

CUESTIONARIO TEÓRICO

1 La relación jerárquica entre un Decreto-legislativo y un Real Decreto es:

- A) Ninguna, es la misma cosa.
- B) El Decreto-legislativo es de rango inferior al Real Decreto.
- C) El Decreto-legislativo tiene rango de ley y, por tanto, prima sobre el Real Decreto.
- D) Ninguna es correcta.

2 Las competencias en materia de Protección de la Salud (PdS) en Andalucía sigue, al igual que otros aspectos de salud pública, un modelo de competencias compartidas con el Estado, definido en:

- A) La Constitución Española de 1978 (Título VIII).
- B) Ley 14/1986, General de Sanidad.
- C) Ley 33/2011 General de Salud Pública.
- D) A y B con correctas.

3 La relación existente entre una ley ordinaria o norma reglamentaria de orden estatal, y una de similares características de orden autonómico es:

- A) De tipo exclusivamente jerárquico, teniendo prioridad en todos los casos lo establecido en las leyes estatales.
- B) De tipo competencial, conforme a lo establecido en la Constitución y en los Estatutos de autonomías u otras disposiciones del Estado.
- C) De igual rango en todos los casos, de forma que en una Comunidad Autónoma siempre se aplicarán las leyes autonómicas si existen, y en su ausencia las leyes estatales.
- D) Ninguna es correcta.

4 El principio de “salud en todas las políticas” recogido en el “Programa Comunitario de Salud 2014-2020” supone reforzar la integración de consideraciones sanitarias a nivel de:

- A) Las políticas Comunitarias.
- B) Las políticas Comunitarias y de los EE.MM.
- C) Las políticas Comunitarias, de los EE.MM. y de las regiones.
- D) Las políticas de todos los niveles, incluida la política comunitaria exterior.

5 ¿En qué momento se introduce la “Protección de la Salud” (PdS) como principio básico de la política y la legislación comunitaria?

- A) Tratado de Amsterdam firmado en 1997.
- B) Tratado de Maastricht firmado en 1992.
- C) Tratado de Lisboa firmado en 2007.
- D) Tratado de Niza firmado en 2001.

**CUERPO SUPERIOR FACULTATIVO IISS ESPECIALIDAD FARMACIA
OPCION A**

6 Según el Decreto 70/2008 de 26 de febrero, los servicios extraordinarios del personal Facultativo de Instituciones Sanitarias de la Junta de Andalucía, no podrá exceder de: Señale la respuesta correcta

- A) 10 horas mensuales.
- B) 20 horas mensuales.
- C) 25 horas mensuales.
- D) 30 horas mensuales.

7 En procesos de movilidad interna voluntaria del Cuerpo A4 solo se incluirán las reasignaciones de puesto cuando...

- A) Cuando hay cualquier modificación de contenido.
- B) Cuando haya una modificación sustancial que se realice de carácter permanente.
- C) Cuando hay un aumento o una disminución del número de puestos de trabajo de una comarca.
- D) B y C son correctas.

8 Según lo recogido en el Plan de Prevención y Atención a Agresiones de los Agentes de Control Sanitario Oficial en el ejercicio de la Autoridad Sanitaria de Andalucía, ¿a quién debe informar la Dirección de la Unidad de Gestión de Protección de la Salud cuando tenga conocimiento de una situación de agresión? Señale la respuesta correcta

- A) A la Dirección Gerencia del Distrito Sanitario/Área de Gestión Sanitaria.
- B) Al Comité de Seguridad y Salud del Distrito Sanitario/Área de Gestión Sanitaria.
- C) A la Unidad de Riesgos Laborales del Distrito Sanitario/Área de Gestión Sanitaria.
- D) A y C son correctas.

9 La Orden de la Junta de Andalucía que regula la acreditación de los Agentes de Salud Pública establece que la tarjeta de identificación llevara un nº que.....: Señale la respuesta correcta

- A) Se utilizará el nº del DNI del profesional, de forma que se garantice que es de carácter único, personal, intransferible y definitivo, no sufriendo cambio alguno a lo largo de la vida laboral de cada Agente de Salud Pública, así como tampoco posibles duplicidades.
- B) El número de identificación del Agente se asignará con carácter único, personal, intransferible y definitivo, no sufriendo cambio alguno a lo largo de la vida laboral de cada Agente de Salud Pública, así como tampoco posibles duplicidades.
- C) No se establece nada en relación al nº de identificación de los profesionales en la citada orden.
- D) El nº cambiará las veces que sea necesaria en virtud a los cambios de destino que tenga el profesional entre los distintos Distritos/AGS.

**CUERPO SUPERIOR FACULTATIVO IISS ESPECIALIDAD FARMACIA
OPCION A**

- 10 Según el proceso de alertas vigente en la Comunidad Autónoma Andaluza ¿Cómo se clasificarán las alertas que poseen riesgo grave e inmediato, no tienen origen en el ámbito de trabajo pero sí distribución?**
- A) A.
 - B) B.
 - C) C.
 - D) D.
- 11 En relación con la Autorización de excepción a los valores paramétricos fijados en las Aguas de Consumo Humano, Según el Proceso de Registros/Anotaciones Sanitarias de Andalucía ed 2: marcar la respuesta correcta**
- A) La Autorización no podrá exceder el plazo de 5 años.
 - B) La Autorización no podrá exceder el plazo de 3 años, pudiéndose solicitar una primera prórroga de excepción antes de la finalización de este periodo.
 - C) La Autorización no podrá exceder el plazo de 5 años, pudiéndosele solicitar una primera prórroga de excepción antes de la finalización de este periodo.
 - D) La autorización de excepción a los valores paramétricos fijados a las aguas de consumo humano tiene carácter permanente, no necesitando ser convalidada.
- 12 Según el Proceso de Registros/Anotaciones Sanitarias de Andalucía ed 2, para todas las autorizaciones sanitarias el límite de entrada que se ha considerado para el inicio del proceso es la entrada de la solicitud en: marcar la respuesta correcta**
- A) Cualquier registro del SSPA por razón de ubicación y/o comodidad de la industria, establecimiento o servicio.
 - B) En el registro del DS/AGS donde se ubique la industria, establecimiento o servicio.
 - C) En el registro de la DT de la provincia donde se ubique la industria, establecimiento o servicio.
 - D) Siempre en el registro del órgano competente a nivel central de la Consejería de Salud y Familias de la Junta de Andalucía.
- 13 ¿De qué plazo dispone el Técnico de Protección de la Salud del Distrito Sanitario/Área de Gestión DS/AGS, para requerir al interesado para completar o en su caso subsanar una solicitud de certificado presentada ?**
- A) De 3 días naturales.
 - B) De 2 días naturales.
 - C) De 7 días naturales.
 - D) De 24 horas.

**CUERPO SUPERIOR FACULTATIVO IISS ESPECIALIDAD FARMACIA
OPCION A**

- 14 Según la actividad 47 del proceso andaluz de Gestión de Muestras, la notificación del resultado al operador económico donde se ha tomado la muestra debe hacerse.....: señale la respuesta correcta**
- A) Antes de 7 días tras la recepción del resultado.
 - B) Ante resultados no conformes en los que puedan suponer riesgo grave e inminente para la salud, se notificará el mismo día de la recepción del resultado.
 - C) Ante resultados conformes antes de 7 días y ante resultados no conformes, que no representen un riesgo para la salud, el primer día hábil tras la recepción del resultado.
 - D) B y C son correctas.
- 15 ¿En qué norma/s queda recogido que los hechos constatados personalmente por los inspectores y recogidos en el acta tienen valor probatorio, salvo prueba en contrario?**
- A) Reglamento (CE) nº 178/2002 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 28 de enero de 2002.
 - B) Ley 39/2015, de 1 de octubre, del Procedimiento Administrativo Común de las Administraciones Públicas y Ley 2/1998, de 15 de junio, de Salud de Andalucía.
 - C) Reglamento (CE) nº 178/2002 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 28 de enero de 2002, y Reglamento (CE) nº 2074/2005 de la Comisión, de 5 de diciembre de 2005.
 - D) Reglamento (CE) nº 2074/2005 de la Comisión, de 5 de diciembre de 2005 y Reglamento (CE) nº 852/2004 del Parlamento Europeo y del Consejo de 29 de abril de 2004.
- 16 Son límites de entrada del Proceso de Inspección (2ª Edición) en Andalucía... Señale la opción incorrecta**
- A) Medidas cautelares.
 - B) Planes y Programas de Seguridad Alimentaria.
 - C) Denuncias.
 - D) Actuaciones de oficio del control oficial.
- 17 En relación con las características de calidad la etapa 11 del proceso de Supervisión en PS de Andalucía ("evaluación del plan de mejora y notificación del resultado al interesado"), en lo referente a los plazos de ejecución de las acciones correctoras: señale la respuesta correcta**
- A) Estos plazos deben ser lo más breves posibles, en función del riesgo.
 - B) El plazo máximo de ejecución será de 42 días (6 semanas)
 - C) El plazo para implantación de acciones correctoras podrá ampliarse hasta un máximo de 84 días (3 meses) cuando se trate de medidas correctoras estructurales.
 - D) todas son correctas.

**CUERPO SUPERIOR FACULTATIVO IISS ESPECIALIDAD FARMACIA
OPCION A**

- 18 En el proceso andaluz de denuncias "la valoración de la denuncia" (etapa 3 del proceso) se realizará.....: Señale la respuesta correcta**
- A) El mismo día de la recepción por el Técnico de PS en el nivel correspondiente del SSPA.
 - B) Antes de las 48 horas desde su recepción por el Técnico de PS en el nivel correspondiente del SSPA.
 - C) Antes de 7 días naturales desde su recepción por el Técnico de PS en el nivel correspondiente del SSPA.
 - D) Por el administrativo de la Unidad de Protección de la Salud el mismo día que se recibe.
- 19 ¿ De que tiempo dispone el ASP para comunicar la adopción de una medida cautelar a la Dirección de la Unidad, siguiendo lo establecido en el proceso de medidas cautelares de Andalucía?**
- A) Antes de 2 días, siempre que no se trate de un riesgo grave e inminente para la salud.
 - B) inmediatamente y siempre antes de 24 horas tras la adopción de la medida cautelar.
 - C) 2 horas en los casos de riesgo grave e inminente para la salud.
 - D) no se establece ningún plazo en el manual de proceso.
- 20 En relación con el Cloro Combinado del agua de una piscina de chapoteo, con desinfección por electrolisis salina, ¿qué afirmación consideras mas correcta?**
- A) Debe mantenerse por debajo de 0,6 ppm; se procederá al cierre del vaso si supera las 3 ppm.
 - B) Debe mantenerse por debajo de 0,8 ppm. Se procede al cierre si supera 3 ppm.
 - C) Debe mantenerse por debajo de 0,5 ppm; se procederá al cierre del vaso si supera las 5 ppm.
 - D) Debe mantenerse por debajo de 2 ppm; se procederá al cierre del vaso si supera las 10 ppm.
- 21 La velocidad de filtración de un filtro de arena de una piscina recreativa 3A>20**
- A) Se debe mantener por debajo de 50 m³/h/ m².
 - B) Permitirá realizar un ciclo completo en menos de 4h.
 - C) será la adecuada para permitir el cumplimiento paramétrico requerido.
 - D) Se debe mantener por encima de 50 m³/h/ m².
- 22 En una piscina descubierta polivalente Tipo 2, cierra cuatro semanas al año, para mantenimiento; durante el periodo anual se realizarán, de acuerdo con los Anexos 1 y 3 del RD 742/13**
- A) un análisis inicial y once periódicos.
 - B) al menos un análisis periódico por cada mes que esté abierta al público.
 - C) al menos un análisis inicial y diez periódicos.
 - D) un análisis inicial y once rutinarios.

**CUERPO SUPERIOR FACULTATIVO IISS ESPECIALIDAD FARMACIA
OPCION A**

28 Según la instrucción 118/2012, a la hora de puntuar el riesgo para los consumidores.....: señale la respuesta correcta

- A) Se añadirá una puntuación adicional en establecimientos acogidos al criterio de flexibilidad 2.
- B) Se añadirá una puntuación adicional en establecimientos de servicio de comidas que sirvan o que tengan capacidad para servir más de 200 comidas en un día.
- C) Se añadirá una puntuación adicional en establecimientos de servicio de comidas que sirvan o que tengan capacidad para servir más de 200 comidas en una semana.
- D) Se añadirá una puntuación adicional en establecimientos de servicio de comidas que sirvan o que tengan capacidad para servir más de 200 comidas en un periodo de 2 días.

29 Según la instrucción 122-2013 de Andalucía, sobre procedimiento para la verificación del cumplimiento de los criterios microbiológicos por los operadores económicos, ¿qué elementos debe contemplar un Plan de Muestreo microbiológico? Señale la respuesta correcta

- A) Los distintos microorganismos y/o sus toxinas a controlar así como los planes y métodos de tomas de muestra.
- B) La frecuencia de muestreo para cada uno de los microorganismos y/o sus toxinas y los métodos analíticos correspondientes.
- C) Las muestras de equipos y zonas de trabajo, en el caso de que sea obligatorio.
- D) Todas las respuestas anteriores son correctas.

30 En aplicación de lo dispuesto en el Reglamento nº 2073/2005 de 15 de noviembre y lo recogido en la Instrucción 122-2013 de Andalucía, sobre procedimiento para la verificación del cumplimiento de los criterios microbiológicos por los operadores económicos, están obligados a tomar muestras de equipos y zonas de trabajo los operadores de: Señale la respuesta correcta

- A) Empresas que elaboren alimentos listos para el consumo, susceptibles de favorecer el crecimiento de *Listeria monocytogenes*.
- B) Empresas que produzcan preparados deshidratados para lactantes que presenten un riesgo de *Enterobacter sakazakii* (*Cronobacter* spp).
- C) Empresas que produzcan alimentos deshidratados destinados a usos médicos especiales para lactantes menores de seis meses que presenten riesgo de *Enterobacter sakazakii* (*Cronobacter* spp).
- D) Todas las respuestas anteriores son correctas.

31 Según el Reglamento nº 2073/2005 de la Comisión de 15 de noviembre de 2005, de los siguientes alimentos listos para el consumo, ¿en cual habría que realizar controles regulares para la determinación de *Listeria monocytogenes*? Señale la opción correcta

- A) Sidra.
- B) Brotes de semillas germinadas.
- C) Moluscos bivalvos vivos.
- D) Miel.

**CUERPO SUPERIOR FACULTATIVO IISS ESPECIALIDAD FARMACIA
OPCION A**

- 35 Pueden acogerse al CRITERIO 2 de Flexibilidad en la aplicación de los principios del APPCC ,controlando los peligros en los alimentos con la aplicación de los prerrequisitos "Requisitos simplificados de Higiene"(RSHs) según lo establecido en Plan para la Supervisión de los sistemas de Autocontrol de las empresas alimentarias de Andalucía 2018 v1**
- A) Las plataformas de distribución, establecimientos minoristas y comedores con cocina propia.
 - B) Los establecimientos minoristas a excepción de plataformas de distribución, carnicerías-charcuterías y carnicerías salchicheras.
 - C) Los comedores de colectividades con cocina propia , carnicerías-charcuterías y carnicerías salchicheras.
 - D) Los comedores escolares sin cocina propia y los establecimientos de empresas alimentarias que estén inscritas en el Registro Sanitario de Empresas Alimentarias y Alimentos.
- 36 De acuerdo con el informe "Toxiinfecciones alimentarias en Andalucía. Año 2018". SVEA ,de los siguientes factores contribuyentes, el mas frecuente en la aparición de brotes de Toxiinfecciones Alimentarias en Andalucía, es:**
- A) Utilización de Agua no potable.
 - B) Manipuladores enfermos y portadores.
 - C) Conservación de alimentos a temperatura inadecuada.
 - D) Limpieza incorrecta de las instalaciones.
- 37 Ante la declaración de un caso de legionelosis asociado a una residencia de mayores, ¿Cuál consideras la actuación más ajustada al proceso de legionelosis?**
- A) La identificación, inspección, evaluación de riesgo de las instalaciones de riesgo (IIRR) del establecimiento e identificación de la fuente mas probable, se llevará a cabo en un plazo máximo de 48.
 - B) Llevaremos a cabo la identificación e investigación de las IIRR en un plazo máximo de 24 h.
 - C) Llevaremos a cabo la identificación e investigación de las IIRR en un plazo máximo de 48 h.
 - D) La identificación, inspección, evaluación de riesgo de las IIRR del establecimiento e identificación de la fuente mas probable, se llevará a cabo en un plazo máximo de 72 h.
- 38 Según el proceso de legionelosis, caso confirmado de legionelosis, es aquel que siendo compatible con la definición clínica de caso, presenta**
- A) Título alto (>1/256) de anticuerpo frente a la L.pneumophila serogrupo 1 en suero tomado en fase convalescente.
 - B) Resultado positivo de inmuno fluorescencia directa en secreciones bronquiales frente a cualquier especie de serogrupo de legionella incluido el serogrupo 1.
 - C) Demostración de antígeno de cualquier especie de legionella incluido el serogrupo 1 en orina, por Elisa o RIA.
 - D) Demostración de antígeno L. pneumophila serogrupo 1 en orina, por Elisa o RIA.

**CUERPO SUPERIOR FACULTATIVO IISS ESPECIALIDAD FARMACIA
OPCION A**

- 39 En una industria alimentaria ¿puede utilizarse agua sin cloro residual libre?**
- A) Sí, para las labores de limpieza puede usarse agua no clorada.
 - B) No, toda el agua usada en industria alimentaria debe estar clorada.
 - C) El agua de proceso en la industria alimentaria puede estar exenta de llevar cloro.
 - D) A y C son correctas.
- 40 Todas las aguas captadas deberán someterse, según R.D. 140/2003 de 7 de febrero, a un tratamiento de filtración por arena u otro medio apropiado, a criterio de la autoridad y antes de desinfectarla y distribuirla a la población. Ésto se deberá realizar cuando la media anual de la turbidez sea mayor de...: Señale la respuesta correcta**
- A) 1 Unidad Nefelométrica de Formacina.
 - B) 2 Unidades Nefelométricas de Formacina.
 - C) 0,1 Unidades Nefelométricas de Formacina.
 - D) 0,2 Unidades Nefelométricas de Formacina.
- 41 Cualquier incumplimiento detectado en el abastecimiento o en la calidad del agua de consumo humano, según R.D. 140/2003 de 7 de febrero, deberá ser confirmado, cuando sea necesario, con una toma de muestra del agua antes de: Señale la respuesta correcta.**
- A) Las 24 horas de haberse detectado el incumplimiento.
 - B) Las 36 horas de haberse detectado el incumplimiento.
 - C) Las 48 horas de haberse detectado el incumplimiento.
 - D) Las 72 horas de haberse detectado el incumplimiento.
- 42 Según el RD 140/2003, se entiende por la incertidumbre de medida de un método analítico: Señale la respuesta correcta**
- A) Un parámetro no negativo que caracteriza la dispersión de los valores analíticos atribuidos a un mensurando, basándose en la información utilizada.
 - B) Diferencia entre el valor medio del gran numero de mediciones reiteradas y el valor exacto.
 - C) Medida del error aleatorio.
 - D) Ninguna de ellas.
- 43 El Plan Sanitario del Agua (PSA) conforme a lo dispuesto en el RD140/03, serán realizado e implantado por las Zonas de Abastecimiento (ZA)**
- A) Con mas de 50.000 habitantes, y es obligatorio a partir de Julio de 2020.
 - B) Con mas de 50.000 habitantes censados, siendo obligatorio desde Julio 2018.
 - C) Solamente en el caso de que se trate de un nuevo PSA asociado a una ampliación de la RD de una ZA ya existente se requiere autorización por la DT.
 - D) El PSA se debe de elaborar, implantar y autorizar independientemente de tener un Protocolo de Autocontrol y Gestión de la ZA implantado , revisado y actualizado conforme al Decreto 70/2009.

**CUERPO SUPERIOR FACULTATIVO IISS ESPECIALIDAD FARMACIA
OPCION A**

60 ¿Con qué clave se inscriben en el Registro Oficial de Plaguicidas no Agrícolas o Biocidas (ROP), los productos Biocidas empleados en el Tratamiento de las Instalaciones de riesgo de transmisión de legionelosis?

- A) XX-20-ZZZZZ.
- B) XX-30-ZZZZZ.
- C) XX-90-ZZZZZ.
- D) XX-100-ZZZZZ.

61 ¿Qué grado de cumplimiento y obligaciones REACH tiene un Biocida?

- A) Los Biocidas, al estar regulados por el Reglamento CE 528/2012 de Biocidas no tienen obligaciones REACH.
- B) Su obligación es la de cumplir con lo establecido en el Título IV del REACH.
- C) Su obligación es la de cumplir con lo establecido en los Títulos I y II del REACH.
- D) Los Biocidas, al ser sustancias registradas, con registro propio, carecen de obligaciones REACH.

62 Una empresa de Biocidas de Servicios a terceros de Castilla-La Mancha puede prestar dichos servicios en Andalucía:

- A) Siempre. A través de la figura de Reconocimiento sanitario recogida en la Normativa vigente de Biocidas.
- B) Las empresas de carácter corporativo y de servicios a terceros no pueden realizar su actividad fuera del territorio de la Comunidad Autónoma donde se encuentren registradas.
- C) Siempre. Pues las empresas biocidas que prestan servicios a terceros no necesitan estar inscritas en el ROESBA.
- D) Cuando presente una comunicación de dicha actividad en la Comunidad Autónoma en la que vaya a prestar sus servicios.

63 Se podrán almacenar biocidas para tratamiento continuado en las instalaciones tratadas por un Servicio de Biocida externo:

- A) Si el titular de la instalación lo autoriza y el volumen no supere los 300 litros o kilos.
- B) Si la Autoridad competente en materia de Salud Pública lo autoriza y el volumen no supere los 300 litros o kilos.
- C) El Decreto 60/2012 prohíbe, sin excepciones, el almacenamiento de biocidas en instalaciones tratadas.
- D) Se pueden almacenar cualquier sustancia activa, excepto las inflamables, explosivas o comburentes.

64 ¿Cuál de estas clases de peligro se prioriza sobre las demás en el Sistema Global Armonizado?

- A) Sensibilización respiratoria Cat 1.
- B) Peligro por aspiración.
- C) Corrosión cutánea Cat 1 A, 1B y 1C.
- D) STOT EU Categoría 3.

**CUERPO SUPERIOR FACULTATIVO IISS ESPECIALIDAD FARMACIA
OPCION A**

65 La frase P 401:

- A) Es un consejo de prudencia correspondiente a la eliminación.
- B) Es una indicación de peligro para el medio ambiente.
- C) Es un consejo de prudencia correspondiente al almacenamiento.
- D) Es una indicación de peligro para peligros físicos.

66 ¿Quién es el responsable de establecer las Categorías PYMEs de empresas químicas descritas en el Anexo I del Reglamento 651/2014?

- A) Las propias empresas, mediante una declaración responsable.
- B) Los servicios de Vigilancia y Control, mediante el Protocolo Q1 del Programa de Seguridad Química de la Dirección General de Salud Pública.
- C) El Instituto Nacional de Toxicología y Ciencias Forenses, al que las empresas tienen obligación de remitirles la declaración responsable.
- D) La Administración sanitaria, al elaborar el Censo de Seguridad química para su posterior envío a la Agencia Europea de sustancias Químicas.

67 ¿A qué norma de referencia deben ajustarse la diligencia de los modelos de Diagnóstico de situación y de certificado de servicio (DDD) de una Empresa aplicadora de Plaguicidas?

- A) Norma UNE-EN 16636:2015.
- B) Norma UNE 17210:2008.
- C) Decreto 60/2012.
- D) R. D. 3349/1983.

68 la actividad de almacenamiento sin clasificación de huevos en el lugar de producción

- A) Requiere de autorización sanitaria de funcionamiento e inscripción en el registro sanitario clave 14.
- B) Requiere de comunicación de inicio de actividad e inscripción en registro sanitario clave 40.
- C) No requiere la inscripción en registro sanitario al ser producción primaria.
- D) Requiere de comunicación de inicio de actividad e inscripción en registro sanitario de empresas alimentarias de Andalucía.

69 Un criterio que define la aceptabilidad de un producto y es aplicable a los productos comercializados es:

- A) Un criterio de Seguridad Alimentaria.
- B) Un criterio de Higiene del proceso.
- C) Un criterio microbiológico.
- D) Un criterio de muestreo.

**CUERPO SUPERIOR FACULTATIVO IISS ESPECIALIDAD FARMACIA
OPCION A**

75 ¿Cuál de estas bebidas no se considera una bebida espirituosa y por tanto no incluida en el Reglamento 110/2008 relativo a la definición, designación, presentación, etiquetado... de bebidas espirituosas?

- A) Licor de mora ártica con alcohol.
- B) Whisky.
- C) Vermout.
- D) Vodka.

76 ¿A cuál de estos productos se les requerirá fecha de duración mínima según Reglamento 1169/2011, anexo X?

- A) Vino de licor con 20% Alc.
- B) Vinagre.
- C) Cerveza con 9% Alc.
- D) Licor de crema 40% Alc.

77 El aceite con categoría "aceite de oliva virgen "recogerá en su etiquetado :

- A) aceite de oliva obtenido directamente de aceitunas y solo mediante procedimientos mecánicos.
- B) aceite de oliva de categoría superior obtenido directamente de aceitunas y solo mediante procedimientos mecánicos.
- C) aceite que contiene exclusivamente aceites procedentes del tratamiento del producto obtenido tras la extracción del aceite de oliva y de aceites obtenidos directamente de aceitunas.
- D) aceite de oliva de categoría superior obtenido directamente de aceitunas y solo mediante extracción en frío.

78 El aceite con categoría" aceite de oliva virgen", sus envases para venta al por menor :

- A) se presentarán al consumidor final en envases de cinco litros como máximo, y estos envases deberán llevar un sistema de apertura que pierda su integridad después de su primera utilización.
- B) se presentarán al consumidor final en envases de cualquier formato, pero siempre estos envases deberán llevar un sistema de apertura que pierda su integridad después de su primera utilización.
- C) no tendrán limitación respecto a la capacidad del envase, y no es un requisito imprescindible que estos envases lleven un sistema de apertura que pierda su integridad después de su primera utilización.
- D) la limitación de la capacidad de los envases es sólo de aplicación a los destinados al consumo de restaurantes, comedores, hospitales y otros centros similares.

**CUERPO SUPERIOR FACULTATIVO IISS ESPECIALIDAD FARMACIA
OPCION A**

79 ¿Cómo define la normativa los ENCURTIDOS?

- A) Son productos alimenticios conservados con agua y sal y sometidos a un proceso de conservación mediante curado.
- B) Son productos vegetales sometidos a la acción del vinagre o ácido acético de origen vínico con o sin adición de sal, azúcares u otros condimentos.
- C) Se definen los encurtidos como todas aquellas conservas y semiconservas de origen vegetal.
- D) Se trata de productos vegetales que contienen más de un 50% de azúcar.

80 ¿Cuándo es necesario declarar en el etiquetado los sulfitos presentes en un alimento, como alérgeno?

- A) En cualquier caso, siempre que se declaren como ingredientes.
- B) Cuando estén presentes en concentraciones mayores de 20 mg/kg o 20 mg/l.
- C) Cuando estén presentes en concentraciones mayores de 5 mg/kg o 5 mg/l.
- D) Cuando estén presentes en concentraciones mayores de 10 mg/kg o 10 mg/l.

81 Teniendo de referencia el Reglamento 1881/2006, diga cuál de los siguientes contaminantes puede estar presentes en el pan.

- A) Deoxinivalenol y Zearalenona.
- B) Zearalenona y Toxinas T-2 y HT-2.
- C) Deoxinivalenol y Toxinas T-2 y HT-2.
- D) Deoxinivalenol, Zearalenona y Fumonisinias.

82 El resultado de varios boletines analíticos llevados a cabo en panes de centeno de 1 kg de peso, en relación a la determinación de Deoxinivalenol, son los siguientes. Diga cuál de ellos se ajusta a la normativa.

- A) 50 g/kg.
- B) 600 µg/kg.
- C) 400 µg/kg.
- D) 1750 µg/kg.

83 El etiquetado de un producto de bollería indica entre otros ingredientes, los siguientes: Harina de TRIGO, huevos, aceite vegetal (girasol), cobertura de chocolate, emulgente:E-471, edulcorante:maltitol , canela, aroma de limón.

¿Se puede indicar la mención "sin azúcares añadidos"?

- A) No. El maltitol al ser un edulcorante que sustituye a un monosacárido, hace que no se pueda utilizar la denominación de "sin azúcares añadidos"
- B) Si. El maltitol pertenece al grupo IV colorantes, de aditivos los cuales se pueden utilizar en productos de bollería.
- C) Si. Aunque tendría que indicar también la leyenda "con edulcorante"
- D) Si. El maltitol pertenece al grupo II de aditivos los cuales se pueden utilizar en productos de bollería.

**CUERPO SUPERIOR FACULTATIVO IISS ESPECIALIDAD FARMACIA
OPCION A**

- 84 Una industria alimentaria fabrica caramelos que van envueltos individualmente en un envase plástico. ¿Qué información debe de haberle proporcionado el proveedor del material en contacto con el alimento?**
- A) Una declaración por escrito que certifique su conformidad solo con los Reglamentos 1169/2011 y 1935/2004.
 - B) Una declaración de conformidad, por escrito, que certifique su conformidad con el Reglamento 10/11 y que se tiene que actualizar cada 5 años.
 - C) Una declaración de conformidad, por escrito, que certifique su conformidad solo con el Reglamento 1935/2004.
 - D) Una declaración por escrito que certifique, su conformidad con los Reglamentos 10/11 y 1935/2004, así como Información adecuada sobre las sustancias que están sometidas a una restricción en alimentos.
- 85 ¿Qué criterios debe cumplir un producto alimenticio para categorizarlo como producto NO favorecedor del crecimiento de Listeria monocytógenas, según instrucción 122/2013?**
- A) $Ph < 0$ igual 4.4 o $Aw < - 0.92$.
 - B) $ph < 4.2$ o $Aw < 0.95$.
 - C) $Ph < 5$ o $Aw < 0.94$.
 - D) $Ph < 5.4$ o $Aw 0.96$.
- 86 Un establecimiento minorista sin obrador, recibe de un recolector, espárragos trigueros silvestres, para su venta inmediata al consumidor final sin intermediarios. ¿Qué cantidades máximas están autorizadas en venta directa por productos o recolector y año?**
- A) 10000 kg anuales, no superando los 5 kg/día por recolector.
 - B) 5000 kg anuales, no superando los 5 kg/día por recolector.
 - C) 5000 kg anuales, no superando los 10 kg/día por recolector.
 - D) 5000 kg anuales, no superando los 4 kg/día por recolector.
- 87 De entre los productos siguientes, diga cuál de ellos no puede ser proporcionado por un recolector o productor para su venta directa a un minorista sin pasar por intermediarios.**
- A) Aceitunas de mesa en cantidades inferiores a 4000 kg anuales.
 - B) Cereales cultivados en cantidades menos de 10000 kg anuales.
 - C) Huevos sin marcado obligatorio procedente de un lugar de producción con más de 50 gallinas ponedoras.
 - D) Tagarninas en cantidad máxima de 20 kg.
- 88 ¿Qué criterio nutricional deben cumplir los alimentos denominados "de conveniencia" con carne como ingrediente principal?**
- A) Contener como mínimo un 65% de carne.
 - B) Contener como mínimo un 60 % de carne.
 - C) Contener como mínimo un 70 % de carne.
 - D) Contener como mínimo un 80 % de carne.

**CUERPO SUPERIOR FACULTATIVO IISS ESPECIALIDAD FARMACIA
OPCION A**

95 Un espacio al aire libre, en el ámbito de la hostelería:

- A) Es todo espacio cubierto rodeado lateralmente por cuatro paramentos.
- B) Es todo espacio cubierto rodeado lateralmente por tres paramentos.
- C) Los espacios al aire libre en el ámbito de la hostelería no se encuentran regulados.
- D) Es todo espacio cubierto rodeado lateralmente por un máximo de dos paramentos.

96 En un alimento poco ácido con un pH > 4.6, el tratamiento térmico recomendado es.

- A) La Pasteurización lenta entre 60-70°C.
- B) La Pasteurización HTST.
- C) La Pasteurización rápida a temperatura entre 80-90 ° C.
- D) La esterilización para la destrucción del Clostridium botulinum.

97 Los autoclaves y/o esterilizadores dispondrán de los siguientes instrumentos:

- A) Un termómetro indicador y un pHmetro.
- B) Un termómetro indicador y un dispositivo de registro de temperatura/tiempo.
- C) Un dispositivo de registro de temperatura/tiempo y un pHmetro.
- D) Un termómetro indicador y un medidor de humedad.

98 Para que tipo de productos se requiere el uso de un instrumento de registro adecuado para controlar a intervalos regulares y frecuentes, la temperatura del aire a que están sometidos estos alimentos.

- A) Alimentos congelados.
- B) Alimentos ultracongelados.
- C) Alimentos refrigerados.
- D) Alimentos ultracongelados y refrigerados.

99 ¿ Qué temperatura de almacenamiento se requiere si entre los productos almacenados se encuentran verduras de cuarta gama?

- A) Deberá aplicar el margen descrito por el fabricante en la etiqueta.
- B) No requieren control de temperatura.
- C) $\geq +5$ a $\leq +8^{\circ}\text{C}$.
- D) $\geq +7$ a $\leq +10^{\circ}\text{C}$.

100 El responsable del establecimiento comunica que se realiza un proceso de pasteurización HTST. Este proceso se define como:

- A) Es similar a la esterilización.
- B) Es la pasteurización rápida, a alta temperatura y en continuo.
- C) Es la pasteurización lenta a Temperatura menor de 50°C.
- D) Consiste en calentar el producto alimenticio en un recipiente abierto hasta una temperatura determinada.

CUESTIONARIO PRÁCTICO

CASO 1:

Se recibe comunicación, del Área de Protección de Salud sobre un caso confirmado de legionella. Se solicita se gire visita no programada a un complejo hotelero de Andalucía. De la encuesta obtenemos dicha información sobre los lugares visitados por el paciente.

- 1.- Del 10 de octubre 2017 al 31 abril 2018 acude a la Piscina Cubierta.
- 2.- Del 15 mayo 2018 al 31 mayo 2018 vacaciones en complejo hotelero de Andalucía .
- 3.- Día 3 junio 2018 empieza a ir otra vez a la piscina cubierta.
- 4.- Día 4 de junio 2018 aparecen los síntomas.

101 ¿En qué lugar o lugares se podría haber infectado por legionela dicho paciente, teniendo en cuenta el periodo de incubación establecido en el proceso de legionelosis?

- A) Piscina cubierta , complejo hotelero, domicilio particular.
- B) Complejo hotelero, domicilio particular.
- C) Piscina cubierta.
- D) Complejo hotelero.

102 Definir tipo de caso

- A) Sospecho/ probable.
- B) Posible nosocomial.
- C) Nosocomial.
- D) Comunitario.

103 Se realiza inspección no programa al complejo hotelero el 10 de junio, y se solicita Programa de Mantenimiento de instalaciones de Riesgo (IIRR). Presentan programa de:

- 1.- Agua Fría de consumo humano (AFCH) con aljibe
- 2.- Agua caliente sanitaria con circuito de retorno (ACSr)
- 3.- Piscina climatizada con agitación constante (Piscina CCAC) volumen menor a 5m³.
- 4.- Torre de refrigeración.
- 5.- Sistema contra incendios.

¿Cuáles son las instalaciones con mayor probabilidad de proliferación y dispersión de legionella de dicho hotel, según RD 865/2003?

- A) Agua caliente sanitaria con circuito de retorno y Torre de refrigeración.
- B) Agua caliente con circuito de retorno, y agua fría con aljibe.
- C) Agua caliente sanitaria con circuito de retorno, piscina climatizada con agitación constante y torre de refrigeración.
- D) Agua caliente sanitaria con circuito de retorno, piscina climatizada con agitación constante y sistema contra incendios.

**CUERPO SUPERIOR FACULTATIVO IISS ESPECIALIDAD FARMACIA
OPCION A**

104 Revisado el programa de mantenimiento para las instalaciones de mayor riesgo, Presenta: Un plano de conducciones, revisión y examen de todas las partes indicando procedimientos a seguir y frecuencias, programa de Limpieza y desinfección, y registros.

¿Qué deficiencias se observan en el programa de mantenimiento de las instalaciones de mayor riesgo, según artículo 8 del RD 865/2003?

- A) Ninguna deficiencia, se incluyen todos los items del artículo 8 .1.
- B) No presenta programa de tratamiento del agua de cada instalación , ni esquema de funcionamiento hidráulico.
- C) No presenta programa de tratamiento del agua de cada instalación y el plano no recoge los puntos o zonas críticas.
- D) No presenta programa de tratamiento del agua y no contempla plan de formación del personal implicado.

105 Se solicita certificado sobre las características del filtro. Nos presenta un documento.

¿Cuál de estos certificados de filtro se considera conforme a norma?

- A) Certificado de filtro , según norma UNE 13443-1 tamaño partículas de dimensiones 0.08mm-0.15mm.
- B) Certificado de filtro , según norma UNE 14443-1 tamaño partículas de dimensiones de 0.08mm-0.15mm.
- C) Certificado de filtro , según norma UNE 13443-1 tamaño partículas de dimensiones 0.8mm-1.5mm.
- D) Certificado de filtro , según norma UNE EN 1717 tamaño partículas de dimensiones 0.08mm-0.15mm.

106 Se solicitan registros de temperatura y se observan los siguientes valores del día 3 de junio:

Tª AFCH aseo cerca del aljibe 22 °C

Tª ACSr aseo cerca acumulador 50,1°C

Tª ACSr aseo mas alejado del acumulador 48°C

Tª acumulador final 58°C y de 55°C en acumulador intermedio.

¿Qué temperaturas se consideran deficientes?

- A) Tª agua fria 22°C y Tª agua caliente en el aseo cerca del acumulador 50,1°C.
- B) Tª agua caliente aseo cerca acumulador 50,1°C.
- C) Tª del acumulador intermedio 55°C.
- D) Tª agua caliente punto alejado del acumulador 48°C, Tª acumulador final 58°C.

**CUERPO SUPERIOR FACULTATIVO IISS ESPECIALIDAD FARMACIA
OPCION A**

- 107 El programa de mantenimiento de la PISCINA CCAC, de hotel contempla las siguientes REVISIONES:**
diaria: del estado de conservación y limpieza de fondo y paredes del vaso, y equipos de desinfección.
semanal: de filtros
mensual de conducciones y válvulas de corte y retención.
semestral del conjunto de la instalación y revisión de limpieza de depósitos auxiliares.
Con base en las recomendaciones de la Guía Técnica del Ministerio de Sanidad ¿Qué considera deficiente?
- A) No se contempla la revisión semanal recomendada, del vaso de compensación.
 - B) No se contempla la revisión mensual del vaso de compensación y diaria del sistema de filtración.
 - C) El programa de mantenimiento es correcto.
 - D) No se contempla la revisión trimestral del sistema de climatización del aire del recinto.
- 108 En el registro de limpieza de la piscina CCAC menor de 5m³, se observa que en un año se han registrado dos operaciones de limpieza y desinfección, solo una de ellas con vaciado completo y desmontaje de boquillas. ¿ se consideran correctas dichas limpiezas en base a la guía del ministerio?**
- A) No, las dos limpiezas tendrían que haber sido completas con vaciado.
 - B) No, Las frecuencias de limpieza deberían de haber sido trimestrales y vaciado anual.
 - C) Si, la frecuencia de limpieza establecida es semestral y solo con vaciado una vez al año.
 - D) Si, la frecuencia de limpieza y vaciado a la vez es anual.
- 109 En un muestreo rutinario de la piscina, que se encuentra en espacio cerrado, tras 4h de registrarse la máxima afluencia se obtienen los siguientes resultados: Bromo: 3,4 mg/l; pH:7,7; Turbidez: 2,1 UNF .. ¿Qué pondrías de manifiesto, según RD 865/2003?:**
- A) Se incumple la concentración de Bromo recomendada para obviar el tratamiento L+D (Limpieza y Desinfección) final de jornada.
 - B) Todos los resultados son correctos, no observándose valores fuera de rango.
 - C) El sistema de tratamiento no es capaz de recuperar una turbidez inferior a 0,5 UNF, en el tiempo transcurrido.
 - D) Se incumplen los valores paramétricos de pH y de Bromo para obviar el tratamiento L+D final de jornada,
- 110 El índice de Ryznar del Agua Caliente Sanitaria del hotel está comprendido entre 4 y 5, que nos está indicando**
- A) El carácter del agua es ligeramente alcalino.
 - B) El equilibrio iónico está dentro de rango.
 - C) Se van a generar ligeras incrustaciones.
 - D) El carácter del agua es muy incrustante.

**CUERPO SUPERIOR FACULTATIVO IISS ESPECIALIDAD FARMACIA
OPCION A**

115 Qué tipos de Biocidas se emplean en el Tratamiento de Instalaciones de Riesgo de Legionella

- A) TP 8.
- B) TP 4, 5 Y 6.
- C) TP 2 Y 11.
- D) TP 14, 16, 18 y 22.

116 La acción del Hipoclorito sódico, como Biocida Oxidante, en el tratamiento de las instalaciones con riesgo de legionella:

- A) Muy estable y persistente en el agua.
- B) Depende del pH.
- C) No produce corrosión.
- D) Presenta mayor poder de penetración en el biofilm.

CASO 2:

El 10 de enero de 2019 se realiza una IBR programada a una empresa que fabrica y envasa mermelada de tomate en envase de cristal de 250gramos. Se solicita documento de inscripción en el RGSEAA.

117 ¿ En qué clave deberá estar inscrita dicha empresa, para poder ejercer dicha actividad?

- A) Clave 21, indicando fabricación de conservas de origen vegetal.
- B) Clave 21 debiendo indicar fabricación de preparados para desayuno.
- C) Clave 26 indicando fabricación de productos de origen vegetal troceados.
- D) Clave 40 con envasado.

118 Se solicita la ficha técnica de la mermelada, ¿cómo debe definirse una mermelada, en base a los grados Brix y el porcentaje en fruta, según RTS 2420/1978 de conservas vegetales?

- A) Mínimo 14 Brix y un mínimo de 40% en fruta.
- B) Mínimo 60 Brix y un mínimo de 20% en fruta.
- C) Mínimo de 30 Brix y un mínimo de un 30% en fruta.
- D) Mínimo 40 Brix y un mínimo de 30% en fruta.

119 En la ficha técnica se comprueba que se le añaden los siguientes aditivos: Pectina (E440), Lactato cálcico (E327), Ácido cítrico (E330) y sorbato potásico (E202). ¿Cuál de estos aditivos presenta dosis máxima según el reglamento 1333/2008?

- A) Pectina.
- B) Lactato cálcico.
- C) Sorbato potásico.
- D) Acido cítrico.

**CUERPO SUPERIOR FACULTATIVO IISS ESPECIALIDAD FARMACIA
OPCION A**

- 120 En la visita se observa que el techo se encuentra en mal estado. El responsable solicita se le conceda un plazo para subsanar el estado del techo de 4 meses, a la espera de mejor climatología para iniciar la obra. ¿Se puede acordar este plazo para subsanar dicha deficiencia?**
- A) Si, se conceden los plazos que considere necesario los responsables cuando son estructurales.
 - B) No, el plazo sería de un mes, salvo que por causas justificadas por problemas estructurales, se puede ampliar hasta un máximo de tres meses el plazo para el seguimiento.
 - C) No, al considerarse una deficiencia leve estructural el plazo máximo es de dos meses.
 - D) Si, porque al tratarse del techo no es necesario respetar los plazos.
- 121 Al revisar el PGH de Control de Agua, se comprueba que el agua procede de la red pública de abastecimiento municipal, pasa a través de un depósito intermedio de 100 litros, con clorador que utiliza como desinfectante hipoclorito sódico, y no se almacena. No se describe en el Plan, ni se indica en el plano aportado. ¿Qué deficiencia se observa?**
- A) Ninguna, porque al abastecerse de la red pública y no almacenarse, no necesita clorador, y no hay que describirlo en el plan.
 - B) Ninguna, porque al ser un depósito intermedio de 100 litros, no necesita clorador y no hay que describirlo en el plan.
 - C) Que no se describen las características del depósito y del clorador en el plan, ni se recoge su ubicación en el plano.
 - D) No se considera deficiencia, al indicar el responsable que es de uso temporal y se comprueba que en este momento no lo usan.
- 122 ¿Que controles analíticos y con qué frecuencias, a lo largo del año, con respecto al agua, deben realizarse, no habiéndose producido modificaciones en esta industria?**
- A) Anual grifo del consumidor y subproductos de la desinfección.
 - B) Desinfectante residual diario y subproductos de la desinfección anual.
 - C) Desinfectante residual diario, 2 veces a la semana organoléptico.
 - D) Desinfectante residual diario, 2 veces a la semana organoléptico, anual productos de la desinfección.
- 123 En la visita comprobamos que utiliza un desinfectante marca " El Poderoso" y en la etiqueta se indica la leyenda " de uso profesional.". ¿ lo puede utilizar ?**
- A) No puede utilizarlo, porque, al tratarse de un producto para uso profesional requiere la capacitación específica como aplicador de biocidas.
 - B) No puede utilizarlo, porque este tipo de productos solo puede ser utilizado por empresas aplicadoras.
 - C) Puede utilizarlo, porque se trata de un producto para uso profesional que no requiere capacitación como aplicador de biocidas.
 - D) Puede utilizarlo, porque todos los desinfectantes se utilizan sólo con detergentes.

**CUERPO SUPERIOR FACULTATIVO IISS ESPECIALIDAD FARMACIA
OPCION A**

- 131 En la visita a las instalaciones comprobamos que disponen de una nave anexa a la industria en la que almacenan aceites vegetales sin etiquetar y productos hortofrutícolas (tomates, pimientos, zanahorias) para su distribución. Esta actividad de almacenamiento polivalente se lleva realizando desde hace un año, según comunica el responsable. No dispone de registro sanitario y no se encuentra incluida en el sistema de autocontrol de la industria. ¿Cuál de estas actuaciones sería correcta, tras solicitar la trazabilidad de todos los productos?**
- A) Levantar acta de inspección al no disponer la nave anexa de Registro Sanitario e inmovilización por riesgo grave e inminente de los aceites sin etiquetar.
 - B) Levantar hoja de control por ausencia de etiquetado en el aceite y no disponer de registro sanitario, y dar plazo de seguimiento.
 - C) Levantar hoja de control y compromiso del responsable de retirada de la venta de los aceites vegetales por falta de etiquetado.
 - D) Presentar en un plazo de 24 horas comunicación previa de inicio de actividad y retirada de la venta de los aceites vegetales.
- 132 El industrial nos comunica que quiere exportar mermelada de tomate a China, y remite a la UPS (Unidad de Protección de Salud) el anexo II con la información mínima para realizar la exportación. Cuando regresamos a la industria encontramos que también va a exportar unas muestras: una caja de 12 unidades de latas de aceitunas, y otra de 12 unidades de botellas de aceite de un litro. (Cantidad y actividad marginal) ¿Qué actuación es correcta?**
- A) Se emite el certificado de exportación con los productos: mermelada, aceituna y aceite. Al considerar actividad y cantidad marginal las aceitunas y aceite.
 - B) Se emite el certificado, ya que todos estos productos son vegetales, incluidos en la misma clave y no requieren autorización, solo comunicación previa.
 - C) Se emite el certificado de exportación exclusivamente para la mermelada.
 - D) Se emite el certificado de exportación para la mermelada y las aceitunas, al estar estos dos productos incluidos en la misma clave.
- 133 El ASP (Agente de Salud Pública) mecaniza en Albega dicho certificado, ¿Cuál será el motivo de la actuación?**
- A) Control documental.
 - B) Control de productos.
 - C) Emisión de certificados.
 - D) Certificado exportación.

CASO 3:

Siguiendo instrucciones del Programa de Seguridad Química, visitamos una Residencia de Ancianos de nuestro censo y seleccionamos para su estudio un detergente de uso profesional, que se ha comprado directamente al fabricante, ubicado en Albacete. El envase exterior, opaco, dispone de etiqueta y, consiste en una bolsa sellada con una cinta de cierre en cremallera. Contiene 90 cápsulas monodosis solubles de 24,5 ml cada una, que no están etiquetadas:

El detergente en su composición tiene cuatro componentes sin LCE (Límites de Concentración Específicos).

Componente A al 0,9 %: - Corrosivo cutáneo Cat 1 H314. - Lesiones oculares graves Cat 1 H318. - Sensibilizante cutáneo Cat 1 H 317
Componente B al 1%: - Sensibilizante respiratorio Cat 1 H 334
Componente C al 1,1%: - Corrosivo cutáneo Cat 1 H 314. - Lesiones oculares graves Cat 1 H318
Componente D al 0,1%: - Irritante cutáneo Cat 2 H315. - Sensibilizante cutáneo Cat 1 H317

Tabla 1.1

Valores de corte genéricos

Clase de peligro	Valores de corte genéricos que han de tomarse en consideración
Toxicidad aguda	
— Categorías 1 a 3	0,1 %
— Categoría 4	1 %
Corrosión o irritación cutáneas	
	1 % ⁽¹⁾
Lesiones oculares graves o irritación ocular	
	1 % ⁽²⁾
Clase de peligro	Valores de corte genéricos que han de tomarse en consideración
Peligroso para el medio ambiente acuático	
— Agudo de categoría 1	0,1 % ⁽³⁾
— Crónico de categoría 1	0,1 % ⁽³⁾
— Crónico de categorías 2 a 4	1 %

⁽¹⁾ O < 1 % cuando proceda; véase 3.2.3.3.1.

⁽²⁾ O < 1 % cuando proceda; véase 3.3.3.3.1.

⁽³⁾ O < 0,1 % cuando proceda; véase 4.1.3.1.

**CUERPO SUPERIOR FACULTATIVO IISS ESPECIALIDAD FARMACIA
OPCION A**

Tabla 3.2.3

Límites de concentración genéricos para los componentes clasificados como corrosivos o irritantes cutáneos (categorías 1 ó 2) que hacen necesaria la clasificación de la mezcla como corrosiva o irritante cutánea

Suma de componentes clasificados como:	Concentración que hace necesaria la clasificación de una mezcla como:	
	Corrosiva cutánea	Irritante cutánea
	Categoría 1 (véase la nota)	Categoría 2
Corrosivo cutáneo (categorías 1A, 1B y 1C)	$\geq 5\%$	$\geq 1\%$ pero $< 5\%$
Irritante cutáneo de categoría 2		$\geq 10\%$
(10 × corrosivos cutáneos de categorías 1A, 1B y 1C) + Irritante cutáneo de categoría 2		$\geq 10\%$

Tabla 3.4.5

Límites de concentración genéricos de los componentes de una mezcla clasificados como sensibilizantes cutáneos o respiratorios que hacen necesaria la clasificación de la mezcla

Componente clasificado como:	Límites de concentración genéricos que hacen necesaria la clasificación de una mezcla como:		
	Sensibilizante respiratorio Categoría 1		Sensibilizante cutáneo Categoría 1
	Sólido o líquido	Gas	Todos los estados físicos
Sensibilizante respiratorio Categoría 1	$\geq 1,0\%$	$\geq 0,2$	
Sensibilizante respiratorio Subcategoría 1A	$\geq 0,1\%$	$\geq 0,1\%$	
Sensibilizante respiratorio Subcategoría 1B	$\geq 1,0\%$	$\geq 0,2\%$	
Sensibilizante cutáneo Categoría 1			$\geq 1,0\%$
Sensibilizante cutáneo Subcategoría 1A			$\geq 0,1\%$
Sensibilizante cutáneo Subcategoría 1B			$\geq 1,0\%$

134 ¿Cuál será la clasificación de la mezcla en base al reglamento nº 1272/2008 denominado CLP?

- A) Corrosivo cutáneo Cat 1 H314. Lesiones oculares graves Cat 1 H318. Sensibilizante respiratorio Cat 1 H334. Sensibilizante cutáneo Cat 1 H317.
- B) Corrosivo cutáneo Cat 1 H314. Lesiones oculares graves Cat 1 H318. Sensibilizante respiratorio Cat 1 H334.
- C) Irritante cutáneo Cat 2 H315. Irritante ocular Cat 2 H319. Sensibilizante respiratorio Cat 1 H334. Sensibilizante cutáneo Cat 1 H317.
- D) Irritante cutáneo Cat 2 H 315. Irritante ocular Cat 2 H 319. Sensibilizante respiratorio Cat 1 H 334.

135 Para evaluar la clasificación de la mezcla en relación a la corrosión/irritación cutánea, no es correcto:

- A) Comprobar en la Sección 3 de la FDS las sustancias con esta clase de peligro.
- B) Comprobar los valores de pH de la mezcla para descartar pH extremo
- C) Comprobar si los componentes de la mezcla tienen límites de concentración específicos.
- D) Comprobar los peligros no aditivos en la mezcla.

136 El/los pictograma/s que deben figurar en el etiquetado del detergente será:

- A) GHS08.
- B) GHS07.
- C) GHS07 y GHS08.
- D) GHS05 y GHS08.

137 Con respecto al etiquetado de las cápsulas individuales:

- A) Están exentas de cumplir los requisitos de etiquetado CLP, que se establecen en su Artículo 17.
- B) En la etiqueta figurará, al menos, el pictograma de peligro, el identificador del producto y el nombre y número del teléfono del proveedor de la mezcla.
- C) En la etiqueta figurarán todos los datos que se requieren en el Artículo 17, excepto los consejos de prudencia.
- D) En la etiqueta figurarán todos los datos que se requieren en el Artículo 17, excepto las frases de peligro.

138 Las dimensiones mínimas de la etiqueta del envase exterior del detergente deben ser:

- A) Si es posible, al menos 78 x 125 mm.
- B) Si es posible, al menos 74 x 105 mm.
- C) Si es posible, al menos 52 x 74 mm.
- D) Si es posible, al menos 48 x 72 mm.

**CUERPO SUPERIOR FACULTATIVO IISS ESPECIALIDAD FARMACIA
OPCION A**

139 ¿Qué elementos deben figurar en el etiquetado del envase exterior?

- A) Figurarán los elementos recogidos en el Artículo 17 del CLP antes mencionado.
- B) Figurarán los elementos recogidos en el Art. 17 del CLP, excepto la Información suplementaria.
- C) Figurarán los elementos recogidos en el Art. 17 del CLP, excepto los consejos de prudencia.
- D) Figurarán los elementos recogidos en el Art. 17 del CLP, excepto las indicaciones de peligro.

140 Como el detergente del estudio es para uso profesional ¿A qué está obligado el fabricante, en cuanto al suministro de información sobre los ingredientes?

- A) Deberá consignar en el envase la dirección electrónica en su caso y el número de teléfono donde se pueda solicitar la Hoja informativa de ingredientes.
- B) El fabricante está obligado a publicar en su página web la lista de ingredientes de este tipo de productos.
- C) Deberá consignar en el envase la dirección de la página web en donde se publica la Hoja Informativa de Ingredientes.
- D) El fabricante pondrá a disposición del personal médico, previa solicitud por parte del mismo, una hoja informativa de ingredientes del producto con la mayor brevedad y de manera gratuita.

141 Teniendo en cuenta los requisitos adicionales de etiquetado de detergentes, si el detergente seleccionado lleva enzimas, desinfectantes, blanqueantes ópticos y perfumes:

- A) Deberán figurar en la etiqueta, independientemente de su concentración.
- B) Deberán aparecer en la etiqueta cuando la concentración de cada uno de estos sea mayor al 0,2%
- C) No es necesario que figuren en la etiqueta, si la información sobre ellos se encuentra en la FDS del detergente.
- D) Sólo deberán figurar los perfumes en la etiqueta, independientemente de su concentración.

142 ¿Qué es una lista de ingredientes en un detergente?

- A) Es una versión reducida de la Hoja Informativa de Ingredientes.
- B) Es un listado donde se indica el número de CAS de los ingredientes y sus rangos de concentración.
- C) Es un listado disponible en la página web del fabricante, pero solo para usuarios registrados.
- D) Es un listado donde se incluyen obligatoriamente los ingredientes por orden decreciente de peso.

**CUERPO SUPERIOR FACULTATIVO IISS ESPECIALIDAD FARMACIA
OPCION A**

- 143 La ausencia de pictograma de peligro en el etiquetado del detergente de nuestro estudio está tipificada como:**
- A) Deficiencia muy grave.
 - B) Deficiencia grave.
 - C) Deficiencia leve.
 - D) No está tipificada.
- 144 La palabra de advertencia que debe llevar el detergente en el etiquetado del envase exterior es:**
- A) Atención.
 - B) Peligro.
 - C) Precaución.
 - D) El producto no necesita llevar palabra de advertencia.
- 145 El epígrafe 2.3 de una FDS indica:**
- A) los elementos de la etiqueta.
 - B) la información sobre los componentes.
 - C) otros peligros.
 - D) teléfono de emergencia.
- 146 La frase P 501:**
- A) Es un consejo de prudencia correspondiente a la eliminación.
 - B) Es una indicación de peligro para el medio ambiente.
 - C) Es un consejo de prudencia correspondiente al almacenamiento.
 - D) Es una indicación de peligros físicos.
- 147 La leyenda " Provoca irritación cutánea" corresponde a la indicación de peligro**
- A) H318.
 - B) H315.
 - C) H317.
 - D) H314.
- 148 En la hoja de ingredientes del detergente figurarán las fragancias alergénicas contenidas en el anexo III, primera parte, de la directiva 76/768/CEE que hayan sido añadidas:**
- A) por encima del 0,001% en peso.
 - B) por encima del 0,0001% en peso.
 - C) por encima del 0,009% en peso.
 - D) por encima del 0,01% en peso.

CUERPO SUPERIOR FACULTATIVO IISS ESPECIALIDAD FARMACIA
OPCION A

149 ¿En que epígrafe de la FDS del detergente se debe recoger la composición/información sobre sus componentes ?

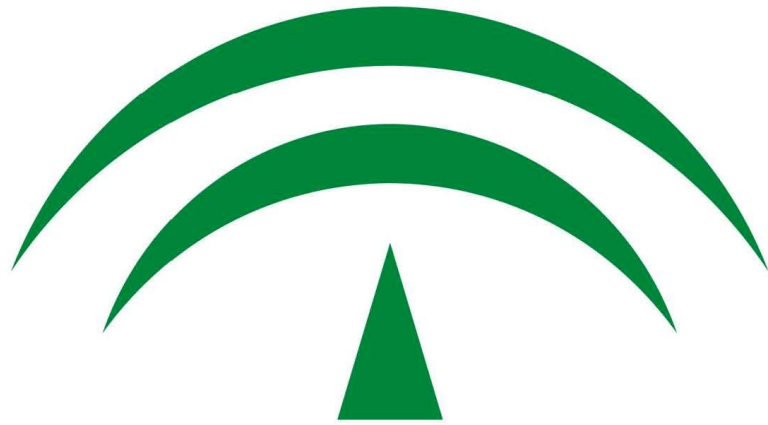
- A) 2.1.
- B) 2.2.
- C) 3.1.
- D) 3.2.

150 Finalizado el estudio del detergente, suministrado directamente desde Albacete, emitimos dictamen con riesgo grave para la salud. En tal caso:

- A) Se comunicará de la Delegación Territorial a la Dirección General, fuera del proceso, como incidencia, mediante el formato Anexo I del PSQ.
- B) Se notificará como Alerta a la RAIVCPQ, puesto que el detergente se ha detectado en Andalucía.
- C) Se notificará como Alerta a la RAIVCPQ, porque el origen de la misma se encuentra fuera de Andalucía.
- D) Se notificará como Alerta a la RAIVCPQ, porque existe un riesgo grave para la salud.

CUESTIONARIO RESERVA

- 151 En relación con los "ensayos de desafío", que se utilizan para valorar el crecimiento de microorganismos en los alimentos, como parte de los estudios complementarios para poder establecer la vida útil de dichos alimentos... Señale la opción incorrecta**
- A) Deben usarse con gran cautela y se recomienda la consulta con una entidad competente y con experiencia en este tipo de estudios.
 - B) Deben simular un abuso razonable de temperatura durante la venta al por menor y durante el almacenamiento del alimento listo para el consumo.
 - C) Se basan en el desarrollo de ecuaciones matemáticas que permiten simular y prever el comportamiento de la flora alterante y de patógenos en los productos alimenticios.
 - D) Sirven para estimar parámetros como la velocidad máxima de crecimiento de un microorganismo concreto en un alimento específico.
- 152 El indicador del proceso de denuncias de "Satisfacción al ciudadano" es de**
- A) Eficacia.
 - B) Efectividad.
 - C) Impacto.
 - D) Resultado.
- 153 El Plan Integral de Obesidad Infantil de Andalucía tiene entre sus objetivos:**
- A) Acabar con la obesidad infantil en 3 años.
 - B) Mejorar la atención de los menores con obesidad.
 - C) Frenar la tendencia ascendente de la obesidad.
 - D) Las respuestas b) y c) son ciertas.



JUNTA DE ANDALUCIA
CONSEJERÍA DE SALUD

CONSEJERÍA DE SALUD

JUNTA DE ANDALUCIA

