española (RFE) nos indica la definición de las preparaciones por inhalación. Señale la respuesta correcta:

- A) Son preparaciones líquidas o sólidas destinadas a ser administradas en los pulmones en forma de vapores o aerosoles con el fin de obtener un efecto local o sistémico.
- B) Son preparaciones líquidas o sólidas destinadas a ser administradas en los pulmones en forma de vapores o aerosoles con el fin de obtener un efecto local.
- C) Son preparaciones líquidas o sólidas destinadas a ser administradas en los pulmones en forma de vapores o aerosoles con el fin de obtener un efecto sistémico.
- D) Ninguna de las anteriores es correcta.

34.- ¿Qué son los medicamentos de uso compasivo?

- A) Son medicamentos utilizados para indicaciones distintas de las recogidas en el prospecto.
- B) Son medicamentos que no han sido registrados en España.
- C) Son medicación destinada a las personas que no tienen recursos para comprarlas.
- D) En España está totalmente prohibido el uso de medicamento compasivo.

35.- Señale la respuesta INCORRECTA según el Decreto 286/2003, de 18 de noviembre, del Gobierno de Aragón, por el que se aprueba el Reglamento de los Servicios de Farmacia Hospitalaria y los depósitos de medicamentos:

- A) No necesitan disponer de una localización y superficie adecuada a las actividades que se desarrollen, ya que pueden operar en exclusiva de forma remota.
- B) Estarán contemplados almacenes especiales, cuando proceda, para los gases de uso medicinal.
- C) Obligatoriamente deben de contar con armario o almacén especial para custodiar los medicamentos estupefacientes.
- D) Los almacenes deberán contar con una zona de recepción de medicamentos y productos sanitarios.

36.- La definición "stock que cumple la mejor combinación posible de máxima aportación y de máxima rotación" hace referencia a:

- A) Stock máximo.
- B) Stock óptimo.
- C) Stock mínimo.
- D) Ninguna de las anteriores es correcta.

37.- Indique qué organismo gestiona la red de alerta nacional de productos sanitarios , a través del cual se comunican las alertas a los centros y profesionales sanitarios:

- A) El Colegio Oficial de Farmaceúuticos.
- B) El Ministerio de Sanidad.
- C) La Agencia Española del medicamento (AEMPS).
- D) La Consejería de Sanidad de la Comunidad Autónoma.

38.- En relación a los medicamentos peligrosos. Señale la respuesta CORRECTA:

- A) Cuando se utiliza en forma incorrecta puede causar daños graves a los pacientes.
- B) La comercialización de nuevos medicamentos hace necesaria la revisión de las listas de medicamentos peligrosos.
- C) La lista NIOHS los agrupa en 4 listas.
- D) Los efectos sobre la salud no están asociados a sus efectos terapéuticos.

39.- ¿Qué área se encarga de realizar el control de calidad de los medicamentos?

- A) Unidad de dispensación.
- B) Unidad de validación.
- C) Laboratorio de control de calidad.
- D) Servicio de administración clínica.

40.- Si en el embalaje de un producto encontramos un símbolo similar a un reloj de arena nos indica que:

- A) Es un producto higroscópico.
- B) Es un producto perecedero.
- C) Es un producto termolábil.
- D) Es un producto fotosensible.

41.- ¿Cuál es el objetivo principal del sistema de notificación "Tarjeta Amarilla"?

- A) Controlar el uso de medicamentos ilegales.
- B) Informar sobre efectos adversos detectados en medicamentos comercializados.
- C) Garantizar la calidad de los medicamentos antes de su aprobación.
- D) Monitorizar los resultados de estudios clínicos en medicamentos experimentales.

42.- En el caso de los medicamentos termolábiles, ¿qué protocolo debe seguir el Servicio de Farmacia Hospitalaria?

- A) Almacenarlos a temperatura ambiente, siempre que se utilicen en 24 horas.
- B) Conservarlos a temperaturas específicas y realizar trazabilidad del transporte.
- C) Distribuirlos solo a pacientes hospitalizados.
- D) Mantenerlos congelados independientemente del prospecto.

43.- Según el Decreto 286/2003, de 18 de noviembre, del Gobierno de Aragón, por el que se aprueba el Reglamento de los Servicios de Farmacia Hospitalaria y los depósitos de medicamentos, cuál de las siguientes afirmaciones es correcta:

- A) Todos los hospitales de 100 o más camas, ubicados en la Comunidad Autónoma de Aragón, deberán disponer de un Servicio de Farmacia Hospitalaria.
- B) Todos los hospitales de 100 o menos camas, ubicados en la Comunidad Autónoma de Aragón, deberán disponer de un Servicio de Farmacia Hospitalaria.
- C) Todos los hospitales de 100 o más camas, ubicados en la Comunidad Autónoma de Aragón, deberán disponer obligatoriamente de más un Servicio de Farmacia.
- D) Aquellos hospitales que no estén obligados a disponer de servicio de farmacia hospitalaria no podrán tenerlo bajo ninguna circunstancia.

44.- Una alerta farmacéutica de un medicamento, también se puede denominar:

- A) Nota informativa de seguridad de un medicamento.
- B) Dosis de carga de un medicamento.
- C) E.D.O.
- D) Comunicado oficial del Estado.

45.- Indique la respuesta INCORRECTA sobre las contraindicaciones de un medicamento:

- A) Son situaciones en las que no debe administrarse un medicamento.
- B) Pueden estar relacionadas con enfermedades del paciente.
- C) Solo se aplican a medicamentos genéricos.
- D) Algunas contraindicaciones pueden depender de la dosis administrada.

46.- ¿Qué regula principalmente la Ley 41/2002, de 14 de noviembre?

- A) La gestión administrativa de los hospitales.
- B) La autonomía del paciente y derechos en relación con la información clínica.
- C) La organización de los servicios de farmacia hospitalaria.
- D) La prescripción de medicamentos en atención primaria.

47.- Según la ORDEN de 12 de enero de 2015, del Consejero del Departamento de Sanidad, Bienestar Social y Familia, por la que se crea la categoría estatutaria de Técnico Auxiliar de Farmacia, son funciones de los Técnicos Auxiliares en Farmacia todas EXCEPTO:

- A) Colaborar con los miembros del equipo de trabajo en el que esté integrado cumpliendo los objetivos asignados y manteniendo un adecuado flujo de información.
- B) La tramitación administrativa necesaria para la adquisición, recepción, almacenamiento, registro y reposición de los pedidos y dispensaciones en el Centro.
- C) Colaborar, bajo la supervisión del personal farmacéutico, en la elaboración y control de calidad de las preparaciones farmacéuticas.
- D) El ajuste de dosis en función de parámetros farmacocinéticos y del estado del paciente.

48.- Cual de las siguientes NO es una ventaja de los sistemas automatizados de dispensación:

- A) Mejor control de caducidades.
- B) Alta capacitación del personal que lo maneja.
- C) Mayor seguridad para la dispensación.
- D) Optimización del espacio en los botiquines.

49.- Según la Ley 41/2002, ¿en qué situaciones puede omitirse el consentimiento informado?

- A) En procedimientos rutinarios.
- B) En emergencias donde no se pueda contactar al paciente.
- C) Cuando el paciente lo solicita por escrito.
- D) En tratamientos ambulatorios.

50.- Señale la respuesta INCORRECTA en relación con el sistema SINASP:

- A) Obligatorio para personal sanitario.
- B) No punibilidad.
- C) Confidencialidad.
- D) Orientación sistémica.

51.- En qué ámbito se aplica la ORDEN de 12 de enero de 2015, del Consejero del Departamento de Sanidad, Bienestar Social y Familia, por la que se crea la categoría estatutaria de Técnico Auxiliar de Farmacia. Señale la INCORRECTA:

- A) En todos los centros sanitarios del Servicio Aragonés de Salud.
- B) Sólo en las farmacias comunitarias.
- C) En hospitales y centros sanitarios dependientes del Servicio Aragonés de Salud.
- D) En los servicios de farmacia hospitalaria y de atención primaria.

52.- La definición "documento de carácter sanitario, normalizado y obligatorio mediante el cual las oficinas y servicios de farmacia, almacenes de distribución y laboratorios farmacéuticos adquieren las sustancias y medicamentos estupefacientes" hace referencia a:

- A) Receta oficial de estupefaciente.
- B) Orden de dispensación intrahospitalaria de estupefacientes.
- C) Vale de estupefaciente.
- D) Ninguna es correcta.

53.- Si un paciente requiere soporte nutricional artificial y conserva el tracto gastrointestinal funcional, ¿qué tipo de nutrición estaría indicada?:

- A) Nutrición parenteral central.
- B) Nutrición enteral.
- C) Dieta oral convencional.
- D) Ninguna respuesta es correcta.

54.- ¿Cuál es el objetivo principal del consentimiento informado?

- A) Garantizar que el paciente firme todos los documentos legales.
- B) Asegurar que el paciente entiende y acepta libremente una actuación que afecta a su salud.
- C) Permitir al médico actuar sin limitaciones legales.
- D) Evitar reclamaciones legales contra el hospital.

55.- Las recetas oficiales y los requisitos especiales de prescripción y dispensación de estupefacientes para uso humano y veterinario viene regulado:

- A) Real Decreto 1675/2012, de 14 de Octubre.
- B) Real Decreto 2829/1977, de 6 de Octubre.
- C) Real Decreto 1875/2012, de 25 de Octubre.
- D) Ley 17/1967, de 8 de Abril.

56.- Señale la respuesta correcta. La Sociedad Española de Farmacia Hospitalaria (S.E.F.H.) considera que cualquier sistema que garantice la seguridad del proceso de reenvasado es válido, pero realiza una serie de recomendaciones:

- A) El proceso completo debe realizarse en cualquier área de la farmacia.
- B) En el área de reenvasado debe disponerse de un sólo medicamento y el material necesario para su reenvasado.
- C) Entre el reenvasado de dos medicamentos no debe realizarse una inspección y limpieza exhaustiva de la máquina, adecuándola al nuevo proceso de reenvasado.
- D) Después de realizar el proceso de reenvasado debe realizarse un reconocimiento del medicamento y del envase original para descartar deterioro por humedad, contaminación y otros.

57.- ¿Por qué vía se administrará una nutrición parenteral que presenta 1500 mosm/l.?

- A) Por vía central.
- B) Indistintamente por vía central o periférica.
- C) Por vía periférica.
- D) Ninguna es correcta.

58.- La quimioterapia que se utiliza después de un tratamiento local del tumor primario por cirugía, radioterapia o simultáneamente se denomina:

- A) Quimioterapia concomitante.
- B) Quimioterapia neoadyuvante.
- C) Quimioterapia adyuvante.
- D) Quimioterapia paliativa.

59.- ¿Cuál de las siguientes NO es una función del Técnico Auxiliar de Farmacia según la ORDEN de 12 de enero de 2015, del Consejero del Departamento de Sanidad, Bienestar Social y Familia, por la que se crea la categoría estatutaria de Técnico Auxiliar de Farmacia:

- A) Colaborar en la dispensación de medicamentos bajo la supervisión del farmacéutico y productos sanitarios en las diferentes modalidades.
- B) Colaborar en la elaboración y control de calidad de las preparaciones farmacéuticas.
- C) Tomar decisiones clínicas sobre el tratamiento de los pacientes.
- D) Participar en el control de existencias de fármacos.

60.- Según la guía de buenas prácticas en nutrición parenteral de la SENPE, ¿qué técnica minimiza el riesgo de contaminación durante la elaboración de NP?

- A) Uso de guantes estériles.
- B) Utilización de cabinas de flujo laminar vertical.
- C) Esterilización de los componentes al momento de la preparación.
- D) Uso de soluciones listas para usar.

61.- ¿Qué característica define el acceso a la historia clínica por parte del paciente?

- A) El acceso a la historia clínica no puede hacerse en ningún caso por representación acreditada.
- B) Solo es posible mediante autorización judicial.
- C) Es un derecho del paciente.
- D) Requiere la aprobación del médico responsable.

62.- Los ensayos clínicos con medicamentos están regulados por:

- A) Real Decreto 1090/2015, de 4 de diciembre.
- B) Real Decreto Legislativo 1/2020, de 24 de julio.
- C) Real Decreto 1080/2016, de 8 de noviembre.
- D) Ninguna respuesta es correcta.

63.- Respecto a la nutrición enteral, señale la afirmación INCORRECTA:

- A) Es menos invasiva que la nutrición parenteral.
- B) Puede administrarse mediante sondas nasogástricas o gastrostomías.
- C) No debe ser utilizada en pacientes con el tracto gastrointestinal funcional.
- D) Las fórmulas poliméricas son las más utilizadas.

64.- Según la ORDEN de 12 de enero de 2015, del Consejero del Departamento de Sanidad, Bienestar Social y Familia, por la que se crea la categoría estatutaria de Técnico Auxiliar de Farmacia (TAF) ¿Cuál de las siguientes respuestas es correcta?:

- A) Las plazas ocupadas por personal que venía ejerciendo las funciones propias de la categoría ahora creada, se amortizaban sin posibilidad de reconversión.
- B) El personal estatutario fijo en comisión de servicios o reingreso provisional podrá permanecer en dichas plazas de forma indefinida y sin riesgo de que le desplacen por ningún motivo.
- C) Los servicios prestados en desarrollo de las actividades propias de esta categoría con anterioridad a la entrada en vigor de esta orden, y debidamente certificados, serán valorados como servicios propios de esta nueva categoría.
- D) Todo el personal con experiencia en farmacia, independientemente del ámbito, se integra automáticamente en esta categoría.

65.- En un ensayo, la fase de estudio que se realiza en individuos sanos corresponde a:

- A) Fase II.
- B) Fase IV.
- C) Fase III.
- D) Fase I.

66.- Una nutrición parenteral contiene 50 g de aminoácidos, 125 g de glucosa y 40 g de lípidos. ¿Cuántas kilocalorías totales aporta aproximadamente?

- A) 550 kcal.
- B) 1600 kcal.
- C) 2200 kcal.
- D) 1100 kcal.

67.- Según la ORDEN de 12 de enero de 2015, del Consejero del Departamento de Sanidad, Bienestar Social y Familia, por la que se crea la categoría estatutaria de Técnico Auxiliar de Farmacia (TAF), los TAF pueden realizar todas EXCEPTO una de las siguientes tareas en relación con la dispensación de medicamentos:

- A) Colaboran en la dispensación de medicamentos bajo la supervisión de un farmacéutico.
- B) Informan a los pacientes sobre la correcta administración de su tratamiento sin supervisión del farmacéutico.
- C) Preparan pedidos de medicamentos para los distintos servicios hospitalarios de acuerdo con las normas de actuación establecidas.
- D) Realizan la tramitación administrativa necesaria para la adquisición, recepción y almacenamiento de medicamentos.

68.- La fase II de un medicamento de ensayo se encarga de:

- A) Detección de reacciones adversas.
- B) Estudio del proceso LADME.
- C) Búsqueda de dosis para obtener información sobre la eficacia y seguridad del producto.
- D) Evaluar la eficacia y seguridad del compuesto respecto a las alternativas terapéuticas disponibles en el momento utilizando el fármaco en un mayor número de pacientes.

69.- El profesional que se encarga del seguimiento directo de la realización de un ensayo clínico es:

- A) El monitor.
- B) El promotor.
- C) El investigador.
- D) La organización de investigación por contrato (CRO).

70.- En relación a la adherencia a un tratamiento. Señale la respuesta INCORRECTA:

- A) Es el grado en que la conducta de un paciente se corresponde con las recomendaciones dadas.
- B) La adherencia a un tratamiento no puede ser evaluada.
- C) Existen diferentes factores que se relacionana con la no adherencia a un tratamiento.
- D) Se debe suministrar información oral o escrita para reforzar la adherencia a un tratamiento.

71.- Los "Comités de Ética de la Investigación con medicamentos" (CEIm) desempeñan una serie de funciones en relación con la evaluación de estudios clínicos con medicamentos o productos sanitarios, señale la respuesta correcta:

- A) Evaluar los aspectos metodológicos, éticos y legales y emitir el dictamen correspondiente.
- B) Evaluar las modificaciones sustanciales de los estudios preclínicos autorizados y emitir el dictamen correspondiente.
- C) Realizar un seguimiento al final del estudio.
- D) Todas son incorrectas.

72.- Según la normativa, ¿qué se entiende por medicamento de uso hospitalario?

- A) Medicamento destinado exclusivamente al diagnóstico en laboratorio.
- B) Medicamento prescrito por cualquier médico.
- C) Medicamento cuya administración o supervisión requiere un entorno hospitalario.
- D) Medicamento que solo se distribuye en farmacias comunitarias.

73.- Cuándo está justificada la necesidad de monitorizar:

- A) En fármacos con amplio margen terapéutico.
- B) En fármacos que no requieren ajustes de dosis.
- C) En fármacos que no presentan toxicidad a dosis altas.
- D) Fármacos con un índice terapéutico estrecho.

74.- Definición de Molalidad (Señale la respuesta correcta):

- A) Número de moles de solutos disueltos en un Kg de disolvente.
- B) Número de moles de soluto que se encuentran disueltos en un litro de disolución.
- C) Número de equivalentes-gramo de soluto presentes en un litro de disolución.
- D) Número de equivalentes-gramo de disolvente por kilogramo de soluto.

75.- Señale en cuál de las siguientes patologías no se dispensará medicación en la Unidad de Farmacia de Pacientes Externos:

- A) VIH.
- B) Hepatitis B y C crónicas.
- C) Esclerosis múltiple.
- D) Diabetes.

76.- ¿Qué herramienta facilita la trazabilidad de los medicamentos en la unidad de pacientes externos?

- A) Sistema de receta manual.
- B) Sistema de gestión informatizada.
- C) Albaranes de entrega firmados.
- D) Registro manual en la historia clínica del paciente.

77.- ¿Cuál es la principal característica de los medicamentos genéricos?

- A) No requieren estudios clínicos para su aprobación.
- B) Son más efectivos que los medicamentos originales.
- C) Contienen el mismo principio activo, dosis y forma farmacéutica que el medicamento de referencia.
- D) No tienen regulación específica.

78.- ¿Qué patología requiere seguimiento farmacoterapéutico especializado en pacientes externos?

- A) Diabetes mellitus tipo 2.
- B) Hipertensión arterial tratada con IECA.
- C) Artritis reumatoide tratada con fármacos biológicos.
- D) Catarro común.

79.- En cuál de las siguientes circunstancias patológicas especiales la farmacocinética NO se ve alterada de forma significativa :

- A) Enfermedad hepática.
- B) Ansiedad o depresión sin alteración hepática o renal.
- C) Insuficiencia cardíaca.
- D) Insuficiencia renal.

80.- ¿Qué clasificación incluye el código ATC (Sistema de clasificación Anatómica, Terapéutica y Química)?:

- A) Principios activos según su composición química.
- B) Medicamentos según su fabricante.
- C) Medicamentos según el órgano o sistema en el que actúan.
- D) Medicamentos según su precio en el mercado.

81.-Cuál de las siguientes afirmaciones en relación a la farmacocinética clínica NO ES CORRECTA:

- A) Ha demostrado su utilidad en el ajuste posológico e individualización de los tratamientos farmacológicos.
- B) La monitorización de fármacos en la práctica asistencial persigue alcanzar la mejor respuesta al tratamiento.
- C) La monitorización de los fármacos no es útil en para disminuir los efectos adversos de los medicamentos.
- D) La monitorización de fármacos permite identificar pacientes resistentes al tratamiento.

82.- Determinar la cantidad de HCl que se requiere para preparar 85 cl. de una disolución al 40%.

- A) 21,25 ml.
- B) 340 ml.
- C) 34 ml.
- D) 212,5 ml.

83.- ¿Qué información proporcionan las bases de datos de medicamentos como BOT PLUS o Vademecum?

- A) Exclusivamente información sobre precios de medicamentos.
- B) Información detallada sobre fichas técnicas, interacciones y prescripción.
- C) Nombres comerciales de medicamentos sin detalles técnicos.
- D) Normativa jurídica internacional sobre medicamentos.

84.- ¿Qué se entiende por plan de contingencia?

- A) Un protocolo para mitigar riesgos asociados a tareas específicas.
- B) Un listado de procesos para optimizar el flujo de trabajo.
- C) Un procedimiento para actuar ante interrupciones imprevistas en los servicios.
- D) Un esquema de supervisión de tareas en tiempo real.

85.- ¿Qué tipo de autorización se necesita para el uso de medicamentos estupefacientes?

- A) Certificado de la Organización Mundial de la Salud (OMS).
- B) Receta oficial específica y control por parte de la AEMPS.
- C) Permiso directo del médico prescriptor.
- D) Declaración firmada por el paciente.

86.-Cuál es la ruta principal de excreción de la mayoría de fármacos:

- A) La orina.
- B) Saliva.
- C) Sudor.
- D) Aire exhalado.

87.- En un sistema de calidad, las actividades realizadas y cómo se han realizado se evalúan mediante:

- A) Indicadores de estructura.
- B) Indicadores de proceso.
- C) Indicadores de resultado.
- D) Indicadores de contenido.

88.- Los fármacos siguen una serie de etapas desde que son ingeridos hasta que se eliminan del organismo llamadas LADME. Señale la correcta:

- A) Liberación, Absorción, Distribución, Metabolismo, Excreción.
- B) Lisis, Absorción, Difusión, Metabolismo, Eliminación.
- C) Liberación, Acumulación, Dispersión, Metabolismo, Excreción.
- D) Lisis, Adherencia, Dilución, Metabolismo, Eliminación.

89.- Indique el significado que tiene la abreviatura DOE detallada en el Formulario Nacional? Señale la respuesta correcta:

- A) Denominación Oficial Europea.
- B) Denominación Oficial Española.
- C) Denominación Oficial de Excipientes.
- D) Denominación Oficial de Estupefacientes.

90.- Según la ISO 9001:2015, ¿qué elemento es clave para la mejora continua?

- A) La retroalimentación de usuarios finales.
- B) La formación discontinua del personal.
- C) El análisis de datos y tendencias de los indicadores de calidad.
- D) La implementación de tecnología avanzada.

91.- El órgano en el que ocurren la mayoría de reacciones metabólicas de los fármacos es:

- A) Corazón.
- B) Estómago.
- C) Hígado.
- D) Pulmón.

92.- De los siguientes procedimientos normalizados de trabajo (PNT), indique cuál corresponde a un procedimiento de control de producto:

- A) PN de determinación del Ph.
- B) PN de etiquetado.
- C) PN de pesada.
- D) PN de elaboración de jarabes.

93.- ¿Qué documento es obligatorio para la solicitud de medicamentos de uso compasivo en España?

- A) Certificado de autorización de la Agencia Europea del Medicamento.
- B) Informe médico detallado y consentimiento informado del paciente.
- C) Registro en el sistema nacional de farmacovigilancia.
- D) Declaración firmada por la Dirección de Enfermería.

94.- Se establece como controles mínimos para las fórmulas Magistrales, una vez el producto está terminado:

- A) Exámenes de los caracteres organolépticos.
- B) Exámenes físico-químicos.
- C) Los controles establecidos en el Formulario Nacional.
- D) Los controles establecidos en la Agencia Española de Medicamentos y Productos sanitarios.

95.- ¿Cuál es la principal diferencia entre un antiséptico y un desinfectante?

- A) Los antisépticos eliminan todos los microorganismos, mientras que los desinfectantes solo inhiben su crecimiento.
- B) Los antisépticos son más tóxicos que los desinfectantes.
- C) Los antisépticos son productos aplicados en tejidos vivos, mientras que los desinfectantes se usan en superficies inertes.
- D) Los antisépticos y los desinfectantes tienen el mismo uso, pero diferente composición.

96.- Señale el nombre que recibe el material de vidrio de cuello estrecho y base ancha, utilizado para preparar disoluciones de concentración perfectamente conocida:

- A) Matraz Erlenmeyer.
- B) Matraz aforado.
- C) Matraz Kitasato.
- D) Ninguna de las anteriores es correcta.

97.- Se considera uso prolongado de un producto sanitario:

- A) El destinado normalmente a utilizarse de forma continua durante un periodo de mas de 30 días.
- B) El destinado a usarse de forma continua durante mas de 60 minutos.
- C) El destinado a usarse de forma continua entre 30 y 60 minutos.
- D) El destinado a usarse mas de 10 días.

98.- ¿Qué sustancia se considera un antiséptico de uso común?

- A) Cloruro de sodio.
- B) Clorhexidina.
- C) Alcohol isopropílico al 20%.
- D) Agua oxigenada diluida al 3%.

99.- ¿Qué finalidad tiene el material de acondicionamiento secundario?

- A) Garantizar la protección frente a agentes externos y proporcionar información al usuario.
- B) Asegurar la estabilidad química del principio activo.
- C) Facilitar el reciclaje del medicamento tras su uso.
- D) Evitar la falsificación del principio activo.

100.- La sigla "ECM" que aparece en el embalaje exterior de algunos medicamentos significa:

- A) Especialidad de especial control médico.
 - B) Especialidad de extraordinario control médico.
 - C) Especialidad farmacéutica publicitaria.
 - D) Especialidad de extraordinaria cantidad de medicamento.
-

101.- Son excipientes para los sistemas A/O:

- A) Los excipientes hidrófilos.
- B) Las bases emulgentes anhidras.
- C) Los excipientes hidrófobos.
- D) Los excipientes lavabales.

102.- Cuál es el objeto de la ORDEN de 12 de enero de 2015, del Consejero del Departamento de Sanidad, Bienestar Social y Familia, por la que se crea la categoría estatutaria de Técnico Auxiliar de Farmacia. Señale la correcta:

- A) La creación de la categoría estatutaria de Técnico Auxiliar de farmacia así como la regulación de su régimen jurídico, jornada, retribuciones, estructura de plantilla con el número efectivo de personal en cada centro, clasificación, acceso y funciones.
- B) La creación de la categoría estatutaria de Técnico Auxiliar de farmacia así como la regulación de su régimen jurídico, jornada, retribuciones, estructura de plantilla, clasificación, acceso, temario del examen de acceso y funciones.
- C) Únicamente trata sobre la creación de la categoría estatutaria de Técnico Auxiliar de farmacia, no se menciona nada sobre otros aspectos.
- D) La creación de la categoría estatutaria de Técnico Auxiliar de farmacia así como la regulación de su régimen jurídico, jornada, retribuciones, estructura de plantilla, clasificación, acceso y funciones.

103.- ¿Qué diferencia existe entre el acondicionamiento primario y secundario en relación con su función?

- A) Ambos tienen la misma función, pero el secundario incluye información del distribuidor.
- B) El primario protege el medicamento y está en contacto directo; el secundario facilita su manipulación y transporte.
- C) El primario incluye el prospecto del medicamento y el secundario, las instrucciones de uso.
- D) El secundario solo se utiliza para medicamentos hospitalarios.

104.- ¿Cuál es un efecto adverso potencial del uso prolongado de antisépticos?

- A) Resistencia bacteriana.
- B) Alteración del pH de las superficies tratadas.
- C) Incremento de la proliferación de hongos.
- D) Disminución de la toxicidad sistémica en pacientes sanos.

105.- ¿Qué función cumple el número de lote en el acondicionamiento de los medicamentos?

- A) Identificar el laboratorio fabricante del principio activo.
- B) Garantizar la autenticidad del medicamento mediante un código único.
- C) Permitir la trazabilidad del medicamento desde su fabricación hasta el usuario final.
- D) Indicar la fecha de caducidad y las condiciones de almacenamiento.

106.- ¿Qué característica presentan los medicamentos con seguimiento adicional de farmacovigilancia?

- A) Están destinados exclusivamente a pacientes hospitalizados.
- B) Incluyen un triángulo negro invertido en el material de acondicionamiento.
- C) Solo pueden prescribirse por médicos especialistas.
- D) No requieren un prospecto en formato físico.

107.- El dispositivo de propulsión de fluidos que regula la velocidad de flujo ejerciendo presión positiva para la perfusión de soluciones se llama:

- A) Infusión parenteral.
- B) Sistema de infusión.
- C) Bomba de infusión.
- D) Bomba volumétrica.

108.- La definición: "La interrupción no prevista en el protocolo de la realización de un ensayo clínico por el promotor, que tiene la intención de reanudarlo", corresponde a:

- A) Finalización anticipada de un ensayo clínico.
- B) Suspensión de un ensayo clínico.
- C) Finalización de un ensayo clínico.
- D) Paralización temporal de un ensayo clínico.

109.- Según el Decreto 286/2003, de 18 de noviembre, del Gobierno de Aragón, por el que se aprueba el Reglamento de los Servicios de Farmacia Hospitalaria y los depósitos de medicamentos. Señale la respuesta INCORRECTA:

- A) Todos los hospitales de 100 o más camas, ubicados en la Comunidad Autónoma de Aragón, deberán disponer de un Servicio de Farmacia Hospitalaria.
- B) Una de las funciones es informar exclusivamente, sin asesorar, sobre las alertas de calidad y de seguridad de medicamentos comunicadas por la administración sanitaria.
- C) Las funciones que debe desarrollar el servicio de farmacia son la de establecer un sistema eficaz y seguro de dispensación de medicamentos.
- D) Una de las funciones del Servicio de farmacia es elaborar y dispensar fórmulas magistrales y preparados oficinales.

110.- Cuál de los siguientes productos son medicamentos legalmente reconocidos por la Ley 29/2006, de 26 de julio, de garantías y uso racional de los medicamentos y productos sanitarios:

- A) Los preparados oficinales.
- B) Los complementos alimenticios.
- C) Los productos homeopáticos.
- D) Exclusivamente los medicamentos de uso humano elaborados industrialmente.

