

**PRUEBA ÚNICA:**

CUESTIONARIO TEÓRICO/PRÁCTICO

**ACCESO: LIBRE****CONCURSO-OPOSICIÓN 2023 PARA CUBRIR PLAZAS BÁSICAS VACANTES DE:  
TÉCNICO/A EN FARMACIA****ADVERTENCIAS:**

- **ESTÁ PROHIBIDA LA ENTRADA AL AULA Y PUESTO DE EXAMEN con TELEFONO MÓVIL (o dispositivo electrónico conectado a datos, en general).**
- **EN LA CONTRAPORTADA DE ESTE CUADERNILLO ENCONTRARÁ INSTRUCCIONES QUE DEBE SEGUIR EN CASO DE HABER OLVIDADO DEJAR EL TELEFONO MÓVIL ANTES DE ACCEDER AL AULA DE EXAMEN.**
- **ESTÁ PROHIBIDO HABLAR DESDE EL INICIO DE LA PRUEBA.**
- **NO ABRA EL CUADERNILLO HASTA QUE SE LE INDIQUE.**
- **EL INCUMPLIMIENTO DE LAS INSTRUCCIONES SUPONDRÁ LA EXPULSIÓN DEL PROCESO.**

- Compruebe que en su «**Hoja de Respuestas**» están sus datos personales, que son correctos, y **no olvide firmarla.**
- **El tiempo de duración de la prueba es de dos horas.**
- **Para abrir este cuadernillo de preguntas, rompa el precinto cuando se indique.**
- Si observa alguna anomalía en la impresión del cuadernillo, solicite su sustitución.
  - **PARA ELLO LEVANTE LA MANO Y ESPERE EN SILENCIO A SER ATENDIDO POR LAS PERSONAS QUE ESTAN VIGILANDO EL EXAMEN.**
- Este cuadernillo incluye las preguntas correspondientes a la «prueba teórico-práctica».

**PRUEBA: CUESTIONARIO TEÓRICO/PRÁCTICO**

- Esta prueba consta de **75 preguntas**, numeradas de la 1 a la 75, y **3 preguntas más de reserva**, situadas al final del cuestionario, numeradas de la 151 a la 153.
  - **Las preguntas de esta prueba teórica/práctica** deben ser contestadas en la «**Hoja de Respuestas**», numeradas de la 1 a la 75.
  - **Las preguntas de reserva** deben ser contestadas en la zona destinada a «**Reserva**» de la «**Hoja de Respuestas**», numeradas de la 151 a la 153.
- Todas las preguntas de esta prueba tienen el mismo valor y sumarían un máximo posible de 100 puntos.
- Las contestaciones erróneas se penalizarán con  $\frac{1}{4}$  del valor del acierto.

- Todas las preguntas tienen 4 respuestas alternativas, siendo sólo una de ellas la correcta.
- Solo se calificarán las respuestas marcadas en su «**Hoja de Respuestas**».
- Compruebe siempre que el número de respuesta que señale en su «**Hoja de Respuestas**» es el que corresponde al número de pregunta del cuadernillo.
- Este cuadernillo puede utilizarse en su totalidad como borrador.

**SOBRE LA FORMA DE CONTESTAR SU «HOJA DE RESPUESTAS», LEA MUY ATENTAMENTE LAS INSTRUCCIONES QUE FIGURAN AL DORSO DE LA MISMA.**

**ESTE CUADERNILLO DEBERÁ ENTREGARSE EN SU TOTALIDAD AL FINALIZAR EL EJERCICIO. Si desea un ejemplar puede obtenerlo en la página web del Organismo.**

**CONTINÚA EN LA  
CONTRAPORTADA**

ABRIR SOLAMENTE A LA INDICACIÓN DEL TRIBUNAL

- 
- 1 La garantía del derecho al honor, a la intimidad personal y familiar y a la propia imagen, viene recogida en la Constitución Española como derecho fundamental en su:**
- A) Artículo 12.
  - B) Artículo 13.
  - C) Artículo 18.
  - D) Artículo 19.
- 2 Según el vigente Estatuto de Autonomía de Andalucía (Ley Orgánica 2/2007), la Cámara de Cuentas depende orgánicamente de:**
- A) El Presidente de la Junta de Andalucía.
  - B) El Consejo de Gobierno de la Junta de Andalucía.
  - C) El Consejero de Hacienda de la Junta de Andalucía.
  - D) El Parlamento de Andalucía.
- 3 Según el artículo 26 de la Constitución Española, y en relación con los Tribunales de Honor en el ámbito de la Administración Civil y de las Organizaciones Profesionales, señale la opción correcta:**
- A) Se desarrollarán bajo tutela de los Gobernadores Civiles.
  - B) Se desarrollarán bajo tutela de los Delegados y Subdelegados del Gobierno.
  - C) Se desarrollarán bajo tutela de los Colegios Profesionales.
  - D) Se prohíben.
- 4 Según el Estatuto de Autonomía de Andalucía, el Parlamento Andaluz estará compuesto por:**
- A) Un mínimo de 109 Diputados y Diputadas.
  - B) Un mínimo de 119 Diputados y Diputadas.
  - C) Un mínimo de 99 Diputados y Diputadas.
  - D) Un máximo de 119 Diputados y Diputadas.
- 5 Según el decreto 462/96, las Juntas Facultativas de las Áreas Hospitalarias se renovaran cada:**
- A) 4 años desde su constitución.
  - B) 5 años desde su constitución.
  - C) 2 años desde su constitución.
  - D) 3 años desde su constitución.

- 6 Según la Ley 41/2002, básica reguladora de la autonomía del paciente y de derechos y obligaciones en materia de información y documentación clínica, el consentimiento: (Señale la respuesta FALSA)**
- A) Será por escrito por regla general.
  - B) Será por escrito en los casos de intervenciones quirúrgicas.
  - C) Será por escrito en los casos de procedimientos diagnósticos y terapéuticos invasores.
  - D) Será por escrito en procedimientos que suponen riesgo o inconveniente de notoria y previsible repercusión negativa sobre la salud del paciente.
- 7 Los depósitos de medicamentos de centros públicos están vinculados a:**
- A) Una oficina de farmacia.
  - B) Un servicio de farmacia hospitalaria.
  - C) La respuesta A) y B) son correctas.
  - D) La respuesta A) y B) son falsas.
- 8 ¿Qué es el Centro de Información de Medicamentos (CIM)?**
- A) Son unidades operacionales que proporcionan información técnico - científica sobre medicamentos de forma objetiva y oportuna.
  - B) Difunde información útil para seleccionar y evaluar medicamentos.
  - C) Promueve el empleo seguro, eficaz y económico de los medicamentos, suministrando una información adecuada y objetiva.
  - D) Todas son correctas.
- 9 ¿A qué llamamos preparados o formas farmacéuticas semisólidas?**
- A) Pomadas, Pastas, Cremas, Jaleas y Emplastos.
  - B) Ungüentos, Pomadas y Lociones.
  - C) Cremas, Jaleas, Emplastos y Pomadas.
  - D) Ungüentos y Emplastos.
- 10 ¿Cuáles son los tipos más frecuentes de interacción metabólica?**
- A) Inducción enzimática, Inhibición enzimática.
  - B) Inhibición enzimática, Inducción metabólica.
  - C) Inducción enzimática, Inhibición metabólica.
  - D) Pasiva enzimática, Activa enzimática.
- 11 En la gestión del almacén existe el término “Rotura de Stock”, que hace referencia a:**
- A) Al alcanzar el stock medio.
  - B) El stock mínimo demasiado bajo.
  - C) La sobre ocupación del espacio del almacén.
  - D) Poca rentabilidad por exceso de producto.
- 12 ¿Cuándo se llevará a cabo una limpieza y desinfección completa de la campana de CSB (Cabinas de Seguridad Biológica)?**
- A) Antes de cualquier reparación y chequeo periódico.
  - B) En caso de que se produzca un vertido.
  - C) Cuando se sustituyan los filtros HEPA.
  - D) Todas son correctas.

- 13 Cuando se elaboran fórmulas orales líquidas que utilizan fuentes inyectables como principio activo, se recomienda:**
- A) Usar un agitador magnético con calefactor para homogeneizar la disolución.
  - B) Establecer la fecha de caducidad lo más corta posible para evitar su degradación.
  - C) Añadir algún antibiótico para evitar su contaminación bacteriana.
  - D) Realizar una filtración de partículas con filtro de 5 micras.
- 14 En el procedimiento de reenvasado de medicamentos en dosis unitarias, la aparición de las "indicaciones para su uso correcto" en cada unidad...**
- A) Se debe adecuar a lo que venga en la ficha técnica del medicamento.
  - B) Debe aparecer en los medicamentos de alto riesgo.
  - C) Es opcional.
  - D) Es obligatoria.
- 15 Las nutriciones parenterales se clasifican en diferentes tipos, dependiendo de la forma de administración. Señale la correcta:**
- A) Mañanas-tardes.
  - B) Cíclica.
  - C) Progresiva.
  - D) Bifásica.
- 16 Los citostáticos actúan en las diferentes fases del ciclo celular, que son:**
- A) M-S1-S2-G.
  - B) S-G1-GS-M.
  - C) G1-S-G2-M.
  - D) M-G0-G1-S.
- 17 La actuación en caso de exposición accidental a Mitomicina C, en la que el contacto ha sido con la piel, se lavará la zona con:**
- A) Suero fisiológico 0,9%.
  - B) Hidróxido sódico 5%.
  - C) Bicarbonato Sódico 1M, y después con agua y jabón.
  - D) Agua, y seguidamente cubrir la zona con apósito seco.
- 18 El número de SAD (Sistema Automatizado de Dispensación de medicamentos) en las unidades de enfermería, y su configuración, vienen determinados fundamentalmente por estos factores, EXCEPTO UNO:**
- A) Nivel de control de acceso a los medicamentos.
  - B) Tiempo de respuesta del Servicio de Farmacia ante un requerimiento de medicación.
  - C) Tipo de Unidad Clínica.
  - D) N° de pacientes atendidos.

**19 ¿Quién es el responsable de la revisión de la validación y prescripción médica en la UMIV (Unidad de Mezclas Intravenosas)?**

- A) El/la médico/a.
- B) El/la técnico/a de farmacia.
- C) El/la enfermero/a.
- D) El/la farmacéutico/a.

**20 Uno de ellas NO ES una familia farmacoterapéutica de fármacos con actividad antirretroviral:**

- A) Inhibidores de la transcriptasa inversa no análogos de nucleósidos (ITIANN).
- B) Inhibidores de la glutamil-sintetasa (IGST).
- C) Inhibidores de la transcriptasa inversa análogos de nucleósidos (ITIAN).
- D) Inhibidores de la integrasa (II).

**21 La aguja de una jeringuilla *luer-lok* se considera un producto sanitario...**

- A) Clase II b.
- B) No se considera un producto sanitario.
- C) Clase I.
- D) Clase II a.

**22 ¿Pueden publicitarse las fórmulas magistrales y preparados oficinales?**

- A) Sí, siempre que sean Especialidades Farmacéuticas Publicitarias.
- B) No, lo prohíbe la normativa asociada al Formulario Nacional.
- C) Sí, bajo el pertinente permiso administrativo del Ministerio de Sanidad.
- D) Sí, siempre que no consten datos de carácter personal en el envase primario.

**23 Si nos referimos a la cantidad de fármaco que llega en forma activa a la circulación sistémica, y la velocidad a la que accede a ésta, es decir, la fracción de medicamento capaz de llegar al lugar de acción, estamos hablando de:**

- A) Biodisponibilidad.
- B) Absorción.
- C) Bioequivalencia.
- D) Proceso LADME.

**24 La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) es una organización de tipo:**

- A) Privado.
- B) Público.
- C) Concertado.
- D) Religioso.

**25 ¿Cuál de estos es un medicamento de los que se han de manipular en la cabina de seguridad biológica para su dispensación en dosis unitaria?**

- A) Clorambucilo.
- B) Metotrexato.
- C) Acenocumarol.
- D) Son correctas las respuestas A) y B).

**26 ¿A qué grupo corresponde los residuos de medicamentos citotóxicos y citostáticos?**

- A) Grupo III.A.
- B) Grupo III.B.
- C) Grupo II.A.
- D) Grupo II.B.

**27 ¿Cuál de las siguientes es una alternativa a la glucosa en pacientes diabéticos o en estrés?**

- A) Fructosa.
- B) Hidratos de carbono.
- C) Sorbitol.
- D) Xilitol.

**28 Para el proceso de reenvasado se pueden usar equipos: (señale la respuesta INCORRECTA)**

- A) Automáticos.
- B) Semiautomáticos.
- C) Regulables.
- D) Manuales.

**29 NO ES material específico del laboratorio de formulación magistral y preparados oficinales, si se elaboran comprimidos y/o grageas:**

- A) Mezcladora.
- B) Máquina de comprimir.
- C) Bombo de grageado.
- D) Espátulas de metal y de goma.

**30 El valor de la presión en las cabinas de flujo laminar se mide con el:**

- A) Barómetro.
- B) Manómetro.
- C) Anemómetro.
- D) Birómetro.

**31 ¿Cuál de las siguientes funciones NO corresponde al almacén?**

- A) Solicitar el reabastecimiento de los diferentes artículos cuando sea necesario.
- B) Evitar las pérdidas y deterioros del material almacenado.
- C) Acondicionar, proteger y conservar los artículos confiados a su cuidado.
- D) No diseñar y elaborar la documentación utilizada por el almacén.

**32 ¿Cuál de las siguientes medidas, establecidas para detectar los errores de medicación, es INCORRECTA?**

- A) Doble chequeo.
- B) Dosis unitaria.
- C) Prescripción no electrónica.
- D) Bombas inteligentes.

**33 ¿Cuál o cuáles de las siguientes vías de administración es parenteral?**

- A) Intravenosa, intratecal, intramuscular y subcutánea.
- B) Intratecal, sublingual e intravenosa.
- C) Intravenosa.
- D) Subcutánea mediante un procedimiento quirúrgico rápido y sencillo con anestesia local, con el fin de liberar paulatinamente la droga y lograr una absorción lenta y sostenida.

**34 Se consideran “medicamentos de gran volumen” aquellos cuyo volumen es igual o superior a:**

- A) 600 ml.
- B) 750 ml.
- C) 500 ml.
- D) 1.000 ml.

**35 En el artículo 56 de la Ley General de Sanidad, las Comunidades Autónomas han delimitado y constituido en su territorio demarcaciones territoriales denominadas:**

- A) Zonas básicas de salud.
- B) Áreas de salud.
- C) Equipo de atención primaria.
- D) Centro de salud.

**36 El Servicio de Farmacia Hospitalaria se divide en cuatro áreas, entre las que NO se encuentra:**

- A) Clínica.
- B) Administrativa.
- C) Científica.
- D) Asesora.

**37 ¿Cómo denominamos al conjunto de profesionales sanitarios y no sanitarios cuyo ámbito territorial principal de actuación es la Zona Básica de Salud, y con localización física principal en el Centro de Salud?**

- A) Equipo de Atención Primaria.
- B) Dotación del equipo.
- C) Equipo de Atención Continuada.
- D) Todas son falsas.

**38 Señale la respuesta INCORRECTA en relación a las plantillas orgánicas y retribuciones de los/as Técnicos/as en Farmacia, según se recoge en el artículo 4 de la Orden de 3 de junio de 2008:**

- A) Una plantilla orgánica es el conjunto de los puestos de trabajo de Técnicos en Farmacia, autorizados y presupuestados en cada Área Hospitalaria con la dotación de efectivos de cada puesto.
- B) Todos los puestos de trabajo de Técnico en Farmacia deben encontrarse incluidos en las correspondientes plantillas orgánicas; sin esta condición no podrán ser formalizados los nombramientos a que hubiera lugar.
- C) Las plantillas orgánicas no pueden ser revisadas periódicamente, buscando la adecuación de los efectivos a las necesidades de gestión de los centros y dentro de las disponibilidades presupuestarias que asignen las sucesivas Leyes de Presupuestos de la Comunidad Autónoma de Andalucía.
- D) Las retribuciones de los Técnicos en Farmacia serán las correspondientes a la categoría de Auxiliar de Enfermería (actualmente denominada Técnico en Cuidados Auxiliares de Enfermería, TCAE).

**39 Los programas de farmacovigilancia persiguen los grandes objetivos siguientes, SALVO:**

- A) Mejorar la atención al paciente y su seguridad en relación con el uso de medicamentos, así como todas las intervenciones médicas y paramédicas.
- B) Mejorar la salud y seguridad individual en lo tocante al uso de medicamentos.
- C) Contribuir a la evaluación de las ventajas, la nocividad, la eficacia y los riesgos que puedan presentar los medicamentos, alentando una utilización segura, racional y más eficaz.
- D) Fomentar la comprensión y la enseñanza de la farmacovigilancia, así como la formación clínica en la materia y una comunicación eficaz dirigida a los profesionales de la salud y a la opinión pública.

**40 Una determinada clase de Cabinas de Seguridad Biológica se subdivide en 2 tipos, A y B. ¿A cuál nos referimos?**

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

**41 En la dispensación de las fórmulas magistrales, y de aquellos preparados oficinales que requieran receta, esta se conservará en la oficina de farmacia o servicio farmacéutico durante:**

- A) Un máximo de dos meses.
- B) Un máximo de tres meses.
- C) Un mínimo de dos meses.
- D) Un mínimo de tres meses.

**42 Si aplicamos el concepto de "tricameral", nos estamos refiriendo a un tipo de:**

- A) Nutriciones parenterales.
- B) Contenedores de Insulinas trifásicas.
- C) Fórmulas magistrales con tres excipientes.
- D) Heparinas de bajo peso molecular.

**43 Las células cancerosas pueden infiltrar en tejidos circundantes. Esto se define como:**

- A) Invasión.
- B) Metástasis.
- C) Displasia.
- D) Metaplasia.

**44 Aunque no siempre existe uniformidad de criterios en cuanto a la elección de neutralizantes, en caso de un derrame de Vinblastina, se acepta el uso de:**

- A) Tiosulfato sódico 20%.
- B) Agua caliente.
- C) Ácido clorhídrico 2M.
- D) Ácido sulfúrico al 15%.

**45 ¿Cuál de estos requisitos han de cumplir las prescripciones de citotóxicos?**

- A) Datos identificativos del paciente: nombre, número de historia, localización, servicio responsable.
- B) Edad, superficie corporal del paciente.
- C) Fecha de prescripción.
- D) Todas son correctas.

**46 Indique cuál de las siguientes dispensaciones corresponde a la de pacientes externos:**

- A) Son aquellos que reciben medicación directamente en el Servicio de Farmacia de Hospital por requerir una especial vigilancia, supervisión y control en el campo de la Atención Sanitaria especializada.
- B) Son aquellos medicamentos de Uso Hospitalario / Diagnóstico Hospitalario sin cupón precinto diferenciado / Medicamentos extranjeros de Uso Hospitalario, que los propios pacientes se administran en sus domicilios sin la intervención de personal sanitario.
- C) Son aquellos a los que se administran medicamentos (H o DIHSC) en el propio hospital, generalmente en Hospital de Día Onco-Hematológico.
- D) Son correctas las respuestas A) y B).

**47 Los Hidrocoloides de pueden presentar en Geles, Pastas y Apósitos. ¿Para qué están indicados?**

- A) Principalmente en el cuidado de úlceras superficiales con exudado seco a moderado, curas post-operatorias, abrasiones y quemaduras superficiales. También están indicados en la fase final de cicatrización.
- B) Principalmente en el cuidado de úlceras isquémicas con exudado seco a moderado, curas post-operatorias, abrasiones y quemaduras superficiales. También están indicados en la fase final de cicatrización.
- C) Principalmente en el cuidado de úlceras superficiales con exudado seco a moderado, curas post-operatorias, abrasiones y quemaduras graves. También están indicados en la fase final de cicatrización.
- D) Principalmente en el cuidado de úlceras superficiales con exudado seco a moderado, y curas post-operatorias. También están indicados en la fase final de cicatrización.

**48 Se considera una infracción muy grave:**

- A) Fabricar productos sanitarios a medida sin contar con la correspondiente prescripción escrita por un facultativo.
- B) Realizar ensayos clínicos sin previa autorización administrativa.
- C) Dispensar medicamentos sin receta, cuando ésta resulte obligatoria.
- D) Fabricar o importar productos cosméticos sin atenerse a las condiciones manifestadas en la declaración responsable.

**49 La ORDEN de 3 de junio de 2008, por la que se crea la categoría de Técnico en Farmacia en el ámbito de los Centros y de las Instituciones Sanitarias de Atención Especializada del Servicio Andaluz de Salud (...), se dictó tras haberse cumplido con el requisito de negociación en la Mesa Sectorial de Sanidad de la Comunidad Autónoma de Andalucía, llevada a cabo los días:**

- A) 20 y 21 de julio de 2007.
- B) 19 y 26 de julio de 2007.
- C) 14 y 15 de mayo de 2008.
- D) 1 y 2 de mayo de 2008.

**50 ¿Qué nombre recibe la forma farmacéutica sólida esférica y constituida por una masa elástica no adherente?**

- A) Grageas.
- B) Tabletas.
- C) Comprimidos.
- D) Píldoras.

**51 ¿Qué enfermedad trata el principio activo Talidomida?**

- A) Esclerosis múltiple.
- B) Mieloma múltiple.
- C) Esclerosis lateral amiotrófica.
- D) Micosis profunda.

**52 ¿Cómo se denomina el ángulo de la aguja que forma la punta, y que puede ser largo para profundizar en los tejidos, o corto para punciones de los vasos?**

- A) Bisel.
- B) Cono.
- C) Aleta.
- D) Luer.

**53 ¿A quién corresponde resolver sobre la atribución de la condición de medicamento?**

- A) Al Consejo Interterritorial del Sistema Nacional de Salud.
- B) A la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios.
- C) Al Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad.
- D) A la Comisión de Salud Pública.

**54 Los enfermos de hemofilia tienen un déficit de algunos factores de coagulación, que son dispensados en las consultas de pacientes externos en el servicio de farmacia hospitalaria. En el caso de la Hemofilia Tipo A, se les administra:**

- A) Factor IX.
- B) Factor VII.
- C) Factor XI.
- D) Tromboplastina.

**55 Un excipiente ideal de un medicamento debe...**

- A) Aumentar la actividad del principio activo.
- B) Tener buenas características organolépticas.
- C) Tener buena relación coste-beneficio.
- D) Poderse emplear en la mayor cantidad posible, para reducir la concentración del principio activo y evitar efectos secundarios.

**56 Las características de un correcto procedimiento de re-embalado de formas farmacéuticas en dosis unitarias, son las siguientes: (señale la INCORRECTA)**

- A) Los medicamentos termolábiles pueden emblistarse evitando un calentamiento excesivo.
- B) La operación debe de realizarse en zonas separadas del resto de áreas del Servicios de Farmacia Hospitalaria.
- C) Todas las desviaciones del procedimiento establecido, deben anotarse en el registro de control.
- D) Debe realizarse una evaluación organoléptica previa del medicamento.

**57 Según las normas generales de preparaciones de los medicamentos, en cabina cuando se presenta en vial, ¿en qué ángulo se introducirá la aguja en el tapón?**

- A) Perpendicular al tapón.
- B) En ángulo de 45°.
- C) En ángulo de 35°.
- D) Ninguna es correcta.

**58 Según la normativa de las cabinas de seguridad, ¿qué debe constar en las fichas de mantenimiento de las campanas?**

- A) Modelo, referencia, fecha de control, horas de funcionamientos, presión de trabajo en mm de columna de agua (c.d.a.), velocidad del aire en m/sg, test D.O.P. (control de flujo), fecha de sustitución del filtro HEPA, fecha de sustitución de pre-filtros, fecha de la próxima revisión.
- B) Modelo, referencia, fecha de control, horas de funcionamiento, velocidad del aire en m/sg, test D.O.P., fecha de sustitución del filtro HEPA, fecha de sustitución de pre-filtros, fecha de la próxima revisión.
- C) Modelo, referencia, fecha de control, horas de funcionamiento, presión de trabajo en mm de c.d.a., velocidad del aire en m/sg, fecha de la próxima revisión.
- D) Modelo, referencia, fecha de control, horas de funcionamiento, presión de trabajo en mm de c.d.a., velocidad del aire en m/sg, test D.O.P., fecha de sustitución del filtro HEPA, pre-filtros, fecha de la próxima revisión.

**59 Se establece que las materias primas utilizadas en la preparación de fórmulas magistrales y preparados oficinales, deben ser sustancias de acción e indicación reconocidas legalmente en España:**

- A) Según el Real Decreto 175/2001.
- B) Según el Real Decreto 180/2001.
- C) Según el Real Decreto 177/2001.
- D) Según el Real Decreto 181/2001.

**60 Señale la respuesta correcta. Se recomienda la utilización de bolsas multicapa para evitar la oxidación de vitaminas y prevenir la peroxidación lipídica, y en especial en:**

- A) Nutriciones Parenterales a largo plazo.
- B) Nutriciones Parenterales que no se vayan a administrar en el mismo día de su preparación y vayan a ser almacenadas.
- C) Nutriciones Parenterales pediátricas en las que se administran los lípidos separadamente.
- D) Todas son correctas.

**61 ¿Qué neutralizante químico se utiliza para el Paclitaxel?**

- A) Agua hirviendo.
- B) Hidróxido sódico 1 N.
- C) Ácido clorhídrico 1 N.
- D) Fosfato trisódico 10%.

**62 Las gotas oculares deben de administrarse:**

- A) En la conjuntiva.
- B) En el centro del saco conjuntival.
- C) En el ángulo interno del ojo.
- D) En el ángulo externo del ojo.

**63 ¿Qué es el efecto indeseable, pero inevitable a la dosis terapéutica?**

- A) Efecto colateral.
- B) Efecto secundario.
- C) Efecto absoluto.
- D) Efecto relativo.

**64 Señale la respuesta INCORRECTA sobre el procedimiento para el reenvasado de formas líquidas:**

- A) Preparar el material que se vaya a utilizar previamente.
- B) Limpiar con gasa humedecida en alcohol de 90° la superficie de las mesas previamente al proceso de fraccionamiento y envasado.
- C) Las jeringas para administración oral no deben permitir la colocación de agujas.
- D) Los envases deben permitir la administración de su contenido directamente al paciente.

**65 ¿A quién compete la resolución de las solicitudes de integración del personal técnico de farmacia, mediante la expedición del nuevo nombramiento?**

- A) Al Ministerio de Sanidad.
- B) A la Dirección General competente en materia de personal del Servicio Andaluz de Salud.
- C) A la Subdelegación del Gobierno de España.
- D) A la Delegación del Gobierno de la Junta de Andalucía.

**66 No administrar una dosis prescrita a un paciente antes de la siguiente dosis programada, si la hubiese, es:**

- A) Error de prescripción.
- B) Error por omisión.
- C) Error en la técnica de administración.
- D) Error de monitorización.

**67 ¿Cómo define la OMS la Farmacovigilancia?**

- A) Como la ciencia y actividades relativas a la detección y prevención de los efectos adversos de los medicamentos o cualquier otro problema de salud relacionado con ellos.
- B) Como la ciencia y actividades relativas a la detección, evaluación, comprensión y prevención de los efectos adversos de los medicamentos o cualquier otro problema de salud relacionado con ellos.
- C) Como la ciencia y actividades relativas a la detección, evaluación, comprensión de los medicamentos o cualquier otro problema de salud relacionado con ellos.
- D) Como la ciencia, evaluación, comprensión y prevención de los efectos adversos de los medicamentos o cualquier otro problema de salud relacionado con ellos.

**68 ¿En qué plazo se ha formular la solicitud de integración directa en la categoría de Técnico/a en Farmacia, según la Orden de 3 de junio de 2008 (BOJA nº 151, de 30 de julio de 2008)?**

- A) Un año desde la entrada en vigor de la Orden de 3 de junio de 2008.
- B) Seis meses desde la entrada en vigor de la Orden de 3 de junio de 2008.
- C) Tres meses desde la entrada en vigor de la Orden de 3 de junio de 2008.
- D) Un mes desde la entrada en vigor de la Orden de 3 de junio de 2008.

**69 La responsabilidad en un procedimiento de reenvasado de una forma farmacéutica en dosis unitarias, es del:**

- A) Farmacéutico/a.
- B) Técnico/a en Farmacia.
- C) Las respuestas A) y B) son correctas.
- D) Técnico/a verificador diferente al que ha realizado el procedimiento.

- 70 En la preparación de nutriciones parenterales, se deben observar algunas medidas. Señale la correcta:**
- A) Se debe optimizar el espacio de la CFL (Cabina de Flujo Laminar) al máximo, llenándolo de productos para no tener que sacar los brazos fuera de la cabina.
  - B) Se debe trabajar como mínimo a 25 cm del borde externo de la CFLH (Cabina de Flujo Laminar Horizontal) y en el centro del área de trabajo.
  - C) Se deben colocar los frascos y soluciones de gran volumen que van a ser empleados en el fondo de la CFL.
  - D) Los productos a manipular deben guardar una distancia entre ellos, con objeto de mantener una corriente de flujo relativa.
- 71 En farmacoterapia oncológica, para evitar/minimizar la toxicidad del Metotrexato, se realiza el llamado "mecanismo de rescate" con la administración de:**
- A) Folinato Cálcico iny.
  - B) Metilprednisolona iny.
  - C) Metoclopramida iny.
  - D) Ácido Zoledrónico iny.
- 72 El Fingolimod es un inmunosupresor dispensado en las consultas de pacientes externos en las farmacias hospitalarias. La vía de administración es:**
- A) Vía subcutánea, y es administrado por el propio paciente en su casa.
  - B) Vía transdérmica.
  - C) Vía intravenosa, y generalmente es administrado de forma ambulante.
  - D) Vía oral.
- 73 Todo componente de un medicamento, distinto del principio activo y del material de acondicionamiento, se llama:**
- A) Residuo.
  - B) Activo.
  - C) Sustancia inactiva.
  - D) Excipiente.
- 74 ¿Qué precaución se ha de tomar con los medicamentos higroscópicos?**
- A) Proteger de la luz.
  - B) Proteger del calor.
  - C) Proteger del sol.
  - D) Proteger del agua.
- 75 En un sistema de goteo, un centímetro cubico es igual a:**
- A) 20 gotas.
  - B) 30 gotas.
  - C) 10 gotas.
  - D) 40 gotas.

**151 La quimioterapia que combina la radioterapia de efecto local, y la quimioterapia de efecto sistémico, es:**

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

**152 Los Pellet son pequeños comprimidos estériles y de tamaño adecuado, que garantiza la liberación de principios activos a lo largo de un tiempo prolongado. Su vía de administración es:**

- A) Subcútanea.
- B) Intravenosa.
- C) Intramuscular.
- D) Intratecal.

**153 La Epirubicina pertenece al grupo de clasificación de citotóxicos de los:**

- A) Productos naturales.
- B) Agentes alquilantes.
- C) Antimetabolitos.
- D) Antibióticos citotóxicos.

## **INSTRUCCIONES PARA LAS PERSONAS Opositoras:**

Las personas opositoras están obligadas a colaborar en el correcto desarrollo del examen cumpliendo las siguientes instrucciones; en caso contrario nos veríamos obligados a pedirle que abandone el examen.

**EL INCUMPLIMIENTO DE LAS INSTRUCCIONES QUE A CONTINUACIÓN LE DETALLAMOS SUPONDRÁ LA EXPULSIÓN DEL PROCESO.**

### **SOBRE LA UTILIZACIÓN DE TELÉFONOS MÓVILES Y OTROS DISPOSITIVOS ELECTRÓNICOS:**

- ESTÁ PROHIBIDA LA ENTRADA AL AULA Y PUESTO DE EXAMEN con TELÉFONO MÓVIL (o cualquier otro dispositivo electrónico conectado a datos).
- En caso de que necesite algún dispositivo electrónico por tema médico o relacionado con medidas de seguridad en el ámbito de la violencia de género, informe de ello a su entrada en el aula, y le indicarán qué instrucciones específicas debe seguir.
- SI SE LE HUBIERA OLVIDADO DEJAR EL MÓVIL EN CASA O A UN ACOMPAÑANTE, TIENE QUE PONERLO EN CONOCIMIENTO Y ENTREGÁRSELO A LOS RESPONSABLES DEL AULA, QUE LO CUSTODIARÁN HASTA FINALIZAR SU PRUEBA:
- Para ello le entregarán un sobre con autopegado, en el que deberá escribir su DNI, nombre y apellidos, introducir el dispositivo apagado en el sobre, cerrarlo y dejarlo claramente visible en su mesa de examen para que, antes del inicio del reparto de los cuadernillos de examen, sea depositado por las personas de la organización en la mesa del responsable del aula.
- Finalizada la prueba, podrá recoger su móvil tras la presentación de su DNI.

### **SOBRE EL CORRECTO DESARROLLO DE LA PRUEBA:**

- ENCIMA DE LA MESA DE EXAMEN SÓLO PUEDEN ESTAR su documento identificativo (DNI, pasaporte), el cuadernillo de examen y la hoja de respuesta que se le entreguen, el/ los bolígrafo/s y, en su caso, una botella de agua y caramelos. Los enseres personales, como bolsos, carteras, mochilas, etc., debe colocarlos en el suelo, a sus pies.
- ESTÁ TOTALMENTE PROHIBIDO CUALQUIER TIPO DE COMUNICACIÓN ENTRE LAS PERSONAS Opositoras Y ENTRE ÉSTAS Y EL EXTERIOR, ASÍ COMO EL USO Y TENENCIA DE DISPOSITIVOS MÓVILES.
- NO ESTÁ PERMITIDO LEVANTARSE DEL ASIENTO NI SALIR DEL AULA EN NINGUNA CIRCUNSTANCIA HASTA EL MOMENTO EN QUE SE INICIE EL EJERCICIO. Después, podrá ir al baño, siempre acompañado por uno de los vigilantes del aula.

### **SOBRE EL CONTENIDO DEL CUADERNILLO DE EXAMEN:**

- Iniciada la prueba, si observa alguna anomalía en la impresión del cuadernillo, levante la mano y, cuando le atiendan, solicite su sustitución.
- Si entiende que existen preguntas confusas, incorrectamente formuladas o con respuestas erróneas, **LE RECORDAMOS QUE LA/S ALEGACIÓN/ES A LA/S PREGUNTA/S HA DE REALIZARSE A TRAVÉS DE LA V.E.C. EN LOS TRES DIAS HÁBILES SIGUIENTES A LA REALIZACIÓN DEL EXAMEN.**

**NO ESTÁ PERMITIDO INTERRUPIR EL CORRECTO DESARROLLO DEL EXAMEN.**

**ANTE CUALQUIER CUESTIÓN O INCIDENCIA QUE TENGA, LEVANTE LA MANO Y ESPERE SENTADO/A Y EN SILENCIO A QUE LE ATIENDAN LAS PERSONAS QUE ESTAN VIGILANDO EL DESARROLLO DE LA PRUEBA.**

