

OSAKIDETZA

2018ko otsailaren 7ko 141/2018
Erabakiaren bidez, egindako
Oposaketa-Lehiaketarako deia
(EHAA 33 Zkia. 2018ko otsailaren
15koa)

Concurso-Oposición convocado por
Resolución 141/2018 de 7 de febrero
de 2018 (B.O.P.V. Nº 33 de 15 de
febrero de 2018)

KATEGORIA: FARMAZIAKO LAGUNTZAILEA

CATEGORÍA: AUXILIAR DE FARMACIA

Proba eguna: **2018ko maiatzaren 13a**
Fecha prueba: **13 de mayo de 2018**

1. ariketa / 1er. ejercicio
A Eredua / Modelo A

- 1 **SEGÚN EL DECRETO 21/2015 DE 3 DE MARZO, LOS RESIDUOS DE MEDICAMENTOS CITOTÓXICOS Y CITOSTÁTICOS SE INCLUYEN EN EL SIGUIENTE GRUPO:**
 - 1a) Grupo II. Residuos sanitarios específicos.
 - 1b) Grupo III. Residuos sanitarios de naturaleza no biológica y mezclas que los contengan.
 - 1c) Tal y como recoge el Artículo 4, los medicamentos citotóxicos y citostáticos quedan expresamente excluidos del ámbito de aplicación del Decreto.
 - 1d) Grupo IV. Residuos sanitarios peligrosos.

- 2 **SEGÚN LA LEY 29/2006, DE 26 DE JULIO, DE GARANTÍAS Y USO RACIONAL DE LOS MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS SANITARIOS, SE CONSIDERA "PRODUCTO SANITARIO": CUALQUIER INSTRUMENTO, DISPOSITIVO, EQUIPO, PROGRAMA INFORMÁTICO, MATERIAL U OTRO ARTÍCULO, UTILIZADO SOLO O EN COMBINACIÓN, INCLUIDOS LOS PROGRAMAS INFORMÁTICOS DESTINADOS POR SU FABRICANTE A FINALIDADES ESPECÍFICAS DE DIAGNÓSTICO Y/O TERAPIA Y QUE INTERVENGAN EN SU BUEN FUNCIONAMIENTO, DESTINADO POR EL FABRICANTE A SER UTILIZADO EN SERES HUMANOS CON FINES DE:**
 - 2a) Diagnóstico, prevención, control, tratamiento o alivio de una enfermedad,
 - 2b) Diagnóstico, control, tratamiento, alivio o compensación de una lesión o de una deficiencia,
 - 2c) Investigación, sustitución o modificación de la anatomía o de un proceso fisiológico,
 - 2d) Todas las respuestas son CORRECTAS.

- 3 **SEGÚN LA LEY 29/2006, DE 26 DE JULIO, DE GARANTÍAS Y USO RACIONAL DE LOS MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS SANITARIOS, SE CONSIDERA "MEDICAMENTO GENÉRICO" A:**
 - 3a) La combinación de la forma en la que el producto farmacéutico es presentado por el fabricante y la forma en la que es administrada.
 - 3b) Aquel medicamento elaborado según las normas de correcta elaboración y control de calidad establecidas al efecto y garantizado por un farmacéutico o bajo su dirección, dispensado en oficina de farmacia o servicio farmacéutico, enumerado y descrito por el Formulario Nacional, destinado a su entrega directa a los enfermos a los que abastece dicha farmacia o servicio farmacéutico.
 - 3c) Todo medicamento que tenga la misma composición cualitativa y cuantitativa en principios activos y la misma forma farmacéutica, y cuya bioequivalencia con el medicamento de referencia haya sido demostrada por estudios adecuados de biodisponibilidad.
 - 3d) Ninguna de las afirmaciones anteriores es correcta.

- 4 **LOS SERVICIOS DE FARMACIA HOSPITALARIA DEBERÁN ESTAR BAJO LA TITULARIDAD Y RESPONSABILIDAD DE:**
 - 4a) El Gerente de la Organización Sanitaria Integrada correspondiente.
 - 4b) Un farmacéutico o un médico especialista prescriptor.
 - 4c) Un farmacéutico especialista o el Director Médico del hospital.
 - 4d) Un farmacéutico especialista en farmacia hospitalaria.



- 5 EL CONJUNTO DE DOCUMENTOS QUE CONTIENEN LOS DATOS, VALORACIONES E INFORMACIONES DE CUALQUIER ÍNDOLE SOBRE LA SITUACIÓN Y LA EVOLUCIÓN CLÍNICA DE UN PACIENTE A LO LARGO DEL PROCESO ASISTENCIAL SE DENOMINA:**
- 5a) Historia clínica.
 - 5b) Documentación clínica.
 - 5c) Certificados médicos.
 - 5d) Información clínica.
- 6 SEGÚN EL DECRETO 147/2015, DE 21 DE JULIO, POR EL QUE SE APRUEBA LA DECLARACIÓN SOBRE DERECHOS Y DEBERES DE LAS PERSONAS EN EL SISTEMA SANITARIO DE EUSKADI, NO SE CONSIDERAN PERSONAS VULNERABLES, O PERTENECIENTES A COLECTIVOS VULNERABLES:**
- 6a) Personas transexuales.
 - 6b) Mujeres embarazadas.
 - 6c) Inmigrantes en situaciones administrativas irregulares.
 - 6d) Víctimas de maltrato y desamparo.
- 7 LOS BOTIQUINES DE UNIDADES DE ENFERMERÍA O DEPÓSITOS DE MEDICAMENTOS DEBERÁN CUMPLIR LAS SIGUIENTES RECOMENDACIONES:**
- 7a) Los medicamentos deben clasificarse por vía de administración.
 - 7b) En la unidad de enfermería no debe haber medicamentos de stock para evitar errores.
 - 7c) Los medicamentos termolábiles deben conservarse debidamente protegidos de la luz.
 - 7d) Todas las repuestas anteriores son FALSAS.
- 8 SEGÚN SE RECOGE EN LA LEY 29/2006, DE 26 DE JULIO, DE GARANTÍAS Y USO RACIONAL DE LOS MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS SANITARIOS, ES CIERTO QUE:**
- 8a) La receta médica, pública o privada, es el único documento que asegura la instauración de un tratamiento con medicamentos.
 - 8b) Las recetas médicas y órdenes hospitalarias de dispensación deberán contener los datos básicos de identificación de prescriptor, paciente y alergias a medicamentos.
 - 8c) El Gobierno regulará la indicación, uso y autorización de dispensación de determinados medicamentos sujetos a prescripción médica por los enfermeros en el marco de los principios de la atención integral de salud y para la continuidad asistencial, mediante la aplicación de protocolos y guías de práctica clínica y asistencial, de elaboración conjunta, acordados con las organizaciones colegiales de médicos y enfermeros y validados por la Agencia de Calidad del Sistema Nacional de Salud.
 - 8d) Todas las respuestas son FALSAS.
- 9 SEGÚN EL DECRETO 21/2015 DE 3 DE MARZO, LOS VIALES DE VACUNAS CON AGENTES VIVOS ATENUADOS DEBEREMOS ELIMINARLOS COMO:**
- 9a) Residuo del Grupo I. Residuos sanitarios no específicos.
 - 9b) Grupo II. Residuos sanitarios específicos.
 - 9c) Grupo III. Residuos sanitarios de naturaleza no biológica y mezclas que los contengan.
 - 9d) Si es posible, deberíamos eliminarlos en un contenedor para reciclaje de vidrio.



- 10 LA ACTIVIDAD DE SALUD PÚBLICA QUE TIENE POR OBJETIVO LA IDENTIFICACIÓN, CUANTIFICACIÓN, EVALUACIÓN Y PREVENCIÓN DE LOS RIESGOS DEL USO DE LOS MEDICAMENTOS UNA VEZ COMERCIALIZADOS, PERMITIENDO ASÍ EL SEGUIMIENTO DE LOS POSIBLES EFECTOS ADVERSOS DE LOS MEDICAMENTOS, SE DENOMINA:**
- 10a) Farmacoepidemiología.
 - 10b) Farmacodinámia.
 - 10c) Farmacovigilancia.
 - 10d) Farmacocinética.
- 11 RESPECTO AL ALMACÉN DE FARMACIA, EL NÚMERO DE UNIDADES DEL PRODUCTO, QUE TE PERMITE HACER FRENTE A UN AUMENTO INESPERADO DE LA DEMANDA, SE DENOMINA:**
- 11a) Stock de seguridad.
 - 11b) Stock pactado.
 - 11c) Punto de pedido.
 - 11d) Stock máximo.
- 12 EL INVENTARIO QUE CONSISTE EN REVISAR AL FINAL DE LA JORNADA ÚNICAMENTE AQUELLOS PRODUCTOS EN LOS QUE HAYA HABIDO MOVIMIENTO, SEA ENTRADA O SEA SALIDA, SE DENOMINA:**
- 12a) Inventario tradicional.
 - 12b) Inventario rotativo.
 - 12c) Inventario permanente.
 - 12d) Inventario general.
- 13 SI AGRUPAMOS LOS PRODUCTOS DE LA OFICINA DE FARMACIA, EN FUNCIÓN DE LA CLASIFICACIÓN ABC, AQUELLOS PRODUCTOS QUE REPRESENTAN EL 10% DEL TOTAL Y EL 75% DEL VALOR DE LO ALMACENADO, FORMARÍAN PARTE DEL GRUPO:**
- 13a) Grupo A.
 - 13b) Grupo B.
 - 13c) Grupo C.
 - 13d) Todas las repuestas anteriores son FALSAS.
- 14 RESPECTO A LAS NORMAS DE SEGURIDAD E HIGIENE EN LAS OFICINAS DE FARMACIA, ES CIERTO QUE:**
- 14a) Los productos químicos se deben agrupar por orden alfabético.
 - 14b) Si colocamos alimentos o bebidas dentro de los refrigeradores destinados a medicamentos deberemos comprobar que se mantiene el rango de temperaturas programadas.
 - 14c) Deberemos lavarnos las manos antes de comenzar a trabajar en el laboratorio, al finalizar, y cada vez que se entre en contacto con algún producto químico.
 - 14d) Todas las respuestas son VERDADERAS.



15 SI EL CÓDIGO NACIONAL DE UN PRODUCTO FARMACÉUTICO O PARAFARMACÉUTICO SE ENCUENTRA ENTRE 650.001 A 999.999, SABREMOS QUE SE TRATA DE:

- 15a) Producto de parafarmacia y efectos y accesorios no financiados.
- 15b) Medicamentos de uso humano financiados y no financiados.
- 15c) Envases clínicos.
- 15d) Medicamentos veterinarios.

16 INDICA CUÁLES DE LOS SIGUIENTES MEDICAMENTOS DEBEREMOS ALMACENARLOS EN LUGARES CON SEPARACIÓN FÍSICA QUE IMPIDA UN ERROR DE DISPENSACIÓN:

- 16a) Vacunas y biológicos.
- 16b) Medicamentos de terapia avanzada, genéticos o de células somáticas.
- 16c) Radiofármacos,
- 16d) Todas las respuestas son correctas.

17 EN EL ALMACÉN DE FARMACIA, ¿DÓNDE SITUAREMOS LOS PRODUCTOS INMOVILIZADOS Y RETIRADOS?:

- 17a) En las cajoneras que esté más a mano del punto de dispensación.
- 17b) En almacenes secundarios o de reposición.
- 17c) En las estanterías junto con productos de gran volumen.
- 17d) En zona separada y perfectamente rotulada de manera que impida su dispensación por error.

18 PARA DETERMINAR LA CADUCIDAD DE MEDICAMENTOS REENVASADOS, ES CIERTO QUE:

- 18a) Si se mantiene el envase original, la fecha de caducidad será la de dicho envase.
- 18b) Si no se mantiene el envase original, la nueva fecha de caducidad nunca deberá superar los seis meses.
- 18c) Si no se mantiene el envase original, la nueva fecha de caducidad no deberá superar el 50% del tiempo que va desde que el medicamento fue reenvasado hasta la fecha de caducidad original.
- 18d) a) y b) son correctas.

19 AQUELLOS MEDICAMENTOS QUE DEBEN ALMACENARSE POR DEBAJO DE 30°C, 25°C O 20°C, SE DENOMINAN:

- 19a) De temperatura controlada.
- 19b) Termolábiles.
- 19c) De temperatura variable.
- 19d) Termoestables.

20 UNA FICHA DE ALMACÉN DEBERÁ CONTENER COMO MÍNIMO:

- 20a) Unidades que suponen el depósito de seguridad.
- 20b) Existencias restantes.
- 20c) Identificación del producto.
- 20d) Todas las respuestas son VERDADERAS.



21 RESPECTO A LA REPOSICIÓN DE LOS STOCKS DE LAS UNIDADES DE ENFERMERÍA (BOTIQUINES):

- 21a) Los pedidos para reposición, podrán realizarse mediante petición escrita, aplicación informática, o por solicitud telefónica.
- 21b) Los pedidos para reposición, podrán realizarse mediante petición escrita, aplicación informática, por solicitud telefónica o verbal.
- 21c) La revisión periódica del estado del estado y el control del stock del botiquín corresponde al personal de la unidad de enfermería correspondiente.
- 21d) Todas las respuestas son FALSAS.

22 SEGÚN LA CONVENCIÓN ÚNICA DE 1961 SOBRE ESTUPEFACIENTES, ENMENDADA POR EL PROTOCOLO DE MODIFICACIÓN DE DICHA CONVENCIÓN DE 1975, QUE CLASIFICA A LOS ESTUPEFACIENTES, LA MORFINA ESTÁ INCLUIDA EN LA:

- 22a) Lista I.
- 22b) Lista II.
- 22c) Lista III.
- 22d) Lista IV.

23 SI EN LA RECEPCIÓN DE UN PEDIDO OBSERVAMOS QUE UN PRODUCTO ESTÁ DEFECTUOSO, DEBEREMOS:

- 23a) En ningún caso firmar el albarán.
- 23b) Anotarlo en el albarán antes de firmarlo.
- 23c) Eliminar el medicamento defectuoso en el contenedor de medicamentos caducados y dar entrada al resto de productos contenidos en el albarán pero sin firmar el albarán.
- 23d) Todas las respuestas son FALSAS.

24 AL RECEPCIONAR UN PEDIDO, DEBEREMOS DAR PRIORIDAD A LOS MEDICAMENTOS:

- 24a) Estupefacientes.
- 24b) Termolábiles.
- 24c) Psicótrapos.
- 24d) Antibióticos.

25 RESPECTO A LOS MEDICAMENTOS CONTENIDOS EN LA LISTA IV, SEGÚN LA CONVENCIÓN ÚNICA DE 1961, ENMENDADA POR EL PROTOCOLO DE MODIFICACIÓN DE DICHA CONVENCIÓN DE 1975, QUE CLASIFICA A LOS ESTUPEFACIENTES, ES CIERTO QUE:

- 25a) Los productos englobados en Lista IV precisan receta oficial de estupefacientes.
- 25b) Los productos englobados en Lista IV solo requieren receta médica ordinaria.
- 25c) La Lista IV engloba sustancias prohibidas (heroína, cannabis, etc...)
- 25d) Todas las respuestas son FALSAS.



26 RESPECTO A LAS BARRERAS DE COMUNICACIÓN QUE NOS PODEMOS ENCONTRAR EN LA OFICINA DE FARMACIA, SEÑALA LA RESPUESTA FALSA:

- 26a) Los términos técnicos que puede desconocer el usuario pueden interferir en la comunicación.
- 26b) El mostrador, dificulta la posibilidad de tener intimidad para que el usuario haga cualquier consulta.
- 26c) Las barreras socioculturales pueden dificultar la comunicación.
- 26d) Practicar la escucha activa puede provocar que el interlocutor se sienta incómodo, de manera que se corte la comunicación.

27 RESPECTO A LA ACTITUD QUE DEBEMOS MANTENER PARA UNA CORRECTA COMUNICACIÓN, ES CIERTO QUE:

- 27a) Si mostramos profesionalidad, el usuario puede sentirse intimidado y predispuesto a omitir información.
- 27b) Es necesario dejar claro al usuario que deberá ser breve, con gestos como mirar el reloj.
- 27c) La escucha activa significa que debemos hacer un esfuerzo para entender e interpretar las palabras y sentimientos del usuario.
- 27d) Mantener una conducta asertiva no es recomendable para una correcta comunicación.

28 EN REFERENCIA AL MANTENIMIENTO DE LOS EQUIPOS DE MEDICIÓN EN EL LABORATORIO DE FARMACIA, ES CIERTO QUE:


- 28a) Las operaciones de calibrado las realizan los servicios técnicos de las empresas proveedoras de los equipos o bien empresas especializadas en mantenimiento.
- 28b) Las operaciones de calibrado son realizadas por el personal del laboratorio de farmacia.
- 28c) Las calibraciones se hacen efectuando una medida con el equipo, sabiendo de antemano cuál debería ser el resultado exacto.
- 28d) Todas las respuestas anteriores son FALSAS.

29 LA DISPOSICIÓN A QUE SE ADAPTAN LOS PRINCIPIOS ACTIVOS Y EXCIPIENTES PARA CONSTITUIR UN MEDICAMENTO, SE DENOMINA:

- 29a) Principio activo.
- 29b) Excipiente.
- 29c) Producto intermedio.
- 29d) Forma galénica.

30 UN MEDICAMENTO ELABORADO EN LA FARMACIA POR UN FARMACEÚTICO, O BAJO SU DIRECCIÓN, DESCRITO EN EL FORMULARIO NACIONAL Y DIRIGIDO A LOS CLIENTES DE DICHA FARMACIA, SE DENOMINA:

- 30a) Preparado oficial.
- 30b) Fórmula magistral.
- 30c) Medicamento genérico.
- 30d) Todas las respuestas son FALSAS.

- 31 SEGÚN EL DECRETO 1689/2007 POR EL QUE SE ESTABLECE EL TÍTULO DE TÉCNICO EN FARMACIA Y PARAFARMACIA, INDICA CUÁL DE LAS SIGUIENTES ES UNA FUNCIÓN DEL TÉCNICO DE FARMACIA:**
- 31a) Asistir a la dispensación de productos farmacéuticos informando acerca de sus características y de su uso racional.
 - 31b) Apoyar al facultativo en el seguimiento farmacoterapéutico del usuario.
 - 31c) Resolver problemas y tomar decisiones individuales siguiendo las normas y los procedimientos establecidos, definidos dentro del ámbito de su competencia.
 - 31d) Todas las respuestas son VERDADERAS.
- 32 AQUELLOS MEDICAMENTOS QUE SE UTILIZAN PARA EL TRATAMIENTO DE ENFERMEDADES QUE DEBEN SER DIAGNOSTICADAS EN EL MEDIO HOSPITALARIO O ESTABLECIMIENTOS DOTADOS DE MEDIOS DIAGNÓSTICOS ADECUADOS, O BIEN POR DETERMINADOS MÉDICOS ESPECIALISTAS, AUNQUE SU ADMINISTRACIÓN Y SEGUIMIENTO PUEDA REALIZARSE FUERA DEL HOSPITAL, SE DENOMINAN:**
- 32a) Medicamentos de uso hospitalario (H)
 - 32b) Medicamentos de diagnóstico hospitalario (DH)
 - 32c) Medicamentos de especial control médico.
 - 32d) Todas las respuestas son FALSAS.
- 33 SI EN EL EMBALAJE EXTERIOR DE UN MEDICAMENTO ENCONTRAMOS EL SIGUIENTE SÍMBOLO , SIGNIFICA:**
- 33a) Dispensación bajo receta médica normal.
 - 33b) Dispensación con receta oficial de estupefacientes de la Lista I anexa a la Convención Única de 1961.
 - 33c) Medicamentos que contienen sustancias psicotrópicas incluidas en el anexo I del Real Decreto 2829/1977.
 - 33d) Medicamento de especial control médico.
- 34 LOS MEDICAMENTOS DESTINADOS A PACIENTES AMBULATORIOS, PERO CUYA UTILIZACIÓN PUEDE PRODUCIR REACCIONES ADVERSAS MUY GRAVES, POR LO CUAL REQUIEREN PRESCRIPCIÓN POR MÉDICOS ESPECIALISTAS Y UNA VIGILANCIA ESPECIAL DURANTE EL TRATAMIENTO, SE DENOMINAN:**
- 34a) Medicamentos de especial farmacovigilancia.
 - 34b) Medicamentos de dispensación controlada.
 - 34c) Medicamentos de uso hospitalario.
 - 34d) Todas las respuestas son FALSAS.
- 35 EL VISADO DE INSPECCIÓN U HOMOLOGACIÓN SANITARIA PERMITE VERIFICAR LA ADECUADA UTILIZACIÓN DE:**
- 35a) Medicamentos sujetos a la calificación de prescripción médica restringida.
 - 35b) Medicamentos que, en virtud de lo decidido por la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS), queden sujetos a reservas singulares por cuestiones de seguridad o de limitación para determinados grupos de población de riesgo.
 - 35c) Medicamentos para los que únicamente se financien algunas de las indicaciones terapéuticas o a los que se aplique una aportación reducida según el tipo de paciente.
 - 35d) Todas las respuestas son VERDADERAS.



36 DE LOS SIGUIENTES GRUPOS DE MEDICAMENTOS, INDICA CUÁLES NO DEBEN LLEVAR VISADO DE INSPECCIÓN PARA PODER SER FINANCIADOS POR EL SERVICIO NACIONAL DE SALUD:

- 36a) Estupefacientes.
- 36b) Vacunas individualizadas antialérgicas y antibacterianas.
- 36c) Medicamentos de diagnóstico hospitalario (DH).
- 36d) Medicamentos de especial control médico (ECM).

37 DENOMINAMOS ACONDICIONAMIENTO SECUNDARIO DE UN MEDICAMENTO A:

- 37a) Al estuche o embalaje externo.
- 37b) Al acondicionamiento directo del medicamento en un recipiente con el cual está en contacto.
- 37c) Es el elemento que permite la identificación de cada formato de un medicamento o de un producto sanitario.
- 37d) Todas las respuestas son FALSAS.

38 EL DOCUMENTO AUTORIZADO POR LA AGENCIA ESPAÑOLA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS SANITARIOS (AEMPS) DONDE APARECEN LAS CONDICIONES DE USO PERMITIDAS DEL MEDICAMENTO Y DONDE SE RECOGE LA INFORMACIÓN CIENTÍFICA ESENCIAL PARA LOS PROFESIONALES SANITARIOS, SE DENOMINA:

- 38a) Ficha técnica.
- 38b) Prospecto.
- 38c) Información farmacoterapéutica.
- 38d) Nomenclator.

39 INDICA CUAL DE LAS SIGUIENTES INFORMACIONES SE INCLUYEN ACTUALMENTE EN LOS PROSPECTOS DE LOS MEDICAMENTOS:

- 39a) “La información detallada y actualizada de este medicamento está en la página web de la AEMPS”
- 39b) “Los medicamentos no se deben tirar por los desagües, ni a la basura. Deposite los envases y medicamentos que no necesite en el punto SIGRE de su farmacia”.
- 39c) “Los antibióticos se utilizan para tratar infecciones bacterianas y no sirven para tratar infecciones víricas como la gripe o el catarro”.
- 39d) Todas las respuestas son VERDADERAS.

40 LOS MEDICAMENTOS NO INCLUIDOS EN LA GUÍA FARMACOTERAPÉUTICA:

- 40a) Son proporcionados gratuitamente al servicio de Farmacia Hospitalaria por el promotor.
- 40b) Son aquellos en los que los pacientes deben otorgar su consentimiento.
- 40c) Suelen corresponderse con medicamentos no disponibles en stock de Farmacia Hospitalaria y son prescritos para pacientes y situaciones concretas.
- 40d) Todas las anteriores son correctas.

41 EL LISTADO INFORMATIZADO DE MEDICAMENTOS REALIZADO POR EL MINISTERIO DE SANIDAD, SE DENOMINA:

- 41a) Base de datos de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS).
- 41b) Nomenclátor Digitalis.
- 41c) Base de Datos del Consejo General de Colegios Oficiales de Farmacéuticos (CGCOF)
- 41d) Vademécum Internacional.

42 RESPECTO A LA CLASIFICACIÓN ATC, ES CIERTO QUE:

- 42a) El sistema ATC de clasificación de medicamentos está estructurado en seis niveles.
- 42b) El cuarto nivel corresponde al grupo anatómico.
- 42c) Los medicamentos antineoplásicos e inmunomoduladores se identifican con el código "L".
- 42d) Todas las respuestas son FALSAS.

43 SE DENOMINAN MEDICAMENTOS DE USO COMPASIVO:

- 43a) Los medicamentos que debido a su alto coste, su prescripción debe ser solicitada a la Comisión de Farmacia Terapéutica (CFT).
- 43b) Los medicamentos no disponibles en stock y que deben solicitarse en impresos de solicitud específicos.
- 43c) Los medicamentos usados en condiciones diferentes a las autorizadas en su ficha técnica.
- 43d) Los medicamentos en fase de investigación clínica que se usan en pacientes que no forman parte de un ensayo clínico.

44 LOS MEDICAMENTOS QUE DISMINUYEN LA VISCOSIDAD DE LA SECRECIÓN MUCOSA DE LOS BRONQUIOS, DE FORMA QUE SE FACILITA LA EXPULSIÓN DE ESPUTO, SE DENOMINAN:

- 44a) Antitusígenos.
- 44b) Mucolíticos.
- 44c) Expectorantes.
- 44d) Adrenérgicos.

45 DENTRO DE LAS VÍAS DE ADMINISTRACIÓN DE FÁRMACOS INDIRECTAS O MEDIATAS, ENCONTRAMOS LA VÍA:

- 45a) Sublingual.
- 45b) Intraperitoneal.
- 45c) Epidural.
- 45d) Intramuscular.

46 SEÑALA CUÁL ES UN INCONVENIENTE DE LA VÍA DE ADMINISTRACIÓN SUBLINGUAL:

- 46a) Incómoda y molesta para el paciente.
- 46b) Requiere aparatos y conocimiento de la técnica de administración correcta.
- 46c) Lenta. Transcurre cierto tiempo desde la administración del medicamento hasta que hace efecto.
- 46d) Son pocos los fármacos que se pueden administrar por vía sublingual..

47 DENTRO DE LAS FORMAS FARMACÉUTICAS DE LIBERACIÓN MODIFICADA, CUANDO EL PRINCIPIO ACTIVO SE LIBERA DE MANERA INMEDIATA, NADA MÁS CONTACTAR CON LA SOLUCIÓN ACUOSA, SE DENOMINA:

- 47a) De liberación prolongada.
- 47b) De liberación retardada.
- 47c) De liberación sostenida.
- 47d) De liberación acelerada.

48 LAS PREPARACIONES FARMACÉUTICAS FLEXIBLES, DE TAMAÑO VARIABLE, QUE SE APLICAN SOBRE LA PIEL PARA LIBERAR Y DIFUNDIR EN LA CIRCULACIÓN GENERAL LOS PRINCIPIOS ACTIVOS QUE CONTIENEN, UNA VEZ QUE ESTOS ATRAVIESAN LA BARRERA CUTÁNEA, SE DENOMINAN:

- 48a) Implantes.
- 48b) Parches transdérmicos.
- 48c) Pellets.
- 48d) Todas las respuestas son FALSAS.

49 LA VÍA DE ADMINISTRACIÓN QUE CONSISTE EN LA INYECCIÓN DE FÁRMACOS EN EL LÍQUIDO CEFALORRAQUÍDEO, EN EL ESPACIO SUBARACNOIDEO, SE DENOMINA:

- 49a) Vía intraarticular.
- 49b) Vía intratecal.
- 49c) Vía epidural.
- 49d) Vía intraperitoneal.

50 LAS PREPARACIONES FARMACÉUTICAS SEMISÓLIDAS, CONSTITUIDAS POR UNA BASE GRASA QUE CONTIENE EL PRINCIPIO ACTIVO Y EN LA QUE SE PUEDEN DISPERSAR SUSTANCIAS SÓLIDAS O LÍQUIDAS, SE DENOMINAN:

- 50a) Cremas.
- 50b) Pomadas.
- 50c) Geles.
- 50d) Pastas.

51 CUANDO DECIMOS QUE EL PRINCIPIO ACTIVO SUFRE REACCIONES BIOQUÍMICAS QUE LO TRANSFORMAN EN DIFERENTES METABOLITOS, ACTIVOS O INACTIVOS, LO QUE FACILITA SU ELIMINACIÓN, NOS REFERIMOS A:

- 51a) Liberación.
- 51b) Absorción.
- 51c) Distribución.
- 51d) Metabolismo.

52 DENTRO DE LOS FACTORES FARMACOLÓGICOS QUE INFLUYEN EN LA ABSORCIÓN DE UN FÁRMACO, CUANDO DECIMOS QUE LA ABSORCIÓN DE UN FÁRMACO ESTÁ CONDICIONADA POR LAS BARRERAS QUE TIENE QUE ATRAVESAR PARA LLEGAR A LA CIRCULACIÓN SISTÉMICA, ¿A QUÉ FACTOR NOS REFERIMOS?:

- 52a) Concentración del fármaco.
- 52b) Vía de administración.
- 52c) Solubilidad del fármaco.
- 52d) Todas las repuestas son FALSAS.



53 SELECCIONA LA AFIRMACIÓN VERDADERA:

- 53a) La velocidad de absorción de una forma farmacéutica líquida es mayor que la de una forma farmacéutica sólida.
- 53b) Los fármacos absorbidos en el tracto gastrointestinal, llegan al hígado a través de la vena cava.
- 53c) Las soluciones oleosas se absorben con mayor rapidez que las acuosas.
- 53d) Todas las respuestas son VERDADERAS.

54 ¿CUÁL DE LOS SIGUIENTES MEDICAMENTOS SE DEBEN GUARDAR EN UN ARMARIO CERRADO CON LLAVE O EN CAJA FUERTE, Y PARA SU PETICIÓN SE DEBE CUMPLIMENTAR UN VALE OFICIAL?:

- 54a) Amiodarona Ampollas
- 54b) Dexclorfeniramina Ampollas.
- 54c) Fentanilo, parche transdérmico
- 54d) Nitroglicerina, parche transdérmico.

55 CUANDO DECIMOS QUE UN MEDICAMENTO ES TERATOGENICO NOS REFERIMOS A QUE:

- 55a) Puede producir respuestas inesperadas.
- 55b) Puede producir que células sanas se transformen en cancerígenas.
- 55c) Puede atravesar las meninges.
- 55d) Puede generar malformaciones fetales.

56 LAS INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS, QUE TIENEN LUGAR, FUNDAMENTALMENTE, EN EL HÍGADO Y SE PRODUCEN CUANDO SE ADMINISTRAN CONJUNTAMENTE MEDICAMENTOS QUE UTILIZAN LA MISMA VÍA DE METABOLIZACIÓN, SE DENOMINAN INTERACCIONES:

- 56a) De metabolización.
- 56b) De distribución.
- 56c) De excreción.
- 56d) Todas las respuestas son FALSAS.

57 RESPECTO A LAS NOTIFICACIONES DE REACCIONES ADVERSAS A MEDICAMENTOS (RAM), SEÑALA LA RESPUESTA VERDADERA:

- 57a) Podemos notificar una sospecha de RAM mediante Internet a través de un formulario electrónico.
- 57b) Podemos notificar una sospecha de RAM por correo postal utilizando la tarjeta amarilla del centro de farmacovigilancia.
- 57c) Toda la información de las sospechas de RAM se almacena en una base de datos central denominada FEDRA.
- 57d) Todas las respuestas son VERDADERAS.

- 58** **AQUELLAS FORMAS FARMACÉUTICAS QUE SE ADMINISTRAN GENERALMENTE POR VÍA ORAL, DE CONSISTENCIA SÓLIDA Y FORMA ESFÉRICA, CUYA MASA ESTÁ ENTRE LOS 0,10 Y LOS 0,50 GRAMOS, SE DENOMINAN:**
- 58a) Perlas.
 - 58b) Píldoras.
 - 58c) Pastillas.
 - 58d) Todas las respuestas son FALSAS.
- 59** **EL SISTEMA QUE PERMITE QUE UN FÁRMACO PENETRE PROFUNDAMENTE EN LAS VÍAS AÉREAS, MEDIANTE UN DISPOSITIVO QUE HACE PASAR UNA CORRIENTE DE AIRE A TRAVÉS DEL PRINCIPIO ACTIVO, GENERANDO PARTÍCULAS MUY FINAS, SE DENOMINA:**
- 59a) Nebulización.
 - 59b) Vaporización.
 - 59c) Aerosol.
 - 59d) Todas las respuestas son FALSAS.
- 60** **CUANDO HABLAMOS DE UNA VÍA DE ADMINISTRACIÓN QUE TIENE COMO VENTAJAS SER DE ACCESO RÁPIDO, NO REQUIERE DE LA COLABORACIÓN DEL PACIENTE, EVITA EL EFECTO DEL PRIMER PASO Y ES ÚTIL PARA LA ADMINISTRACIÓN DE FORMAS MEDICAMENTOSAS DE ELIMINACIÓN PROLONGADA, NOS REFERIMOS A LA VÍA:**
- 60a) Intravenosa.
 - 60b) Intramuscular.
 - 60c) Sublingual.
 - 60d) Oral.
- 61** **DENTRO DE LOS REQUISITOS DE LOS MEDICAMENTOS INYECTABLES, SEÑALA LA RESPUESTA VERDADERA:**
- 61a) Su Ph tiene que estar cercano al fisiológico (alrededor de 5,5)
 - 61b) Deben ser estériles, por lo que se utilizarán para su preparación campanas de flujo laminar.
 - 61c) Las soluciones que se inyecten deben ser isoosmóticas, lo que se consigue con la adición de cloruro sódico al 0,9 %.
 - 61d) b) y c) son CORRECTAS.
- 62** **LAS ETIQUETAS DE LOS PRODUCTOS QUÍMICOS CONTIENEN TODA LA INFORMACIÓN DE SEGURIDAD RELEVANTE. LOS DIBUJOS QUE NOS INFORMAN SOBRE EL RIESGO QUE PODRÍA OCASIONAR LA UTILIZACIÓN DEL PRODUCTO QUÍMICO, SE DENOMINA:**
- 62a) Palabra de advertencia.
 - 62b) Pictograma de peligro.
 - 62c) Indicaciones de peligro.
 - 62d) Consejos de prudencia.

63 SOBRE EL REGLAMENTO CLP, ES FALSO QUE:

- 63a) Establece las reglas de clasificación de productos químicos.
- 63b) Es una normativa Española.
- 63c) Establece las reglas de envasado y etiquetado de productos químicos.
- 63d) Se aplica a la mayoría de productos químicos, aunque hay excepciones como medicamentos de uso humano y de uso veterinario.

64 EN LA ETIQUETA DE LOS PRODUCTOS QUÍMICOS, LAS FRASES QUE DESCRIBEN MÁS DETALLADAMENTE LA NATURALEZA DEL PELIGRO, SE DENOMINAN:

- 64a) Frases H y se expresan mediante la letra H y tres números.
- 64b) Frases P y se expresan mediante la letra P y tres números.
- 64c) Frases S y se expresan mediante la letra S y tres números.
- 64d) Está formada por las letras EUH seguidas de tres números.

65 QUÉ NOMBRE RECIBE EL RECIPIENTE DE VIDRIO CILÍNDRICO, GRADUADO, MUCHO MÁS LARGO QUE ANCHO, CON UNA BASE QUE LE DA CIERTA ESTABILIDAD CONTRA EL VUELCO; EN EL EXTREMO SUPERIOR TIENE UN PICO PARA PODER VERTER EL LÍQUIDO:

- 65a) Matraz.
- 65b) Pipeta.
- 65c) Probeta.
- 65d) Vaso de precipitados.

66 ¿QUÉ TIPO DE MATERIAL ES UN MATRAZ?:

- 66a) Material inventariable reutilizable.
- 66b) Material inventariable desechable.
- 66c) Material fungible reutilizable.
- 66d) Material fungible desechable.

67 QUÉ VOLUMEN PODEMOS MEDIR CON UN INSTRUMENTO AFORADO:

- 67a) El volumen nominal.
- 67b) Según la lectura de la escala de graduación que tenga, podremos medir desde 0 hasta el volumen nominal.
- 67c) Los instrumentos aforados no se utilizan para medir volumen.
- 67d) No existen los instrumentos aforados.

68 LA DOCUMENTACIÓN RELATIVA A LAS FÓRMULAS MAGISTRALES Y PREPARADOS OFICINALES, CONSTA DE:

- 68a) Procedimientos normalizados (PN) de elaboración y control.
- 68b) Guía de elaboración control y registro.
- 68c) a) y b) son correctas.
- 68d) Todas las respuestas son FALSAS.

69 LOS ARMARIOS DE DISPENSACIÓN AUTOMÁTICA, QUE PUEDEN UBICARSE EN LAS UNIDADES DE ENFERMERÍA, CON UN SOPORTE INFORMÁTICO QUE LOS GESTIONA, CON CAJONES QUE SE ABREN AUTOMÁTICAMENTE SEGÚN LOS PRODUCTOS FARMACÉUTICOS QUE NECESITA EL PACIENTE, SE DENOMINAN:

- 69a) Sistemas automatizados de dispensación descentralizada.
- 69b) Sistemas automatizados de dispensación centralizada.
- 69c) Sistemas de reposición de stock de unidades de enfermería.
- 69d) Sistemas de distribución de medicamentos de dosis unitaria.

70 AQUELLA TÉCNICA DE DESECACIÓN EN LA QUE SE CONGELA EL LÍQUIDO QUE SE VA A ELIMINAR Y, POR SUBLIMACIÓN DEL HIELO, PASA DIRECTAMENTE A VAPOR SIN EL PASO PREVIO A LÍQUIDO, SE DENOMINA:

- 70a) Criogenización.
- 70b) Evaporación.
- 70c) Extracción por Soxhlet.
- 70d) Todas las respuestas son FALSAS.

71 AQUELLA SOLUCIÓN, EN LA CUAL LA CANTIDAD DE SOLUTO ES IGUAL A SU COEFICIENTE DE SOLUBILIDAD, SE DENOMINA:

- 71a) Solución insaturada.
- 71b) Solución saturada.
- 71c) Solución oligosaturada.
- 71d) Solución sobresaturada.

72 ¿CUÁL DE LOS SIGUIENTES DISOLVENTES SE ENCUENTRA DENTRO DEL GRUPO DE DISOLVENTES POLARES NO ACUOSOS?:

- 72a) Glicerol.
- 72b) Etanol.
- 72c) Sorbitol.
- 72d) Todas las respuestas son correctas.

73 INDICA CUÁL DE LOS SIGUIENTES ES UN INCONVENIENTE DEL USO DE SUSPENSIONES:

- 73a) Si la agitación es demasiado energética, se puede favorecer la formación de espuma, que dificulta la administración de la dosis prescrita.
- 73b) Son de compleja elaboración.
- 73c) Potencian caracteres organolépticos desagradables.
- 73d) Todas las respuestas son VERDADERAS.

74 A LA HORA DE ELABORAR UNA EMULSIÓN, INDICA QUÉ COMPONENTE FORMA PARTE DE LA FASE OLEOSA:

- 74a) Principios activos hidrosolubles.
- 74b) Vaselina y parafinas.
- 74c) Agua.
- 74d) Conservantes antimicrobianos hidrosolubles.



75 RESPECTO A LAS CÁPSULAS DURAS ES CIERTO QUE:

- 75a) No precisan condiciones de almacenamiento y conservación cuidadosos ya que no son sensibles a la temperatura y la humedad.
- 75b) Necesitan un gran número de excipientes para su llenado, lo que dificulta el control sobre las materias primas.
- 75c) Tienen buena disponibilidad, pues liberan su contenido rápidamente en el estómago o se puede liberar el lugar de modificación si interesa.
- 75d) Todas las respuestas son FALSAS.

76 EN RELACIÓN CON LA ELABORACIÓN DE COLIRIOS, INDICA LA RESPUESTA CORRECTA:

- 76a) Se recomienda no guardar nunca el colirio sobrante para posteriores empleos ni usarlo por un tiempo superior a un mes desde su apertura.
- 76b) La sustancia isotónica por excelencia utilizada para elaborar colirios es el suero salino o suero fisiológico.
- 76c) Si el colirio contiene un medicamento citotóxico deberemos trabajar en una cabina de flujo laminar.
- 76d) Todas las respuestas son VERDADERAS.

77 DENTRO DE LAS ABREVIATURAS UTILIZADAS EN FORMULACIÓN MAGISTRAL, INDICA LA RESPUESTA FALSA EN CUANTO A SU SIGNIFICADO:

- 77a) Comp.: composición.
- 77b) FMT: fórmula magistral tipificada.
- 77c) O/A: óleo-acuosa.
- 77d) m.s.a.: mézclese según arte.

78 LA CANTIDAD DEFINIDA DE UNA MATERIA PRIMA, DE MATERIAL DE ACONDICIONAMIENTO DE UN PRODUCTO ELABORADO EN UNO O VARIOS PROCESOS, BAJO CONDICIONES CONSTANTES Y CUYA CUALIDAD ESENCIAL ES SU HOMOGENEIDAD, SE DENOMINA:

- 78a) Cuarentena.
- 78b) Producto a granel.
- 78c) Lote.
- 78d) Todas las respuestas son FALSAS.

79 DENTRO DE LOS TIPOS DE MATERIAL DE ACONDICIONAMIENTO DE LOS PRODUCTOS FARMACÉUTICOS, LAS LÁMINAS PARA EMBLISTAR SE CONSIDERAN:

- 79a) Material de acondicionamiento primario.
- 79b) Material de acondicionamiento secundario.
- 79c) Material de acondicionamiento terciario.
- 79d) Todas las respuestas son FALSAS.

80 RESPECTO A LAS NORMAS DE SEGURIDAD E HIGIENE EN EL ALMACÉN DE FARMACIA, INDICA LA RESPUESTA CORRECTA:

- 80a) Para evitar lesiones es conveniente girar el tronco al transportar productos pesados.
- 80b) No se recomienda utilizar escaleras para coger productos que estén en zonas elevadas.
- 80c) Para coger del suelo productos pesados, el tronco debe permanecer recto, realizando la flexión de los miembros inferiores.
- 80d) Todas las respuestas son VERDADERAS.

81 RESPECTO A LAS DEVOLUCIONES DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS, SEÑALA LA RESPUESTA CORRECTA:

- 81a) La devolución de productos termolábiles deberá cumplir las mismas condiciones que en el envío de llegada, garantizando el sistema de conservación de la temperatura.
- 81b) La devolución de estupefacientes obliga a su registro en el libro oficial de estupefacientes.
- 81c) Los productos caducados se devolverán al distribuidor en los seis meses siguientes a partir de la fecha de caducidad.
- 81d) Todas las respuestas son VERDADERAS.

82 EL NIVEL DE DESINFECCIÓN QUE DESTRUYE TODAS LAS FORMAS VEGETATIVAS BACTERIANAS Y LA MAYORÍA DE LOS VIRUS Y LOS HONGOS, PERO NO DESTRUYE LAS ESPORAS BACTERIANAS ES:

- 82a) Desinfección de intensidad baja.
- 82b) Desinfección de intensidad media.
- 82c) Desinfección de intensidad alta.
- 82d) Desinfección de intensidad muy alta.

83 LAS RADIACIONES GAMMA SE UTILIZAN:

- 83a) Como un método físico de desinfección.
- 83b) Como un método químico de desinfección.
- 83c) Como un método físico de esterilización.
- 83d) Como un método químico de esterilización.

84 EXISTEN UNOS INDICADORES PARA EVALUAR SI LOS PROCESOS DE ESTERILIZACIÓN SE HAN DESARROLLADO CORRECTAMENTE. ¿QUÉ TIPO DE INDICADOR CONSISTE EN UN PAPEL O CARTÓN QUE CAMBIA DE COLOR CUANDO ES EXPUESTO AL AGENTE ESTERILIZANTE?

- 84a) Indicador físico.
- 84b) Indicador químico.
- 84c) Indicador biológico.
- 84d) Indicador bioquímico.

85 EL MÉTODO DE ESTERILIZACIÓN QUE UTILIZA EL CALOR HÚMEDO ES:

- 85a) Estufas de esterilización.
- 85b) Autoclave.
- 85c) Peróxido de hidrógeno
- 85d) Óxido de etileno.

86 EN LO REFERENTE A LOS SISTEMAS DE DISTRIBUCIÓN DE MEDICAMENTOS EN DOSIS UNITARIAS (SDMDU), ES FALSO QUE:

- 86a) Mediante este sistema se dispensan los medicamentos para un tiempo establecido, generalmente 24 horas
- 86b) Los medicamentos se preparan en cajetines individuales.
- 86c) Los cajetines individuales se albergan en un carro de dispensación.
- 86d) Los carros de medicación se preparan antes de la validación del farmacéutico.

87 RESPECTO AL SISTEMA DE REPOSICIÓN DE STOCK DE UNIDADES DE ENFERMERÍA ES CIERTO QUE:

- 87a) Cada unidad de enfermería dispone de un depósito de medicamentos cuyo contenido está definido únicamente por dicha unidad de enfermería.
- 87b) Los productos para la reposición de estos depósitos de medicamentos se solicitan mediante petición telefónica.
- 87c) La revisión periódica del estado y el control del stock de dicho botiquín corresponde al servicio de Farmacia Hospitalaria.
- 87d) El mantenimiento de los botiquines de las unidades de enfermería corresponde al jefe de servicio de dicha unidad.

88 EN EL ÁREA DE FARMACOCINÉTICA:

- 88a) Se lleva a cabo la determinación de los niveles plasmáticos de medicamentos.
- 88b) Se preparan las fórmulas magistrales.
- 88c) Se reciben, clasifican y conservan los productos que llegan al hospital.
- 88d) Se preparan los medicamentos de tal forma que puedan ser administrados directamente al paciente.

89 SE CONSIDERAN FÓRMULAS DE PREPARACIÓN NO ESTÉRIL:

- 89a) Las dietas parenterales.
- 89b) Los colirios de suero autólogo.
- 89c) Las fórmulas magistrales.
- 89d) Ninguna de las anteriores es considerada no estéril.

90 SE DENOMINA PACIENTE EXTERNO A:

- 90a) Paciente que no requiere ingreso hospitalario, pero es atendido en unidades de hemodiálisis, hospital de día, consultas externas, etc.
- 90b) Paciente que no genera estancia hospitalaria, pero que recoge su medicación en el servicio de Farmacia Hospitalaria.
- 90c) Paciente que requiere ingreso hospitalario y es atendido en unidades de hemodiálisis, hospital de día, consultas externas, etc.
- 90d) Paciente que genera estancia hospitalaria, y recoge su medicación en el servicio de Farmacia Hospitalaria.



91 EN EL SERVICIO DE FARMACIA HOSPITALARIA, ¿CUÁL DE LOS SIGUIENTES MEDICAMENTOS SE DISPENSAN EN EL ÁREA DE DISPENSACIÓN A PACIENTES EXTERNOS?

- 91a) Metamizol.
- 91b) Dexclorfeniramina.
- 91c) Emtricitabina/Tenofovir DK.
- 91d) Metoclopramida.

92 EL DERECHO A LA PROTECCIÓN DE LA SALUD

- 92a) Tiene carácter universal en el territorio de Euskadi.
- 92b) Es un derecho global en el territorio nacional.
- 92c) Tiene carácter individual en el territorio de Euskadi.
- 92d) Ninguna de las anteriores opciones es correcta

93 ¿QUIÉN DETERMINA EL TIPO DE ENTE QUE ES OSAKIDETZA?

- 93a) La ley orgánica sanitaria de Euskadi.
- 93b) La ley de ordenación sanitaria de Euskadi.
- 93c) La ley general de Sanidad.
- 93d) Ninguna de las anteriores respuestas es correcta.

94 ENTRE LOS DERECHOS EN LAS RELACIONES ASISTENCIALES CORRESPONDEN A LA PERSONA PACIENTE

- 94a) El derecho a disponer de un sistema sanitario eficiente.
- 94b) El derecho a que el sistema sanitario de Euskadi se gobierne atendiendo a los valores de la ética democrática
- 94c) El derecho a la seguridad clínica.
- 94d) Ninguna de las anteriores opciones es correcta.

95 LA NORMA QUE REGULA LAS VOLUNTADES ANTICIPADAS EN EL ÁMBITO DE LA SANIDAD VASCA

- 95a) Es un Decreto.
- 95b) Es una Ley de las Cortes Generales.
- 95c) Es una Ley del Parlamento Vasco.
- 95d) Es una norma europea.

96 SEÑALE LA RESPUESTA CORRECTA

- 96a) NO hace falta nunca comunicar al interesado los datos de carácter personal objeto de tratamiento.
- 96b) NO hace falta comunicar los datos de carácter personal objeto de tratamiento cuando la cesión está autorizada en una ley.
- 96c) Cuando la cesión de datos se produzca entre Administraciones Públicas y tengo por objeto el tratamiento posterior de los datos con fines estadísticos es necesario comunicárselo al interesado.
- 96d) Cuando se trate de la cesión de datos de carácter personal relativos a la salud necesaria para solucionar una urgencia que requiera acceder a un fichero es necesario comunicárselo al interesado para contar con su consentimiento.

- 97 ¿CUÁL ES EL OBJETO DE LA LEY PARA LA IGUALDAD DE MUJERES Y HOMBRES?**
- 97a) Establecer los principios generales que han de presidir la actuación de los poderes públicos en materia de igualdad de mujeres y hombres.
97b) Establecer las acciones positivas de igualdad de mujeres y hombres.
97c) Establecer las sanciones por infracciones a la igualdad en todo el Estado.
97d) Ninguna de las anteriores respuestas es correcta.
- 98 ¿CUÁL ES EL DOCUMENTO GUÍA PARA EL DESARROLLO DE LAS POLÍTICAS DEL DEPARTAMENTO DE SALUD DEL GOBIERNO?**
- 98a) El Plan de Salud de 2013-2020.
98b) El Plan de Salud de 2015-2020.
98c) El Plan de Salud de 2016-2020.
98d) El Plan de Salud de 2014-2020.
- 99 ¿CUÁL FUE LA PRIMERA CAUSA DE MUERTE EN HOMBRES?**
- 99a) El cáncer.
99b) Accidentes cardiovasculares.
99c) Accidentes.
99d) Ninguna de las anteriores.
- 100 PARA PROMOVER LA PARTICIPACIÓN CIUDADANA MEJORANDO LA CULTURA EN SALUD SE TOMARÁ LA ACCIÓN RELATIVA A...**
- 100a) Aumentar progresivamente la presencia del euskera entre la documentación clínica.
100b) Promover el voluntariado.
100c) Desplegar el Plan de Prevención de la obesidad infantil.
100d) Ninguna de las anteriores opciones es correcta.

PREGUNTAS RESERVA

- 101 RESPECTO AL ACONDICIONAMIENTO DE LOS RADIOFÁRMACOS, INDICA LA RESPUESTA FALSA:**
- 101a) El acondicionamiento secundario incluirá las condiciones para transporte de mercancías peligrosas.
101b) El prospecto incluirá la información relativa a la manipulación y a las precauciones necesarias por parte del paciente.
101c) La ficha técnica incluirá dosimetría para los radiofármacos con una explicación detallada y completa de la dosis interna absorbida de radiación.
101d) El acondicionamiento primario incluirá el símbolo de radioactividad (☒)
- 102 SEGÚN LA CLASIFICACIÓN ATC, LAS CEFALOSPORINAS SE CLASIFICARÍAN CON EL CÓDIGO:**
- 102a) H03.
102b) D01.
102c) J01
102d) A08.

- 103 LA CONCENTRACIÓN PLASMÁTICA DE UN FÁRMACO DEPENDE DE LOS NIVELES PLASMÁTICOS. CUANDO NOS REFERIMOS A LA CONCENTRACIÓN A PARTIR DE LA CUAL SUELE OBSERVARSE EL EFECTO TERAPÉUTICO, HABLAMOS DE:**
- 103a) Concentración mínima tóxica.
 - 103b) Índice terapéutico.
 - 103c) Concentración mínima eficaz.
 - 103d) Todas las repuestas son FALSAS:
- 104 NO ES FUNCIÓN DE LOS SERVICIOS DE ATENCIÓN A PACIENTES Y PERSONAS USUARIAS DE LAS ORGANIZACIONES DE SERVICIOS SANITARIOS DE OSAKIDETZA:**
- 104a) Comunicar a la dirección del centro, servicio o establecimiento sanitario la posible comisión de hechos o conductas que supongan el incumplimiento de los derechos y deberes de las personas usuarias.
 - 104b) Informar y orientar a las personas usuarias y a sus familiares sobre los aspectos concernientes a su estancia en el centro, servicio o establecimiento sanitario y sobre sus derechos y deberes en relación con el sistema sanitario de Euskadi recogidos en esta Declaración.
 - 104c) Atender las reclamaciones referidas al funcionamiento del centro, servicio o establecimiento sanitario y tramitarlas ante el órgano competente para su contestación
 - 104d) Dar cuenta de las actuaciones llevadas a cabo a la persona que haya formulado la reclamación y a sus familiares.
- 105 DENTRO DE LOS PROCEDIMIENTOS NORMALIZADOS DE TRABAJO (PNT), AQUELLOS QUE DESCRIBEN PROCEDIMIENTOS RELACIONADOS DIRECTAMENTE CON LA PREPARACION DE LAS FORMAS FARMACÉUTICAS, PERTENECEN AL GRUPO DENOMINADO:**
- 105a) Operaciones farmacéuticas (OF).
 - 105b) Elaboración de formas farmacéuticas (FF).
 - 105c) Procedimientos generales (PG).
 - 105d) Control de producto acabado (CP).
- 106 SEÑALA CUÁL ES UNA FUNCIÓN DE LOS TÉCNICOS EN FARMACIA:**
- 106a) Aplicar procedimientos de calidad y prevención de riesgos laborales y ambientales, de acuerdo con lo establecido en los procesos del servicio de farmacia hospitalaria.
 - 106b) Realizar el reenvasado de productos farmacéuticos bajo la supervisión correspondiente.
 - 106c) Controlar las existencias, la organización y el almacén de productos.
 - 106d) Todas las anteriores son funciones de los Técnicos en Farmacia.
- 107 LAS MODIFICACIONES DEL EFECTO DE UN MEDICAMENTO DEBIDAS A LA ADMINISTRACIÓN SIMULTÁNEA DE OTRO FÁRMACO, PLANTA MEDICINAL, ALIMENTO O BEBIDA, SE DENOMINAN:**
- 107a) Reacciones adversas.
 - 107b) Interacciones.
 - 107c) Efectos secundarios.
 - 107d) Todas las respuestas son FALSAS.



- 108 LOS FÁRMACOS INCLUIDOS EN EL GRUPO TERAPÉUTICO N06, CON EFECTO ESTIMULANTE DEL SISTEMA NERVIOSO CENTRAL, ESTIMULANTES DE LA ACTIVIDAD MENTAL Y QUE AUMENTAN EL ESTADO DE ALERTA, SE DENOMINAN:**
- 108a) Psicolépticos.
 - 108b) Psicoanalépticos.
 - 108c) Antipsicóticos.
 - 108d) Ansiolíticos.
- 109 RESPECTO A LAS CARACTERÍSTICAS DE LAS DISOLUCIONES, SEÑALA LA RESPUESTA CORRECTA:**
- 109a) Son de difícil administración.
 - 109b) La velocidad de absorción es rápida.
 - 109c) No se contaminan fácilmente.
 - 109d) Al estar protegidas no sufren degradación a nivel gastrointestinal.
- 110 ¿DESDE CUÁNDO LA AGENCIA DE CALIDAD DEL SISTEMA NACIONAL DE SALUD IMPULSA EL PROGRAMA DE HIGIENE DE LAS MANOS?**
- 110a) Desde 2004.
 - 110b) Desde 2005.
 - 110c) Desde 2007.
 - 110d) Desde 2008.



OSAKIDETZA

2018ko otsailaren 7ko 141/2018
Erabakiaren bidez, egindako
Oposaketa-Lehiaketarako deia
(EHAA 33 Zkia. 2018ko otsailaren
15ekoa)

Concurso-Oposición convocado por
Resolución 141/2018 de 7 de febrero
de 2018 (B.O.P.V. Nº 33 de 15 de
febrero de 2018)

KATEGORIA: FARMAZIAKO LAGUNTZAILEA

CATEGORÍA: AUXILIAR DE FARMACIA

Proba eguna: **2018ko maiatzaren 13a**
Fecha prueba: **13 de mayo de 2018**

1. ariketa / 1er. ejercicio
B Eredua / Modelo B

- 1** **AQUELLAS FORMAS FARMACÉUTICAS QUE SE ADMINISTRAN GENERALMENTE POR VÍA ORAL, DE CONSISTENCIA SÓLIDA Y FORMA ESFÉRICA, CUYA MASA ESTÁ ENTRE LOS 0,10 Y LOS 0,50 GRAMOS, SE DENOMINAN:**
- 1a) Perlas.
 - 1b) Píldoras.
 - 1c) Pastillas.
 - 1d) Todas las respuestas son FALSAS.
- 2** **EL SISTEMA QUE PERMITE QUE UN FÁRMACO PENETRE PROFUNDAMENTE EN LAS VÍAS AÉREAS, MEDIANTE UN DISPOSITIVO QUE HACE PASAR UNA CORRIENTE DE AIRE A TRAVÉS DEL PRINCIPIO ACTIVO, GENERANDO PARTÍCULAS MUY FINAS, SE DENOMINA:**
- 2a) Nebulización.
 - 2b) Vaporización.
 - 2c) Aerosol.
 - 2d) Todas las respuestas son FALSAS.
- 3** **CUANDO HABLAMOS DE UNA VÍA DE ADMINISTRACIÓN QUE TIENE COMO VENTAJAS SER DE ACCESO RÁPIDO, NO REQUIERE DE LA COLABORACIÓN DEL PACIENTE, EVITA EL EFECTO DEL PRIMER PASO Y ES ÚTIL PARA LA ADMINISTRACIÓN DE FORMAS MEDICAMENTOSAS DE ELIMINACIÓN PROLONGADA, NOS REFERIMOS A LA VÍA:**
- 3a) Intravenosa.
 - 3b) Intramuscular.
 - 3c) Sublingual.
 - 3d) Oral.
- 4** **DENTRO DE LOS REQUISITOS DE LOS MEDICAMENTOS INYECTABLES, SEÑALA LA RESPUESTA VERDADERA:**
- 4a) Su Ph tiene que estar cercano al fisiológico (alrededor de 5,5)
 - 4b) Deben ser estériles, por lo que se utilizarán para su preparación campanas de flujo laminar.
 - 4c) Las soluciones que se inyecten deben ser isoosmóticas, lo que se consigue con la adición de cloruro sódico al 0,9 %.
 - 4d) b) y c) son CORRECTAS.
- 5** **LAS ETIQUETAS DE LOS PRODUCTOS QUÍMICOS CONTIENEN TODA LA INFORMACIÓN DE SEGURIDAD RELEVANTE. LOS DIBUJOS QUE NOS INFORMAN SOBRE EL RIESGO QUE PODRÍA OCASIONAR LA UTILIZACIÓN DEL PRODUCTO QUÍMICO, SE DENOMINA:**
- 5a) Palabra de advertencia.
 - 5b) Pictograma de peligro.
 - 5c) Indicaciones de peligro.
 - 5d) Consejos de prudencia.

- 6 SOBRE EL REGLAMENTO CLP, ES FALSO QUE:**
- 6a) Establece las reglas de clasificación de productos químicos.
 - 6b) Es una normativa Española.
 - 6c) Establece las reglas de envasado y etiquetado de productos químicos.
 - 6d) Se aplica a la mayoría de productos químicos, aunque hay excepciones como medicamentos de uso humano y de uso veterinario.
- 7 EN LA ETIQUETA DE LOS PRODUCTOS QUÍMICOS, LAS FRASES QUE DESCRIBEN MÁS DETALLADAMENTE LA NATURALEZA DEL PELIGRO, SE DENOMINAN:**
- 7a) Frases H y se expresan mediante la letra H y tres números.
 - 7b) Frases P y se expresan mediante la letra P y tres números.
 - 7c) Frases S y se expresan mediante la letra S y tres números.
 - 7d) Está formada por las letras EUH seguidas de tres números.
- 8 QUÉ NOMBRE RECIBE EL RECIPIENTE DE VIDRIO CILÍNDRICO, GRADUADO, MUCHO MÁS LARGO QUE ANCHO, CON UNA BASE QUE LE DA CIERTA ESTABILIDAD CONTRA EL VUELCO; EN EL EXTREMO SUPERIOR TIENE UN PICO PARA PODER VERTER EL LÍQUIDO:**
- 8a) Matraz.
 - 8b) Pipeta.
 - 8c) Probeta.
 - 8d) Vaso de precipitados.
- 9 ¿QUÉ TIPO DE MATERIAL ES UN MATRAZ?:**
- 9a) Material inventariable reutilizable.
 - 9b) Material inventariable desechable.
 - 9c) Material fungible reutilizable.
 - 9d) Material fungible desechable.
- 10 QUÉ VOLUMEN PODEMOS MEDIR CON UN INSTRUMENTO AFORADO:**
- 10a) El volumen nominal.
 - 10b) Según la lectura de la escala de graduación que tenga, podremos medir desde 0 hasta el volumen nominal.
 - 10c) Los instrumentos aforados no se utilizan para medir volumen.
 - 10d) No existen los instrumentos aforados.
- 11 LA DOCUMENTACIÓN RELATIVA A LAS FÓRMULAS MAGISTRALES Y PREPARADOS OFICINALES, CONSTA DE:**
- 11a) Procedimientos normalizados (PN) de elaboración y control.
 - 11b) Guía de elaboración control y registro.
 - 11c) a) y b) son correctas.
 - 11d) Todas las respuestas son FALSAS.



12 LOS ARMARIOS DE DISPENSACIÓN AUTOMÁTICA, QUE PUEDEN UBICARSE EN LAS UNIDADES DE ENFERMERÍA, CON UN SOPORTE INFORMÁTICO QUE LOS GESTIONA, CON CAJONES QUE SE ABREN AUTOMÁTICAMENTE SEGÚN LOS PRODUCTOS FARMACÉUTICOS QUE NECESITA EL PACIENTE, SE DENOMINAN:

- 12a) Sistemas automatizados de dispensación descentralizada.
- 12b) Sistemas automatizados de dispensación centralizada.
- 12c) Sistemas de reposición de stock de unidades de enfermería.
- 12d) Sistemas de distribución de medicamentos de dosis unitaria.

13 AQUELLA TÉCNICA DE DESECACIÓN EN LA QUE SE CONGELA EL LÍQUIDO QUE SE VA A ELIMINAR Y, POR SUBLIMACIÓN DEL HIELO, PASA DIRECTAMENTE A VAPOR SIN EL PASO PREVIO A LÍQUIDO, SE DENOMINA:

- 13a) Criogenización.
- 13b) Evaporación.
- 13c) Extracción por Soxhlet.
- 13d) Todas las respuestas son FALSAS.

14 AQUELLA SOLUCIÓN, EN LA CUAL LA CANTIDAD DE SOLUTO ES IGUAL A SU COEFICIENTE DE SOLUBILIDAD, SE DENOMINA:

- 14a) Solución insaturada.
- 14b) Solución saturada.
- 14c) Solución oligosaturada.
- 14d) Solución sobresaturada.

15 ¿CUÁL DE LOS SIGUIENTES DISOLVENTES SE ENCUENTRA DENTRO DEL GRUPO DE DISOLVENTES POLARES NO ACUOSOS?:

- 15a) Glicerol.
- 15b) Etanol.
- 15c) Sorbitol.
- 15d) Todas las respuestas son correctas.

16 INDICA CUÁL DE LOS SIGUIENTES ES UN INCONVENIENTE DEL USO DE SUSPENSIONES:

- 16a) Si la agitación es demasiado energética, se puede favorecer la formación de espuma, que dificulta la administración de la dosis prescrita.
- 16b) Son de compleja elaboración.
- 16c) Potencian caracteres organolépticos desagradables.
- 16d) Todas las respuestas son VERDADERAS.

17 A LA HORA DE ELABORAR UNA EMULSIÓN, INDICA QUÉ COMPONENTE FORMA PARTE DE LA FASE OLEOSA:

- 17a) Principios activos hidrosolubles.
- 17b) Vaselina y parafinas.
- 17c) Agua.
- 17d) Conservantes antimicrobianos hidrosolubles.

18 RESPECTO A LAS CÁPSULAS DURAS ES CIERTO QUE:

- 18a) No precisan condiciones de almacenamiento y conservación cuidadosos ya que no son sensibles a la temperatura y la humedad.
- 18b) Necesitan un gran número de excipientes para su llenado, lo que dificulta el control sobre las materias primas.
- 18c) Tienen buena disponibilidad, pues liberan su contenido rápidamente en el estómago o se puede liberar el lugar de modificación si interesa.
- 18d) Todas las respuestas son FALSAS.

19 EN RELACIÓN CON LA ELABORACIÓN DE COLIRIOS, INDICA LA RESPUESTA CORRECTA:

- 19a) Se recomienda no guardar nunca el colirio sobrante para posteriores empleos ni usarlo por un tiempo superior a un mes desde su apertura.
- 19b) La sustancia isotónica por excelencia utilizada para elaborar colirios es el suero salino o suero fisiológico.
- 19c) Si el colirio contiene un medicamento citotóxico deberemos trabajar en una cabina de flujo laminar.
- 19d) Todas las respuestas son VERDADERAS.

20 DENTRO DE LAS ABREVIATURAS UTILIZADAS EN FORMULACIÓN MAGISTRAL, INDICA LA RESPUESTA FALSA EN CUANTO A SU SIGNIFICADO:

- 20a) Comp.: composición.
- 20b) FMT: fórmula magistral tipificada.
- 20c) O/A: óleo-acuosa.
- 20d) m.s.a.: mézclese según arte.

21 LA CANTIDAD DEFINIDA DE UNA MATERIA PRIMA, DE MATERIAL DE ACONDICIONAMIENTO DE UN PRODUCTO ELABORADO EN UNO O VARIOS PROCESOS, BAJO CONDICIONES CONSTANTES Y CUYA CUALIDAD ESENCIAL ES SU HOMOGENEIDAD, SE DENOMINA:

- 21a) Cuarentena.
- 21b) Producto a granel.
- 21c) Lote.
- 21d) Todas las respuestas son FALSAS.

22 DENTRO DE LOS TIPOS DE MATERIAL DE ACONDICIONAMIENTO DE LOS PRODUCTOS FARMACÉUTICOS, LAS LÁMINAS PARA EMBLISTAR SE CONSIDERAN:

- 22a) Material de acondicionamiento primario.
- 22b) Material de acondicionamiento secundario.
- 22c) Material de acondicionamiento terciario.
- 22d) Todas las respuestas son FALSAS.

23 RESPECTO A LAS NORMAS DE SEGURIDAD E HIGIENE EN EL ALMACÉN DE FARMACIA, INDICA LA RESPUESTA CORRECTA:

- 23a) Para evitar lesiones es conveniente girar el tronco al transportar productos pesados.
- 23b) No se recomienda utilizar escaleras para coger productos que estén en zonas elevadas.
- 23c) Para coger del suelo productos pesados, el tronco debe permanecer recto, realizando la flexión de los miembros inferiores.
- 23d) Todas las respuestas son VERDADERAS.

24 RESPECTO A LAS DEVOLUCIONES DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS, SEÑALA LA RESPUESTA CORRECTA:

- 24a) La devolución de productos termolábiles deberá cumplir las mismas condiciones que en el envío de llegada, garantizando el sistema de conservación de la temperatura.
- 24b) La devolución de estupefacientes obliga a su registro en el libro oficial de estupefacientes.
- 24c) Los productos caducados se devolverán al distribuidor en los seis meses siguientes a partir de la fecha de caducidad.
- 24d) Todas las respuestas son VERDADERAS.

25 EL NIVEL DE DESINFECCIÓN QUE DESTRUYE TODAS LAS FORMAS VEGETATIVAS BACTERIANAS Y LA MAYORÍA DE LOS VIRUS Y LOS HONGOS, PERO NO DESTRUYE LAS ESPORAS BACTERIANAS ES:

- 25a) Desinfección de intensidad baja.
- 25b) Desinfección de intensidad media.
- 25c) Desinfección de intensidad alta.
- 25d) Desinfección de intensidad muy alta.

26 LAS RADIACIONES GAMMA SE UTILIZAN:

- 26a) Como un método físico de desinfección.
- 26b) Como un método químico de desinfección.
- 26c) Como un método físico de esterilización.
- 26d) Como un método químico de esterilización.

27 EXISTEN UNOS INDICADORES PARA EVALUAR SI LOS PROCESOS DE ESTERILIZACIÓN SE HAN DESARROLLADO CORRECTAMENTE. ¿QUÉ TIPO DE INDICADOR CONSISTE EN UN PAPEL O CARTÓN QUE CAMBIA DE COLOR CUANDO ES EXPUESTO AL AGENTE ESTERILIZANTE?

- 27a) Indicador físico.
- 27b) Indicador químico.
- 27c) Indicador biológico.
- 27d) Indicador bioquímico.

28 EL MÉTODO DE ESTERILIZACIÓN QUE UTILIZA EL CALOR HÚMEDO ES:

- 28a) Estufas de esterilización.
- 28b) Autoclave.
- 28c) Peróxido de hidrógeno
- 28d) Óxido de etileno.

29 EN LO REFERENTE A LOS SISTEMAS DE DISTRIBUCIÓN DE MEDICAMENTOS EN DOSIS UNITARIAS (SDMDU), ES FALSO QUE:

- 29a) Mediante este sistema se dispensan los medicamentos para un tiempo establecido, generalmente 24 horas
- 29b) Los medicamentos se preparan en cajetines individuales.
- 29c) Los cajetines individuales se albergan en un carro de dispensación.
- 29d) Los carros de medicación se preparan antes de la validación del farmacéutico.

30 RESPECTO AL SISTEMA DE REPOSICIÓN DE STOCK DE UNIDADES DE ENFERMERÍA ES CIERTO QUE:

- 30a) Cada unidad de enfermería dispone de un depósito de medicamentos cuyo contenido está definido únicamente por dicha unidad de enfermería.
- 30b) Los productos para la reposición de estos depósitos de medicamentos se solicitan mediante petición telefónica.
- 30c) La revisión periódica del estado y el control del stock de dicho botiquín corresponde al servicio de Farmacia Hospitalaria.
- 30d) El mantenimiento de los botiquines de las unidades de enfermería corresponde al jefe de servicio de dicha unidad.

31 EN EL ÁREA DE FARMACOCINÉTICA:

- 31a) Se lleva a cabo la determinación de los niveles plasmáticos de medicamentos.
- 31b) Se preparan las fórmulas magistrales.
- 31c) Se reciben, clasifican y conservan los productos que llegan al hospital.
- 31d) Se preparan los medicamentos de tal forma que puedan ser administrados directamente al paciente.

32 SE CONSIDERAN FÓRMULAS DE PREPARACIÓN NO ESTÉRIL:

- 32a) Las dietas parenterales.
- 32b) Los colirios de suero autólogo.
- 32c) Las fórmulas magistrales.
- 32d) Ninguna de las anteriores es considerada no estéril.

33 SE DENOMINA PACIENTE EXTERNO A:

- 33a) Paciente que no requiere ingreso hospitalario, pero es atendido en unidades de hemodiálisis, hospital de día, consultas externas, etc.
- 33b) Paciente que no genera estancia hospitalaria, pero que recoge su medicación en el servicio de Farmacia Hospitalaria.
- 33c) Paciente que requiere ingreso hospitalario y es atendido en unidades de hemodiálisis, hospital de día, consultas externas, etc.
- 33d) Paciente que genera estancia hospitalaria, y recoge su medicación en el servicio de Farmacia Hospitalaria.

34 EN EL SERVICIO DE FARMACIA HOSPITALARIA, ¿CUÁL DE LOS SIGUIENTES MEDICAMENTOS SE DISPENSAN EN EL ÁREA DE DISPENSACIÓN A PACIENTES EXTERNOS?

- 34a) Metamizol.
- 34b) Dexclorfeniramina.
- 34c) Emtricitabina/Tenofovir DK.
- 34d) Metoclopramida.

35 EL DERECHO A LA PROTECCIÓN DE LA SALUD

- 35a) Tiene carácter universal en el territorio de Euskadi.
- 35b) Es un derecho global en el territorio nacional.
- 35c) Tiene carácter individual en el territorio de Euskadi.
- 35d) Ninguna de las anteriores opciones es correcta

36 ¿QUIÉN DETERMINA EL TIPO DE ENTE QUE ES OSAKIDETZA?

- 36a) La ley orgánica sanitaria de Euskadi.
- 36b) La ley de ordenación sanitaria de Euskadi.
- 36c) La ley general de Sanidad.
- 36d) Ninguna de las anteriores respuestas es correcta.

37 ENTRE LOS DERECHOS EN LAS RELACIONES ASISTENCIALES CORRESPONDEN A LA PERSONA PACIENTE

- 37a) El derecho a disponer de un sistema sanitario eficiente.
- 37b) El derecho a que el sistema sanitario de Euskadi se gobierne atendiendo a los valores de la ética democrática
- 37c) El derecho a la seguridad clínica.
- 37d) Ninguna de las anteriores opciones es correcta.

38 LA NORMA QUE REGULA LAS VOLUNTADES ANTICIPADAS EN EL ÁMBITO DE LA SANIDAD VASCA

- 38a) Es un Decreto.
- 38b) Es una Ley de las Cortes Generales.
- 38c) Es una Ley del Parlamento Vasco.
- 38d) Es una norma europea.

39 SEÑALE LA RESPUESTA CORRECTA

- 39a) NO hace falta nunca comunicar al interesado los datos de carácter personal objeto de tratamiento.
- 39b) NO hace falta comunicar los datos de carácter personal objeto de tratamiento cuando la cesión está autorizada en una ley.
- 39c) Cuando la cesión de datos se produzca entre Administraciones Públicas y tengo por objeto el tratamiento posterior de los datos con fines estadísticos es necesario comunicárselo al interesado.
- 39d) Cuando se trate de la cesión de datos de carácter personal relativos a la salud necesaria para solucionar una urgencia que requiera acceder a un fichero es necesario comunicárselo al interesado para contar con su consentimiento.

- 40 ¿CUÁL ES EL OBJETO DE LA LEY PARA LA IGUALDAD DE MUJERES Y HOMBRES?**
- 40a) Establecer los principios generales que han de presidir la actuación de los poderes públicos en materia de igualdad de mujeres y hombres.
40b) Establecer las acciones positivas de igualdad de mujeres y hombres.
40c) Establecer las sanciones por infracciones a la igualdad en todo el Estado.
40d) Ninguna de las anteriores respuestas es correcta.
- 41 ¿CUÁL ES EL DOCUMENTO GUÍA PARA EL DESARROLLO DE LAS POLÍTICAS DEL DEPARTAMENTO DE SALUD DEL GOBIERNO?**
- 41a) El Plan de Salud de 2013-2020.
41b) El Plan de Salud de 2015-2020.
41c) El Plan de Salud de 2016-2020.
41d) El Plan de Salud de 2014-2020.
- 42 ¿CUÁL FUE LA PRIMERA CAUSA DE MUERTE EN HOMBRES?**
- 42a) El cáncer.
42b) Accidentes cardiovasculares.
42c) Accidentes.
42d) Ninguna de las anteriores.
- 43 PARA PROMOVER LA PARTICIPACIÓN CIUDADANA MEJORANDO LA CULTURA EN SALUD SE TOMARÁ LA ACCIÓN RELATIVA A...**
- 43a) Aumentar progresivamente la presencia del euskera entre la documentación clínica.
43b) Promover el voluntariado.
43c) Desplegar el Plan de Prevención de la obesidad infantil.
43d) Ninguna de las anteriores opciones es correcta.
- 44 SEGÚN EL DECRETO 21/2015 DE 3 DE MARZO, LOS RESIDUOS DE MEDICAMENTOS CITOTÓXICOS Y CITOSTÁTICOS SE INCLUYEN EN EL SIGUIENTE GRUPO:**
- 44a) Grupo II. Residuos sanitarios específicos.
44b) Grupo III. Residuos sanitarios de naturaleza no biológica y mezclas que los contengan.
44c) Tal y como recoge el Artículo 4, los medicamentos citotóxicos y citostáticos quedan expresamente excluidos del ámbito de aplicación del Decreto.
44d) Grupo IV. Residuos sanitarios peligrosos.
- 45 SEGÚN LA LEY 29/2006, DE 26 DE JULIO, DE GARANTÍAS Y USO RACIONAL DE LOS MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS SANITARIOS, SE CONSIDERA "PRODUCTO SANITARIO": CUALQUIER INSTRUMENTO, DISPOSITIVO, EQUIPO, PROGRAMA INFORMÁTICO, MATERIAL U OTRO ARTÍCULO, UTILIZADO SOLO O EN COMBINACIÓN, INCLUIDOS LOS PROGRAMAS INFORMÁTICOS DESTINADOS POR SU FABRICANTE A FINALIDADES ESPECÍFICAS DE DIAGNÓSTICO Y/O TERAPIA Y QUE INTERVENGAN EN SU BUEN FUNCIONAMIENTO, DESTINADO POR EL FABRICANTE A SER UTILIZADO EN SERES HUMANOS CON FINES DE:**
- 45a) Diagnóstico, prevención, control, tratamiento o alivio de una enfermedad,
45b) Diagnóstico, control, tratamiento, alivio o compensación de una lesión o de una deficiencia,
45c) Investigación, sustitución o modificación de la anatomía o de un proceso fisiológico,
45d) Todas las respuestas son CORRECTAS.

46 SEGÚN LA LEY 29/2006, DE 26 DE JULIO, DE GARANTÍAS Y USO RACIONAL DE LOS MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS SANITARIOS, SE CONSIDERA "MEDICAMENTO GENÉRICO" A:

- 46a) La combinación de la forma en la que el producto farmacéutico es presentado por el fabricante y la forma en la que es administrada.
- 46b) Aquel medicamento elaborado según las normas de correcta elaboración y control de calidad establecidas al efecto y garantizado por un farmacéutico o bajo su dirección, dispensado en oficina de farmacia o servicio farmacéutico, enumerado y descrito por el Formulario Nacional, destinado a su entrega directa a los enfermos a los que abastece dicha farmacia o servicio farmacéutico.
- 46c) Todo medicamento que tenga la misma composición cualitativa y cuantitativa en principios activos y la misma forma farmacéutica, y cuya bioequivalencia con el medicamento de referencia haya sido demostrada por estudios adecuados de biodisponibilidad.
- 46d) Ninguna de las afirmaciones anteriores es correcta.

47 LOS SERVICIOS DE FARMACIA HOSPITALARIA DEBERÁN ESTAR BAJO LA TITULARIDAD Y RESPONSABILIDAD DE:

- 47a) El Gerente de la Organización Sanitaria Integrada correspondiente.
- 47b) Un farmacéutico o un médico especialista prescriptor.
- 47c) Un farmacéutico especialista o el Director Médico del hospital.
- 47d) Un farmacéutico especialista en farmacia hospitalaria.

48 EL CONJUNTO DE DOCUMENTOS QUE CONTIENEN LOS DATOS, VALORACIONES E INFORMACIONES DE CUALQUIER ÍNDOLE SOBRE LA SITUACIÓN Y LA EVOLUCIÓN CLÍNICA DE UN PACIENTE A LO LARGO DEL PROCESO ASISTENCIAL SE DENOMINA:

- 48a) Historia clínica.
- 48b) Documentación clínica.
- 48c) Certificados médicos.
- 48d) Información clínica.

49 SEGÚN EL DECRETO 147/2015, DE 21 DE JULIO, POR EL QUE SE APRUEBA LA DECLARACIÓN SOBRE DERECHOS Y DEBERES DE LAS PERSONAS EN EL SISTEMA SANITARIO DE EUSKADI, NO SE CONSIDERAN PERSONAS VULNERABLES, O PERTENECIENTES A COLECTIVOS VULNERABLES:

- 49a) Personas transexuales.
- 49b) Mujeres embarazadas.
- 49c) Inmigrantes en situaciones administrativas irregulares.
- 49d) Víctimas de maltrato y desamparo.

50 LOS BOTIQUINES DE UNIDADES DE ENFERMERÍA O DEPÓSITOS DE MEDICAMENTOS DEBERÁN CUMPLIR LAS SIGUIENTES RECOMENDACIONES:

- 50a) Los medicamentos deben clasificarse por vía de administración.
- 50b) En la unidad de enfermería no debe haber medicamentos de stock para evitar errores.
- 50c) Los medicamentos termolábiles deben conservarse debidamente protegidos de la luz.
- 50d) Todas las repuestas anteriores son FALSAS.

51 SEGÚN SE RECOGE EN LA LEY 29/2006, DE 26 DE JULIO, DE GARANTÍAS Y USO RACIONAL DE LOS MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS SANITARIOS, ES CIERTO QUE:

- 51a) La receta médica, pública o privada, es el único documento que asegura la instauración de un tratamiento con medicamentos.
- 51b) Las recetas médicas y órdenes hospitalarias de dispensación deberán contener los datos básicos de identificación de prescriptor, paciente y alergias a medicamentos.
- 51c) El Gobierno regulará la indicación, uso y autorización de dispensación de determinados medicamentos sujetos a prescripción médica por los enfermeros en el marco de los principios de la atención integral de salud y para la continuidad asistencial, mediante la aplicación de protocolos y guías de práctica clínica y asistencial, de elaboración conjunta, acordados con las organizaciones colegiales de médicos y enfermeros y validados por la Agencia de Calidad del Sistema Nacional de Salud.
- 51d) Todas las respuestas son FALSAS.

52 SEGÚN EL DECRETO 21/2015 DE 3 DE MARZO, LOS VIALES DE VACUNAS CON AGENTES VIVOS ATENUADOS DEBEREMOS ELIMINARLOS COMO:

- 52a) Residuo del Grupo I. Residuos sanitarios no específicos.
- 52b) Grupo II. Residuos sanitarios específicos.
- 52c) Grupo III. Residuos sanitarios de naturaleza no biológica y mezclas que los contengan.
- 52d) Si es posible, deberíamos eliminarlos en un contenedor para reciclaje de vidrio.

53 LA ACTIVIDAD DE SALUD PÚBLICA QUE TIENE POR OBJETIVO LA IDENTIFICACIÓN, CUANTIFICACIÓN, EVALUACIÓN Y PREVENCIÓN DE LOS RIESGOS DEL USO DE LOS MEDICAMENTOS UNA VEZ COMERCIALIZADOS, PERMITIENDO ASÍ EL SEGUIMIENTO DE LOS POSIBLES EFECTOS ADVERSOS DE LOS MEDICAMENTOS, SE DENOMINA:

- 53a) Farmacoepidemiología.
- 53b) Farmacodinámica.
- 53c) Farmacovigilancia.
- 53d) Farmacocinética.

54 RESPECTO AL ALMACÉN DE FARMACIA, EL NÚMERO DE UNIDADES DEL PRODUCTO, QUE TE PERMITE HACER FRENTE A UN AUMENTO INESPERADO DE LA DEMANDA, SE DENOMINA:

- 54a) Stock de seguridad.
- 54b) Stock pactado.
- 54c) Punto de pedido.
- 54d) Stock máximo.

55 EL INVENTARIO QUE CONSISTE EN REVISAR AL FINAL DE LA JORNADA ÚNICAMENTE AQUELLOS PRODUCTOS EN LOS QUE HAYA HABIDO MOVIMIENTO, SEA ENTRADA O SEA SALIDA, SE DENOMINA:

- 55a) Inventario tradicional.
- 55b) Inventario rotativo.
- 55c) Inventario permanente.
- 55d) Inventario general.



- 56 SI AGRUPAMOS LOS PRODUCTOS DE LA OFICINA DE FARMACIA, EN FUNCIÓN DE LA CLASIFICACIÓN ABC, AQUELLOS PRODUCTOS QUE REPRESENTAN EL 10% DEL TOTAL Y EL 75% DEL VALOR DE LO ALMACENADO, FORMARÍAN PARTE DEL GRUPO:**
- 56a) Grupo A.
 - 56b) Grupo B.
 - 56c) Grupo C.
 - 56d) Todas las repuestas anteriores son FALSAS.
- 57 RESPECTO A LAS NORMAS DE SEGURIDAD E HIGIENE EN LAS OFICINAS DE FARMACIA, ES CIERTO QUE:**
- 57a) Los productos químicos se deben agrupar por orden alfabético.
 - 57b) Si colocamos alimentos o bebidas dentro de los refrigeradores destinados a medicamentos deberemos comprobar que se mantiene el rango de temperaturas programadas.
 - 57c) Deberemos lavarnos las manos antes de comenzar a trabajar en el laboratorio, al finalizar, y cada vez que se entre en contacto con algún producto químico.
 - 57d) Todas las respuestas son VERDADERAS.
- 58 SI EL CÓDIGO NACIONAL DE UN PRODUCTO FARMACÉUTICO O PARAFARMACÉUTICO SE ENCUENTRA ENTRE 650.001 A 999.999, SABREMOS QUE SE TRATA DE:**
- 58a) Producto de parafarmacia y efectos y accesorios no financiados.
 - 58b) Medicamentos de uso humano financiados y no financiados.
 - 58c) Envases clínicos.
 - 58d) Medicamentos veterinarios.
- 59 INDICA CUÁLES DE LOS SIGUIENTES MEDICAMENTOS DEBEREMOS ALMACENARLOS EN LUGARES CON SEPARACIÓN FÍSICA QUE IMPIDA UN ERROR DE DISPENSACIÓN:**
- 59a) Vacunas y biológicos.
 - 59b) Medicamentos de terapia avanzada, genéticos o de células somáticas.
 - 59c) Radiofármacos,
 - 59d) Todas las respuestas son correctas.
- 60 EN EL ALMACÉN DE FARMACIA, ¿DÓNDE SITUAREMOS LOS PRODUCTOS INMOVILIZADOS Y RETIRADOS?:**
- 60a) En las cajoneras que esté más a mano del punto de dispensación.
 - 60b) En almacenes secundarios o de reposición.
 - 60c) En las estanterías junto con productos de gran volumen.
 - 60d) En zona separada y perfectamente rotulada de manera que impida su dispensación por error.

61 PARA DETERMINAR LA CADUCIDAD DE MEDICAMENTOS REENVASADOS, ES CIERTO QUE:

- 61a) Si se mantiene el envase original, la fecha de caducidad será la de dicho envase.
- 61b) Si no se mantiene el envase original, la nueva fecha de caducidad nunca deberá superar los seis meses.
- 61c) Si no se mantiene el envase original, la nueva fecha de caducidad no deberá superar el 50% del tiempo que va desde que el medicamento fue reenvasado hasta la fecha de caducidad original.
- 61d) a) y b) son correctas.

62 AQUELLOS MEDICAMENTOS QUE DEBEN ALMACENARSE POR DEBAJO DE 30°C, 25°C O 20°C, SE DENOMINAN:

- 62a) De temperatura controlada.
- 62b) Termolábiles.
- 62c) De temperatura variable.
- 62d) Termoestables.

63 UNA FICHA DE ALMACÉN DEBERÁ CONTENER COMO MÍNIMO:

- 63a) Unidades que suponen el depósito de seguridad.
- 63b) Existencias restantes.
- 63c) Identificación del producto.
- 63d) Todas las respuestas son VERDADERAS.

64 RESPECTO A LA REPOSICIÓN DE LOS STOCKS DE LAS UNIDADES DE ENFERMERÍA (BOTIQUINES):

- 64a) Los pedidos para reposición, podrán realizarse mediante petición escrita, aplicación informática, o por solicitud telefónica.
- 64b) Los pedidos para reposición, podrán realizarse mediante petición escrita, aplicación informática, por solicitud telefónica o verbal.
- 64c) La revisión periódica del estado del estado y el control del stock del botiquín corresponde al personal de la unidad de enfermería correspondiente.
- 64d) Todas las respuestas son FALSAS.

65 SEGÚN LA CONVENCION ÚNICA DE 1961 SOBRE ESTUPEFACIENTES, ENMENDADA POR EL PROTOCOLO DE MODIFICACIÓN DE DICHA CONVENCION DE 1975, QUE CLASIFICA A LOS ESTUPEFACIENTES, LA MORFINA ESTÁ INCLUIDA EN LA:

- 65a) Lista I.
- 65b) Lista II.
- 65c) Lista III.
- 65d) Lista IV.

66 SI EN LA RECEPCIÓN DE UN PEDIDO OBSERVAMOS QUE UN PRODUCTO ESTÁ DEFECTUOSO, DEBEREMOS:

- 66a) En ningún caso firmar el albarán.
- 66b) Anotarlo en el albarán antes de firmarlo.
- 66c) Eliminar el medicamento defectuoso en el contenedor de medicamentos caducados y dar entrada al resto de productos contenidos en el albarán pero sin firmar el albarán.
- 66d) Todas las respuestas son FALSAS.

67 AL RECEPCIONAR UN PEDIDO, DEBEREMOS DAR PRIORIDAD A LOS MEDICAMENTOS:

- 67a) Estupefacientes.
- 67b) Termolábiles.
- 67c) Psicótopos.
- 67d) Antibióticos.

68 RESPECTO A LOS MEDICAMENTOS CONTENIDOS EN LA LISTA IV, SEGÚN LA CONVENCIÓN ÚNICA DE 1961, ENMENDADA POR EL PROTOCOLO DE MODIFICACIÓN DE DICHA CONVENCIÓN DE 1975, QUE CLASIFICA A LOS ESTUPEFACIENTES, ES CIERTO QUE:

- 68a) Los productos englobados en Lista IV precisan receta oficial de estupefacientes.
- 68b) Los productos englobados en Lista IV solo requieren receta médica ordinaria.
- 68c) La Lista IV engloba sustancias prohibidas (heroína, cannabis, etc...)
- 68d) Todas las respuestas son FALSAS.

69 RESPECTO A LAS BARRERAS DE COMUNICACIÓN QUE NOS PODEMOS ENCONTRAR EN LA OFICINA DE FARMACIA, SEÑALA LA RESPUESTA FALSA:

- 69a) Los términos técnicos que puede desconocer el usuario pueden interferir en la comunicación.
- 69b) El mostrador, dificulta la posibilidad de tener intimidad para que el usuario haga cualquier consulta.
- 69c) Las barreras socioculturales pueden dificultar la comunicación.
- 69d) Practicar la escucha activa puede provocar que el interlocutor se sienta incómodo, de manera que se corte la comunicación.

70 RESPECTO A LA ACTITUD QUE DEBEMOS MANTENER PARA UNA CORRECTA COMUNICACIÓN, ES CIERTO QUE:

- 70a) Si mostramos profesionalidad, el usuario puede sentirse intimidado y predispuesto a omitir información.
- 70b) Es necesario dejar claro al usuario que deberá ser breve, con gestos como mirar el reloj.
- 70c) La escucha activa significa que debemos hacer un esfuerzo para entender e interpretar las palabras y sentimientos del usuario.
- 70d) Mantener una conducta asertiva no es recomendable para una correcta comunicación.

71 EN REFERENCIA AL MANTENIMIENTO DE LOS EQUIPOS DE MEDICIÓN EN EL LABORATORIO DE FARMACIA, ES CIERTO QUE:

- 71a) Las operaciones de calibrado las realizan los servicios técnicos de las empresas proveedoras de los equipos o bien empresas especializadas en mantenimiento.
- 71b) Las operaciones de calibrado son realizadas por el personal del laboratorio de farmacia.
- 71c) Las calibraciones se hacen efectuando una medida con el equipo, sabiendo de antemano cuál debería ser el resultado exacto.
- 71d) Todas las respuestas anteriores son FALSAS.

72 LA DISPOSICIÓN A QUE SE ADAPTAN LOS PRINCIPIOS ACTIVOS Y EXCIPIENTES PARA CONSTITUIR UN MEDICAMENTO, SE DENOMINA:

- 72a) Principio activo.
- 72b) Excipiente.
- 72c) Producto intermedio.
- 72d) Forma galénica.

73 UN MEDICAMENTO ELABORADO EN LA FARMACIA POR UN FARMACEÚTICO, O BAJO SU DIRECCIÓN, DESCRITO EN EL FORMULARIO NACIONAL Y DIRIGIDO A LOS CLIENTES DE DICHA FARMACIA, SE DENOMINA:


- 73a) Preparado oficial.
- 73b) Fórmula magistral.
- 73c) Medicamento genérico.
- 73d) Todas las respuestas son FALSAS.

74 SEGÚN EL DECRETO 1689/2007 POR EL QUE SE ESTABLECE EL TÍTULO DE TÉCNICO EN FARMACIA Y PARAFARMACIA, INDICA CUÁL DE LAS SIGUIENTES ES UNA FUNCIÓN DEL TÉCNICO DE FARMACIA:

- 74a) Asistir a la dispensación de productos farmacéuticos informando acerca de sus características y de su uso racional.
- 74b) Apoyar al facultativo en el seguimiento farmacoterapéutico del usuario.
- 74c) Resolver problemas y tomar decisiones individuales siguiendo las normas y los procedimientos establecidos, definidos dentro del ámbito de su competencia.
- 74d) Todas las respuestas son VERDADERAS.

75 AQUELLOS MEDICAMENTOS QUE SE UTILIZAN PARA EL TRATAMIENTO DE ENFERMEDADES QUE DEBEN SER DIAGNOSTICADAS EN EL MEDIO HOSPITALARIO O ESTABLECIMIENTOS DOTADOS DE MEDIOS DIAGNÓSTICOS ADECUADOS, O BIEN POR DETERMINADOS MÉDICOS ESPECIALISTAS, AUNQUE SU ADMINISTRACIÓN Y SEGUIMIENTO PUEDA REALIZARSE FUERA DEL HOSPITAL, SE DENOMINAN:

- 75a) Medicamentos de uso hospitalario (H)
- 75b) Medicamentos de diagnóstico hospitalario (DH)
- 75c) Medicamentos de especial control médico.
- 75d) Todas las respuestas son FALSAS.

76 SI EN EL EMBALAJE EXTERIOR DE UN MEDICAMENTO ENCONTRAMOS EL SIGUIENTE SÍMBOLO , SIGNIFICA:

- 76a) Dispensación bajo receta médica normal.
- 76b) Dispensación con receta oficial de estupefacientes de la Lista I anexa a la Convención Única de 1961.
- 76c) Medicamentos que contienen sustancias psicotrópicas incluidas en el anexo I del Real Decreto 2829/1977.
- 76d) Medicamento de especial control médico.

77 LOS MEDICAMENTOS DESTINADOS A PACIENTES AMBULATORIOS, PERO CUYA UTILIZACIÓN PUEDE PRODUCIR REACCIONES ADVERSAS MUY GRAVES, POR LO CUAL REQUIEREN PRESCRIPCIÓN POR MÉDICOS ESPECIALISTAS Y UNA VIGILANCIA ESPECIAL DURANTE EL TRATAMIENTO, SE DENOMINAN:

- 77a) Medicamentos de especial farmacovigilancia.
- 77b) Medicamentos de dispensación controlada.
- 77c) Medicamentos de uso hospitalario.
- 77d) Todas las respuestas son FALSAS.

78 EL VISADO DE INSPECCIÓN U HOMOLOGACIÓN SANITARIA PERMITE VERIFICAR LA ADECUADA UTILIZACIÓN DE:

- 78a) Medicamentos sujetos a la calificación de prescripción médica restringida.
- 78b) Medicamentos que, en virtud de lo decidido por la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS), queden sujetos a reservas singulares por cuestiones de seguridad o de limitación para determinados grupos de población de riesgo.
- 78c) Medicamentos para los que únicamente se financien algunas de las indicaciones terapéuticas o a los que se aplique una aportación reducida según el tipo de paciente.
- 78d) Todas las respuestas son VERDADERAS.

79 DE LOS SIGUIENTES GRUPOS DE MEDICAMENTOS, INDICA CUÁLES NO DEBEN LLEVAR VISADO DE INSPECCIÓN PARA PODER SER FINANCIADOS POR EL SERVICIO NACIONAL DE SALUD:

- 79a) Estupefacientes.
- 79b) Vacunas individualizadas antialérgicas y antibacterianas.
- 79c) Medicamentos de diagnóstico hospitalario (DH).
- 79d) Medicamentos de especial control médico (ECM).

80 DENOMINAMOS ACONDICIONAMIENTO SECUNDARIO DE UN MEDICAMENTO A:

- 80a) Al estuche o embalaje externo.
- 80b) Al acondicionamiento directo del medicamento en un recipiente con el cual está en contacto.
- 80c) Es el elemento que permite la identificación de cada formato de un medicamento o de un producto sanitario.
- 80d) Todas las respuestas son FALSAS.

81 EL DOCUMENTO AUTORIZADO POR LA AGENCIA ESPAÑOLA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS SANITARIOS (AEMPS) DONDE APARECEN LAS CONDICIONES DE USO PERMITIDAS DEL MEDICAMENTO Y DONDE SE RECOGE LA INFORMACIÓN CIENTÍFICA ESENCIAL PARA LOS PROFESIONALES SANITARIOS, SE DENOMINA:

- 81a) Ficha técnica.
- 81b) Prospecto.
- 81c) Información farmacoterapéutica.
- 81d) Nomenclator.

82 INDICA CUAL DE LAS SIGUIENTES INFORMACIONES SE INCLUYEN ACTUALMENTE EN LOS PROSPECTOS DE LOS MEDICAMENTOS:

- 82a) “La información detallada y actualizada de este medicamento está en la página web de la AEMPS”
- 82b) “Los medicamentos no se deben tirar por los desagües, ni a la basura. Deposite los envases y medicamentos que no necesite en el punto SIGRE de su farmacia”.
- 82c) “Los antibióticos se utilizan para tratar infecciones bacterianas y no sirven para tratar infecciones víricas como la gripe o el catarro”.
- 82d) Todas las respuestas son VERDADERAS.

83 LOS MEDICAMENTOS NO INCLUIDOS EN LA GUÍA FARMACOTERAPÉUTICA:

- 83a) Son proporcionados gratuitamente al servicio de Farmacia Hospitalaria por el promotor.
- 83b) Son aquellos en los que los pacientes deben otorgar su consentimiento.
- 83c) Suelen corresponderse con medicamentos no disponibles en stock de Farmacia Hospitalaria y son prescritos para pacientes y situaciones concretas.
- 83d) Todas las anteriores son correctas.

84 EL LISTADO INFORMATIZADO DE MEDICAMENTOS REALIZADO POR EL MINISTERIO DE SANIDAD, SE DENOMINA:

- 84a) Base de datos de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS).
- 84b) Nomenclátor Digitalis.
- 84c) Base de Datos del Consejo General de Colegios Oficiales de Farmacéuticos (CGCOF)
- 84d) Vademécum Internacional.

85 RESPECTO A LA CLASIFICACIÓN ATC, ES CIERTO QUE:

- 85a) El sistema ATC de clasificación de medicamentos está estructurado en seis niveles.
- 85b) El cuarto nivel corresponde al grupo anatómico.
- 85c) Los medicamentos antineoplásicos e inmunomoduladores se identifican con el código “L”.
- 85d) Todas las respuestas son FALSAS.

86 SE DENOMINAN MEDICAMENTOS DE USO COMPASIVO:

- 86a) Los medicamentos que debido a su alto coste, su prescripción debe ser solicitada a la Comisión de Farmacia Terapéutica (CFT).
- 86b) Los medicamentos no disponibles en stock y que deben solicitarse en impresos de solicitud específicos.
- 86c) Los medicamentos usados en condiciones diferentes a las autorizadas en su ficha técnica.
- 86d) Los medicamentos en fase de investigación clínica que se usan en pacientes que no forman parte de un ensayo clínico.

87 LOS MEDICAMENTOS QUE DISMINUYEN LA VISCOSIDAD DE LA SECRECIÓN MUCOSA DE LOS BRONQUIOS, DE FORMA QUE SE FACILITA LA EXPULSIÓN DE ESPUTO, SE DENOMINAN:

- 87a) Antitusígenos.
- 87b) Mucolíticos.
- 87c) Expectorantes.
- 87d) Adrenérgicos.

88 DENTRO DE LAS VÍAS DE ADMINISTRACIÓN DE FÁRMACOS INDIRECTAS O MEDIATAS, ENCONTRAMOS LA VÍA:

- 88a) Sublingual.
- 88b) Intraperitoneal.
- 88c) Epidural.
- 88d) Intramuscular.

89 SEÑALA CUÁL ES UN INCONVENIENTE DE LA VÍA DE ADMINISTRACIÓN SUBLINGUAL:

- 89a) Incómoda y molesta para el paciente.
- 89b) Requiere aparatos y conocimiento de la técnica de administración correcta.
- 89c) Lenta. Transcurre cierto tiempo desde la administración del medicamento hasta que hace efecto.
- 89d) Son pocos los fármacos que se pueden administrar por vía sublingual..

90 DENTRO DE LAS FORMAS FARMACÉUTICAS DE LIBERACIÓN MODIFICADA, CUANDO EL PRINCIPIO ACTIVO SE LIBERA DE MANERA INMEDIATA, NADA MÁS CONTACTAR CON LA SOLUCIÓN ACUOSA, SE DENOMINA:

- 90a) De liberación prolongada.
- 90b) De liberación retardada.
- 90c) De liberación sostenida.
- 90d) De liberación acelerada.

91 LAS PREPARACIONES FARMACÉUTICAS FLEXIBLES, DE TAMAÑO VARIABLE, QUE SE APLICAN SOBRE LA PIEL PARA LIBERAR Y DIFUNDIR EN LA CIRCULACIÓN GENERAL LOS PRINCIPIOS ACTIVOS QUE CONTIENEN, UNA VEZ QUE ESTOS ATRAVIESAN LA BARRERA CUTÁNEA, SE DENOMINAN:

- 91a) Implantes.
- 91b) Parches transdérmicos.
- 91c) Pellets.
- 91d) Todas las respuestas son FALSAS.

92 LA VÍA DE ADMINISTRACIÓN QUE CONSISTE EN LA INYECCIÓN DE FÁRMACOS EN EL LÍQUIDO CEFALORRAQUÍDEO, EN EL ESPACIO SUBARACNOIDEO, SE DENOMINA:

- 92a) Vía intraarticular.
- 92b) Vía intratecal.
- 92c) Vía epidural.
- 92d) Vía intraperitoneal.

93 LAS PREPARACIONES FARMACÉUTICAS SEMISÓLIDAS, CONSTITUIDAS POR UNA BASE GRASA QUE CONTIENE EL PRINCIPIO ACTIVO Y EN LA QUE SE PUEDEN DISPERSAR SUSTANCIAS SÓLIDAS O LÍQUIDAS, SE DENOMINAN:

- 93a) Cremas.
- 93b) Pomadas.
- 93c) Geles.
- 93d) Pastas.

94 CUANDO DECIMOS QUE EL PRINCIPIO ACTIVO SUFRE REACCIONES BIOQUÍMICAS QUE LO TRANSFORMAN EN DIFERENTES METABOLITOS, ACTIVOS O INACTIVOS, LO QUE FACILITA SU ELIMINACIÓN, NOS REFERIMOS A:

- 94a) Liberación.
- 94b) Absorción.
- 94c) Distribución.
- 94d) Metabolismo.

95 DENTRO DE LOS FACTORES FARMACOLÓGICOS QUE INFLUYEN EN LA ABSORCIÓN DE UN FÁRMACO, CUANDO DECIMOS QUE LA ABSORCIÓN DE UN FÁRMACO ESTÁ CONDICIONADA POR LAS BARRERAS QUE TIENE QUE ATRAVESAR PARA LLEGAR A LA CIRCULACIÓN SISTÉMICA, ¿A QUÉ FACTOR NOS REFERIMOS?:

- 95a) Concentración del fármaco.
- 95b) Vía de administración.
- 95c) Solubilidad del fármaco.
- 95d) Todas las repuestas son FALSAS.

96 SELECCIONA LA AFIRMACIÓN VERDADERA:

- 96a) La velocidad de absorción de una forma farmacéutica líquida es mayor que la de una forma farmacéutica sólida.
- 96b) Los fármacos absorbidos en el tracto gastrointestinal, llegan al hígado a través de la vena cava.
- 96c) Las soluciones oleosas se absorben con mayor rapidez que las acuosas.
- 96d) Todas las respuestas son VERDADERAS.

97 ¿CUÁL DE LOS SIGUIENTES MEDICAMENTOS SE DEBEN GUARDAR EN UN ARMARIO CERRADO CON LLAVE O EN CAJA FUERTE, Y PARA SU PETICIÓN SE DEBE CUMPLIMENTAR UN VALE OFICIAL?:

- 97a) Amiodarona Ampollas
- 97b) Dexclorfeniramina Ampollas.
- 97c) Fentanilo, parche transdérmico
- 97d) Nitroglicerina, parche transdérmico.

98 CUANDO DECIMOS QUE UN MEDICAMENTO ES TERATOGENICO NOS REFERIMOS A QUE:

- 98a) Puede producir respuestas inesperadas.
- 98b) Puede producir que células sanas se transformen en cancerígenas.
- 98c) Puede atravesar las meninges.
- 98d) Puede generar malformaciones fetales.

99 LAS INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS, QUE TIENEN LUGAR, FUNDAMENTALMENTE, EN EL HÍGADO Y SE PRODUCEN CUANDO SE ADMINISTRAN CONJUNTAMENTE MEDICAMENTOS QUE UTILIZAN LA MISMA VÍA DE METABOLIZACIÓN, SE DENOMINAN INTERACCIONES:

- 99a) De metabolización.
- 99b) De distribución.
- 99c) De excreción.
- 99d) Todas las respuestas son FALSAS.

100 RESPECTO A LAS NOTIFICACIONES DE REACCIONES ADVERSAS A MEDICAMENTOS (RAM), SEÑALA LA RESPUESTA VERDADERA:

- 100a) Podemos notificar una sospecha de RAM mediante Internet a través de un formulario electrónico.
- 100b) Podemos notificar una sospecha de RAM por correo postal utilizando la tarjeta amarilla del centro de farmacovigilancia.
- 100c) Toda la información de las sospechas de RAM se almacena en una base de datos central denominada FEDRA.
- 100d) Todas las respuestas son VERDADERAS.

PREGUNTAS RESERVA

101 RESPECTO AL ACONDICIONAMIENTO DE LOS RADIOFÁRMACOS, INDICA LA RESPUESTA FALSA:

- 101a) El acondicionamiento secundario incluirá las condiciones para transporte de mercancías peligrosas.
- 101b) El prospecto incluirá la información relativa a la manipulación y a las precauciones necesarias por parte del paciente.
- 101c) La ficha técnica incluirá dosimetría para los radiofármacos con una explicación detallada y completa de la dosis interna absorbida de radiación.
- 101d) El acondicionamiento primario incluirá el símbolo de radioactividad (☒)

102 SEGÚN LA CLASIFICACIÓN ATC, LAS CEFALOSPORINAS SE CLASIFICARÍAN CON EL CÓDIGO:

- 102a) H03.
- 102b) D01.
- 102c) J01
- 102d) A08.

103 LA CONCENTRACIÓN PLASMÁTICA DE UN FÁRMACO DEPENDE DE LOS NIVELES PLASMÁTICOS. CUANDO NOS REFERIMOS A LA CONCENTRACIÓN A PARTIR DE LA CUAL SUELE OBSERVARSE EL EFECTO TERAPÉUTICO, HABLAMOS DE:

- 103a) Concentración mínima tóxica.
- 103b) Índice terapéutico.
- 103c) Concentración mínima eficaz.
- 103d) Todas las repuestas son FALSAS:

104 NO ES FUNCIÓN DE LOS SERVICIOS DE ATENCIÓN A PACIENTES Y PERSONAS USUARIAS DE LAS ORGANIZACIONES DE SERVICIOS SANITARIOS DE OSAKIDETZA:

- 104a) Comunicar a la dirección del centro, servicio o establecimiento sanitario la posible comisión de hechos o conductas que supongan el incumplimiento de los derechos y deberes de las personas usuarias.
- 104b) Informar y orientar a las personas usuarias y a sus familiares sobre los aspectos concernientes a su estancia en el centro, servicio o establecimiento sanitario y sobre sus derechos y deberes en relación con el sistema sanitario de Euskadi recogidos en esta Declaración.
- 104c) Atender las reclamaciones referidas al funcionamiento del centro, servicio o establecimiento sanitario y tramitarlas ante el órgano competente para su contestación
- 104d) Dar cuenta de las actuaciones llevadas a cabo a la persona que haya formulado la reclamación y a sus familiares.

105 DENTRO DE LOS PROCEDIMIENTOS NORMALIZADOS DE TRABAJO (PNT), AQUELLOS QUE DESCRIBEN PROCEDIMIENTOS RELACIONADOS DIRECTAMENTE CON LA PREPARACION DE LAS FORMAS FARMACÉUTICAS, PERTENECEN AL GRUPO DENOMINADO:

- 105a) Operaciones farmacéuticas (OF).
- 105b) Elaboración de formas farmacéuticas (FF).
- 105c) Procedimientos generales (PG).
- 105d) Control de producto acabado (CP).

106 SEÑALA CUÁL ES UNA FUNCIÓN DE LOS TÉCNICOS EN FARMACIA:

- 106a) Aplicar procedimientos de calidad y prevención de riesgos laborales y ambientales, de acuerdo con lo establecido en los procesos del servicio de farmacia hospitalaria.
- 106b) Realizar el reenvasado de productos farmacéuticos bajo la supervisión correspondiente.
- 106c) Controlar las existencias, la organización y el almacén de productos.
- 106d) Todas las anteriores son funciones de los Técnicos en Farmacia.

107 LAS MODIFICACIONES DEL EFECTO DE UN MEDICAMENTO DEBIDAS A LA ADMINISTRACIÓN SIMULTÁNEA DE OTRO FÁRMACO, PLANTA MEDICINAL, ALIMENTO O BEBIDA, SE DENOMINAN:

- 107a) Reacciones adversas.
- 107b) Interacciones.
- 107c) Efectos secundarios.
- 107d) Todas las respuestas son FALSAS.

108 LOS FÁRMACOS INCLUIDOS EN EL GRUPO TERAPÉUTICO N06, CON EFECTO ESTIMULANTE DEL SISTEMA NERVIOSO CENTRAL, ESTIMULANTES DE LA ACTIVIDAD MENTAL Y QUE AUMENTAN EL ESTADO DE ALERTA, SE DENOMINAN:

- 108a) Psicolépticos.
- 108b) Psicoanalépticos.
- 108c) Antipsicóticos.
- 108d) Ansiolíticos.

109 RESPECTO A LAS CARACTERÍSTICAS DE LAS DISOLUCIONES, SEÑALA LA RESPUESTA CORRECTA:

- 109a) Son de difícil administración.
- 109b) La velocidad de absorción es rápida.
- 109c) No se contaminan fácilmente.
- 109d) Al estar protegidas no sufren degradación a nivel gastrointestinal.

110 ¿DESDE CUÁNDO LA AGENCIA DE CALIDAD DEL SISTEMA NACIONAL DE SALUD IMPULSA EL PROGRAMA DE HIGIENE DE LAS MANOS?

- 110a) Desde 2004.
- 110b) Desde 2005.
- 110c) Desde 2007.
- 110d) Desde 2008.