

1ª PRUEBA: CUESTIONARIO TEÓRICO
2ª PRUEBA: CUESTIONARIO PRÁCTICO

ACCESO: LIBRE

OPCIÓN C

CONCURSO-OPOSICIÓN PARA CUBRIR PLAZAS BÁSICAS VACANTES:
CUERPO SUPERIOR FACULTATIVO IISS FARMACIA - EXAMEN APLAZADO

ADVERTENCIAS:

- **ESTÁ PROHIBIDA LA ENTRADA AL AULA Y PUESTO DE EXAMEN con 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 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 las dos pruebas es de tres horas.**
- **Para abrir este cuadernillo, rompa el precinto.**
- 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 «**1ª PRUEBA: CUESTIONARIO TEÓRICO**» y «**2ª PRUEBA: CUESTIONARIO PRÁCTICO**».

1ª PRUEBA: CUESTIONARIO TEÓRICO

- Esta prueba consta de 100 preguntas, numeradas de la 1 a la 100, y 3 de reserva, situadas al final del cuestionario, numeradas de la 151 a la 153.
 - Las preguntas de esta prueba deben ser contestadas en la «**Hoja de Respuestas**», numeradas de la 1 a la 100.
 - 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.
- Las contestaciones erróneas se penalizarán con $\frac{1}{4}$ del valor del acierto.

2ª PRUEBA: CUESTIONARIO PRÁCTICO

- Esta prueba consta de 50 preguntas, numeradas de la 101 a la 150.
 - Las preguntas de esta prueba deben ser contestadas en la «**Hoja de Respuestas**», numerada de la 101 a la 150.
- Todas las preguntas de esta prueba tienen el mismo valor.
- 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 CUESTIONARIO DEBERÁ ENTREGARSE EN SU TOTALIDAD AL FINALIZAR EL EJERCICIO. Si desea un ejemplar puede obtenerlo en la página web del Organismo.

-
- 1 De acuerdo con el artículo 101 de la Constitución Española, el Gobierno cesa:**
- A) Por dimisión, fallecimiento, incapacitación o condena penal firme de su Presidente.
 - B) Por dimisión, fallecimiento, incapacitación o condena penal de su Presidente.
 - C) Por dimisión, fallecimiento o incapacitación de su Presidente.
 - D) Por dimisión o fallecimiento de su Presidente.
- 2 El Artículo 22 de la Ley Orgánica 2/2007, de 19 de marzo, de reforma del Estatuto de Autonomía para Andalucía contempla una serie de derechos de los pacientes y usuarios del Sistema Andaluz de Salud, entre los que se encuentra el derecho a:**
- A) El consejo genético y la medicina predictiva.
 - B) El respeto a su personalidad, dignidad humana e intimidad.
 - C) Recibir asistencia geriátrica especializada.
 - D) Todas las respuestas anteriores son correctas.
- 3 Señale cuál de las siguientes actuaciones sanitarias NO está relacionada con la Salud Pública, de conformidad con lo dispuesto en el artículo 14 de la Ley 2/1998, de 15 de junio, de Salud de Andalucía:**
- A) Promoción y mejora de la salud mental.
 - B) Atención al medio en cuanto a su repercusión sobre la salud humana individual y colectiva, incluyendo medidas de control y promoción de mejoras sobre todas aquellas actividades con posibles repercusiones sobre la salud.
 - C) La elaboración y divulgación de estudios, investigaciones y estadísticas relacionados con la salud de los trabajadores.
 - D) Promoción de estilos de vida saludables entre la población, así como promoción de la salud y prevención de las enfermedades en los grupos de mayor riesgo.
- 4 El artículo 5 del Reglamento (UE) 2016/679 del Parlamento y del Consejo, de 27 de abril de 2016, relativo a la protección de las personas físicas en lo que respecta al tratamiento de datos personales y a la libre circulación de estos datos y por el que se deroga la Directiva 95/46/CE (Reglamento general de protección de datos), dispone que los datos personales serán tratados. Señale la respuesta correcta:**
- A) De manera lícita, leal y transparente en relación con el interesado.
 - B) De manera lícita, leal y secreta en relación con el interesado.
 - C) De manera lícita, leal y confidencial en relación con el interesado.
 - D) De manera lícita, leal y proporcional en relación con el interesado.

- 5 **Según dispone la Ley 12/2007, de 26 de noviembre, para la promoción de la igualdad de género en Andalucía, ¿cuál es el órgano destinado a detectar, analizar y proponer estrategias para corregir situaciones de desigualdad de las mujeres en Andalucía?**
- A) El Instituto Andaluz de la Mujer.
 - B) El Observatorio Andaluz de la Igualdad de Género.
 - C) El Consejo Andaluz de Participación de las Mujeres.
 - D) La Comisión Interdepartamental para la Igualdad de mujeres y hombres.
- 6 **De conformidad con lo dispuesto en el artículo 48 del Real Decreto Legislativo 5/2015, de 30 de octubre, por el que se aprueba el texto refundido de la Ley del Estatuto Básico del Empleado Público, por ser preciso atender el cuidado de un familiar de primer grado, el funcionario tendrá derecho a solicitar una reducción de:**
- A) Hasta el 50% de la jornada laboral, con carácter retribuido, por razones de enfermedad muy grave y por el plazo máximo de un año.
 - B) Hasta el 60% de la jornada laboral, con carácter retribuido, por razones de enfermedad muy grave y por el plazo máximo de un mes.
 - C) Hasta el 50% de la jornada laboral, con carácter retribuido, por razones de enfermedad muy grave y por el plazo máximo de un mes.
 - D) Hasta el 60% de la jornada laboral, con carácter retribuido, por razones de enfermedad muy grave y por el plazo máximo de un año.
- 7 **De acuerdo con el artículo 4 de la Ley 41/2002, de 14 de noviembre, básica reguladora de la autonomía del paciente y de derechos y obligaciones en materia de información y documentación clínica, la información que los pacientes tienen derecho a conocer, con motivo de cualquier actuación en el ámbito de su salud:**
- A) Como regla general se proporcionará verbalmente, dejando constancia en la historia clínica.
 - B) Como regla general se proporcionará por escrito, dejando constancia en la historia clínica.
 - C) Como regla general se proporcionará por escrito, sin ser necesario dejar constancia en la historia clínica.
 - D) Como regla general se proporcionará por escrito o verbalmente, dejando constancia en la historia clínica.
- 8 **La ampliación del plazo de resolución y notificación del procedimiento, establecida en el artículo 23 de la Ley 39/2015, de 1 de octubre, del Procedimiento Administrativo Común de las Administraciones Públicas:**
- A) Deberá proponerla, en todo caso, el órgano instructor.
 - B) No puede ser superior a la mitad del establecido para la tramitación del procedimiento.
 - C) No deberá ser necesariamente motivada.
 - D) La acordará el órgano competente para resolver.

- 9 El artículo 6 de la Ley 53/1984, de 26 de diciembre, de incompatibilidades del personal de las Administraciones Públicas, determina que, sin perjuicio de lo previsto en cuanto a la dedicación del profesorado universitario en el artículo 4.3 de dicha ley, excepcionalmente podrá autorizarse al personal incluido en el ámbito de la misma, la compatibilidad para el ejercicio de actividades de:**
- A) Investigación de carácter permanente.
 - B) Asesoramiento científico en supuestos concretos, siempre que se correspondan a las funciones del personal adscrito a las respectivas Administraciones Públicas.
 - C) Asesoramiento técnico en supuestos concretos, que no correspondan a las funciones del personal adscrito a las respectivas Administraciones Públicas.
 - D) Ninguna de las respuestas anteriores es correcta.
- 10 ¿Cuál de las siguientes opciones no es una Institución de la Unión Europea?**
- A) Consejo Europeo.
 - B) Tribunal Europeo de Derechos Humanos.
 - C) Banco Central Europeo.
 - D) Tribunal de Cuentas Europeo.
- 11 Según el Decreto 169/2014, por el que se establece el procedimiento de la Evaluación del Impacto en la Salud de la Comunidad Autónoma de Andalucía, los determinantes de la salud son:**
- A) Factores del medio físico, social y económico en el que trabajan y viven las personas y que inciden en el estado de salud individual y colectiva.
 - B) Factores del medio físico y socioculturales en los que se aplica la Evaluación del impacto en salud de un proyecto.
 - C) Factores medioambientales y socioculturales en los que se aplica la Evaluación del impacto en salud de un proyecto.
 - D) Ninguna respuesta es correcta.
- 12 En relación con la Evaluación de Impacto en Salud (EIS) de actividades, obras y sus proyectos en Andalucía, ¿a quién se otorga la responsabilidad de análisis y valoración de impactos?**
- A) Al titular o promotor de una obra o actividad sometida a Evaluación del Impacto en la Salud.
 - B) A la autoridad competente en materia de salud pública, la cual tiene que elaborar el documento de Valoración del Impacto en Salud (VIS).
 - C) A las personas promotoras, que tienen que elaborar el correspondiente Informe EIS.
 - D) Ninguna de las respuestas anteriores es correcta.
- 13 El Decreto 169/2014 establece que el órgano competente en materia de salud pública deberá remitir al órgano ambiental el Informe de Evaluación en el Impacto de la Salud de actividades y obras y sus proyectos, cuyo carácter es:**
- A) Facultativo y vinculante.
 - B) Preceptivo y vinculante.
 - C) Preceptivo y no vinculante.
 - D) Facultativo y no vinculante.

- 14 Para un proyecto de una fábrica de cerveza que produce 3 toneladas diarias, ubicada fuera de un polígono industrial, a 300 metros de la zona residencial más cercana y cuya superficie ocupa 2 hectáreas, indique la respuesta correcta:**
- A) Debe llevarse a cabo una evaluación de impacto en salud al estar a menos de 500 metros de la zona residencial más cercana.
 - B) Se acogerá al procedimiento de declaración responsable al ser la superficie construida menor a 3 hectáreas.
 - C) No procede la realización de una evaluación de impacto en salud al ser su producción menor a 50 toneladas diarias.
 - D) Dicha actividad no se encuentra recogida en el anexo I de Decreto 169/2014, por lo que no procede realizar evaluación de impacto en salud.
- 15 ¿Qué normativa se le aplica al personal del Cuerpo Superior Facultativo de Instituciones Sanitarias de la Junta de Andalucía, en lo no previsto en el Decreto 70/2008, de 26 de febrero, que regula dicho cuerpo?**
- A) Normativa del personal estatutario del Servicio Andaluz de Salud.
 - B) Normativa del personal funcionario de la Administración de la Junta de Andalucía.
 - C) Normativa del personal laboral adscrito al Servicio Andaluz de Salud.
 - D) Normativa de cargos intermedios del Servicio Andaluz de Salud.
- 16 Indique cuál de las siguientes opciones es considerada una agresión dentro del Plan de Prevención y Atención frente a Agresiones a Profesionales del Sistema Sanitario Público de Andalucía:**
- A) Desacreditar a través de redes sociales la profesionalidad de un trabajador del ámbito sanitario.
 - B) Agresión contra los bienes materiales del profesional sanitario fuera del horario laboral por su actividad profesional.
 - C) Agresión física hacia el profesional sanitario por paciente psiquiátrico.
 - D) Todas las respuestas anteriores son correctas.
- 17 El ámbito de actuación del Sistema Integrado de Alertas del Sistema Sanitario Público de Andalucía NO incluye:**
- A) Alertas de origen alimentario.
 - B) Alertas de origen ambiental.
 - C) Alertas generadas por efectos adversos de la atención sanitaria.
 - D) Alertas generadas por el uso no intencionado de agentes biológicos y químicos.
- 18 Según el Protocolo andaluz de actuación ante alerta por toxi-infección alimentaria 2019, para el caso de los Brotes de ámbito Público y Colectivo, ¿qué tiempo máximo no puede sobrepasarse entre la notificación de la sospecha del brote y la conclusión de inspección de todos aquellos lugares que puedan tener relación con dicho brote?**
- A) No han de pasar más de 12 horas.
 - B) No han de pasar más de 24 horas.
 - C) No han de pasar más de 36 horas.
 - D) No han de pasar más de 48 horas.

- 19 Según el Reglamento (CE) 178/2002, cuando la Autoridad Europea de Seguridad Alimentaria tenga información que le lleve a sospechar de un riesgo emergente grave, ¿a quién solicitará información complementaria la citada Autoridad?**
- A) A los Estados miembros.
 - B) A otros organismos comunitarios.
 - C) A la Comisión Europea.
 - D) Todas las respuestas anteriores son correctas.
- 20 De acuerdo con el Reglamento (CE) 1881/2006, ¿sería obligatorio el control del contaminante plomo en una industria de elaboración y envasado de aceite de oliva?**
- A) No, nunca.
 - B) Sí, siempre.
 - C) Sí, solamente si el aceite ha estado en contacto con depósitos o tuberías de plomo.
 - D) Sí, solamente si la aceituna procede de determinadas zonas indicadas por la Consejería o Ministerio de Medio Ambiente.
- 21 ¿Cuál de las siguientes actuaciones constituye un límite marginal en el Proceso en Protección de la Salud de Registros/ Anotaciones Sanitarias?**
- A) Toma de muestras y análisis.
 - B) Informes sanitarios.
 - C) Alertas sanitarias.
 - D) Colaboración con otras Administraciones (Seprona, Ayuntamientos,...).
- 22 En relación al Proceso de Gestión de Muestras, ¿qué plazo tiene el Técnico de Protección de la Salud para realizar una notificación de objeciones?**
- A) Plazo máximo de 5 días.
 - B) Plazo máximo de 3 días.
 - C) Plazo máximo de 2 días.
 - D) Plazo máximo de 1 día.
- 23 Según el Proceso de Auditoría en Protección de Salud, la norma ISO que regula las auditorías de los sistemas de gestión es:**
- A) 9001:2015.
 - B) 19011:2018.
 - C) 22000:2018.
 - D) 14001:2015.
- 24 Según el Proceso Andaluz de Certificaciones a demanda y la Instrucción de la Comisión Mixta Interniveles de 4 de Noviembre de 2015, ¿cuál es el plazo para requerir al interesado que complete y/o subsane la solicitud de certificación presentada, tras su valoración con resultado incompleto o incorrecto?**
- A) 2 días hábiles.
 - B) 3 días naturales.
 - C) 7 días naturales.
 - D) 48 horas.

- 25 Según el nuevo Proceso de Auditorías en Protección de la Salud de la Junta de Andalucía, las no conformidades pueden clasificarse como:**
- A) Muy graves.
 - B) Simples irregularidades.
 - C) Críticas.
 - D) Deficiencias leves.
- 26 ¿Qué plazo establece el nuevo Proceso andaluz de Auditoría en Protección de la salud para que el operador económico implante las acciones correctivas basadas en un análisis de riesgo?**
- A) Plazo máximo de 60 días en todos los casos.
 - B) Plazo máximo de 62 días ampliables a un máximo de 84 días cuando impliquen medidas estructurales.
 - C) Plazo máximo de 42 días ampliables a un máximo de 84 días cuando impliquen medidas estructurales.
 - D) Plazo máximo de 42 días ampliables a un máximo de 90 días cuando impliquen medidas estructurales.
- 27 En relación al Proceso de Medidas Cautelares, ante un informe solicitado por parte de la sección de procedimiento de la Delegación Territorial de Salud al Técnico de Protección de la Salud que propuso una medida cautelar, ¿cuál es el plazo que tiene éste para redactar dicho informe y remitirlo desde su recepción?**
- A) De manera inmediata.
 - B) 3 días.
 - C) 7 días.
 - D) 10 días.
- 28 Según lo establecido en el Reglamento (UE) 2017/625, los registros escritos de los controles oficiales NO es necesario que contengan:**
- A) Descripción de la finalidad de los controles.
 - B) Los métodos de control aplicados.
 - C) Los resultados de los controles oficiales.
 - D) Calificación de las infracciones que se detecten en el transcurso de los controles oficiales.
- 29 El número mínimo de muestras elementales que deben tomarse de un lote de 50 Kg de espinacas, al realizar el muestreo en el mercado, para el análisis para el control oficial de nitratos según establece el Reglamento (CE) 1882/2006, es de:**
- A) 1.
 - B) 3.
 - C) 5.
 - D) Ninguna respuesta de las anteriores es correcta.

- 30 ¿Quién es competente para determinar y evaluar la presencia de posibles contaminantes que entrañen riesgos para la salud, en situaciones en las que se sospeche que puedan encontrarse en el agua destinada a la producción de agua de consumo humano, según el Decreto 70/2009?**
- A) Los Organismos de Cuenca y la Administración Hidráulica Autónoma, en coordinación con la Consejería competente en materia de salud.
 - B) Las Delegaciones Territoriales de Salud.
 - C) El gestor de aguas de cada Zona de Abastecimiento.
 - D) Los Ayuntamientos de los Municipios afectados.
- 31 ¿Qué símbolo deben llevar junto a la indicación "Para transporte de agua de consumo humano" las cisternas u otros elementos móviles que se utilicen como suministro alternativo de agua de consumo humano?**
- A) Un grifo blanco sobre fondo azul.
 - B) Un grifo azul sobre fondo blanco.
 - C) Varias líneas onduladas azules sobre fondo blanco.
 - D) Varias líneas onduladas blancas sobre fondo azul.
- 32 Frente a una situación de alerta sanitaria con riesgo grave para la salud, ¿de qué plazo máximo dispone el gestor de una Zona de Abastecimiento para informar a la población, a los agentes económicos, a otras personas o entidades públicas o privadas gestoras y a los municipios que pudieran estar afectados, según el Decreto 70/2009?**
- A) 12 horas.
 - B) 24 horas.
 - C) 36 horas.
 - D) 48 horas.
- 33 Una vez confirmado un incumplimiento por parte de un gestor en alguna infraestructura de la Zona de Abastecimiento de aguas de consumo, ¿qué modelo del Decreto 70/2009 debe cumplimentar y remitir a la Delegación Territorial competente en materia de Salud?**
- A) El del Anexo XI.
 - B) El del Anexo XII.
 - C) El del Anexo XIII.
 - D) El del Anexo XIV.
- 34 ¿Cuál de las siguientes actuaciones NO está indicada que deba realizar el titular de la Delegación Territorial competente en materia de Salud ante una situación de alerta sanitaria por incumplimiento en aguas de consumo humano, según el Decreto 70/2009?**
- A) Dictar resolución declarando el agua no apta para consumo con riesgo para la salud.
 - B) Dictar resolución para que los Agentes de Salud Pública investiguen las causas que han provocado el incumplimiento.
 - C) Establecer con carácter obligatorio el suministro alternativo de agua apta para el consumo a la población.
 - D) Fijar una nueva frecuencia analítica.

- 35 ¿Cuál de las siguientes opciones NO es una entidad de información del Sistema de Información Nacional de Agua de Consumo (SINAC), según Real Decreto 140/2003?**
- A) Caracterización de la Zona de Abastecimiento.
 - B) Situaciones de excepción.
 - C) Inspecciones sanitarias.
 - D) Caracterización de las aguas superficiales y/o subterráneas.
- 36 Según el Protocolo de investigaciones de brotes epidémicos de la SVEA, ¿cuál es la información fundamental que nos suministra una curva epidémica en un brote?**
- A) El número de casos.
 - B) Si el brote se ha producido por fuente común o propagación.
 - C) El tipo de población afectada.
 - D) El tiempo de actuación para minimizar su desarrollo.
- 37 ¿Qué normativa/s y/o estándares de referencia son de aplicación en materia de prevención de Legionella?**
- A) Real Decreto 743/2012 y Decreto 485/2019.
 - B) Norma UNE-EN 14334-1 y UNE- EN 1717.
 - C) Real Decreto 865/2003 y Norma UNE 100030:2017.
 - D) Todas las respuestas anteriores son correctas.
- 38 Según Real Decreto 865/2003, la realización de operaciones de mantenimiento higiénico-sanitario por personal que no cumpla las disposiciones de la legislación vigente en materia de capacitación para realizar tratamientos con biocidas, será constitutivo de:**
- A) Infracción leve.
 - B) Infracción grave.
 - C) Infracción muy grave.
 - D) No es un hecho constitutivo de infracción en este ámbito normativo.
- 39 Según el Real Decreto 865/2003, la frecuencia de comprobación de la temperatura en un depósito de Agua Fría de Consumo Humano para el control y prevención de Legionella es:**
- A) Trimestral.
 - B) Mensual.
 - C) Semanal.
 - D) Diaria.
- 40 ¿Qué instalaciones de riesgo de proliferación y dispersión de Legionella son objeto de notificación a la administración sanitaria competente, en el plazo de un mes desde su puesta en funcionamiento, así como del cese definitivo de la actividad de dicha instalación?**
- A) Humectadores.
 - B) Nebulizadores.
 - C) Condensadores evaporativos.
 - D) Las respuestas A) y C) son correctas.

- 41 Según el Programa de Prevención de Legionelosis 2021, ¿cuál de las siguientes actuaciones se consideraría programada?**
- A) Intervención ante la aparición de un caso aislado de legionelosis.
 - B) Actuación del Control Oficial dirigida a la comprobación del cumplimiento normativo.
 - C) Intervención ante la aparición de un brote de legionelosis.
 - D) Actuación de control ante altas en el Censo de instalaciones.
- 42 Según el Programa de Prevención de Legionelosis 2021, siempre que se gire visita a un establecimiento con instalaciones de mayor riesgo de proliferación y dispersión de Legionella, también deberá inspeccionarse:**
- A) El Agua Fría de Consumo Humano y el Agua Caliente Sanitaria sin retorno o sistemas contra incendios, en caso de que existan.
 - B) Fuentes ornamentales, a pesar de no generar aerosoles.
 - C) Las instalaciones de la opción A), solo si se detecten desviaciones en las mediciones de Tª y CRL.
 - D) Todas las respuestas anteriores son correctas.
- 43 ¿Cuál de las siguientes opciones es una sección del Registro Oficial de Establecimientos y Servicios Biocidas de Andalucía (ROESBA)?**
- A) Formulación de preparados biocidas.
 - B) Servicios de carácter corporativo.
 - C) Distribución dentro de la UE, bajo marca o titularidad propia.
 - D) Instalaciones fijas de tratamiento.
- 44 Indique cuál de los siguientes datos NO forma parte del contenido de la inscripción registral de un Servicio Biocida:**
- A) Todas las categorías de peligrosidad de los biocidas relacionados con las actividades realizadas.
 - B) Grupos y tipos de biocidas, relacionados con cada actividad.
 - C) Fecha de la resolución de autorización sanitaria.
 - D) Identificación de la entidad y datos de la misma en Andalucía.
- 45 Respecto a los artículos tratados y de acuerdo al Reglamento (UE) nº 528/2012 sobre comercialización y uso de biocidas, indique la respuesta INCORRECTA:**
- A) La etiqueta incluirá una declaración de que el artículo tratado incorpora biocidas.
 - B) En la etiqueta, será suficiente con que se incluya la denominación de la sustancia activa principal contenida en el biocida.
 - C) Han de estar tratados con sustancias activas incluidas en una lista de la Unión de sustancias activas aprobadas para el tipo de producto.
 - D) El artículo 58 del Reglamento no se aplicará a los artículos tratados cuando no se espere que queden residuos de dicho tratamiento.

- 46 De acuerdo con lo dispuesto en el Reglamento (UE) 528/2012, los procedimientos de reconocimiento mutuo sucesivo y en paralelo de autorizaciones:**
- A) Son de obligado cumplimiento para todas las autorizaciones de biocidas.
 - B) Son procedimientos para el reconocimiento mutuo entre países de la Unión de sus autorizaciones nacionales.
 - C) Se establecieron como elementos para poner barreras a la excesiva circulación de biocidas.
 - D) Han caído en desuso, por su poco beneficio al libre comercio.
- 47 ¿Qué documentación debe acompañar a todas las solicitudes, independientemente de la actividad, de autorización sanitaria e inscripción en el Registro Oficial de Establecimientos y Servicios Biocidas?**
- A) Relación de todo el personal dedicado al tratamiento con biocidas y acreditación de su capacitación.
 - B) Propuesta de modelos de hoja de diagnóstico y certificado de tratamiento o certificado de servicio.
 - C) Memoria técnica descriptiva de cada una de las actividades a realizar.
 - D) Planos a escala, expresivos de la ubicación del establecimiento, de la distribución y dimensiones de las instalaciones y de su equipamiento.
- 48 ¿Cuál es el plazo para resolver una solicitud de autorización sanitaria, de acuerdo con el Decreto 60/2012 que regula los Establecimientos y Servicios Biocidas en Andalucía?**
- A) Plazo máximo de 3 meses desde la fecha en que la solicitud haya tenido entrada en el registro del órgano competente para su tramitación, transcurrido dicho plazo sin haberse notificado resolución expresa, la solicitud podrá considerarse estimada.
 - B) Plazo máximo de 6 meses desde la fecha en que la solicitud haya tenido entrada en el registro del órgano competente para su tramitación, transcurrido dicho plazo sin haberse notificado resolución expresa, la solicitud podrá considerarse estimada.
 - C) Plazo máximo de 3 meses desde la fecha en que la solicitud haya tenido entrada en el registro del órgano competente para su tramitación, transcurrido dicho plazo sin haberse notificado resolución expresa, la solicitud podrá considerarse desestimada.
 - D) Plazo máximo de 6 meses desde la fecha en que la solicitud haya tenido entrada en el registro del órgano competente para su tramitación, transcurrido dicho plazo sin haberse notificado resolución expresa, la solicitud podrá considerarse desestimada.

- 49 De acuerdo con lo dispuesto por el Ministerio de Sanidad, indique cuál de las siguientes opciones es un requisito mínimo a exigir en los Cursos de los Anexos del Real Decreto 830/2010, en modalidad Teleformación semipresencial:**
- A) La dedicación del tutor formador será como mínimo de 15 horas semanales por cada 20 alumnos, incluyendo actividades presenciales.
 - B) Se habrá de garantizar como mínimo un 20% de horas presenciales del total de horas lectivas.
 - C) El requisito mínimo de participación del alumnado, es que haya superado al menos un 70% del total de las actividades propuestas.
 - D) El alumnado debe realizar la evaluación correspondiente a cada unidad temática con al menos un 6 sobre 10 en el 100% de las mismas.
- 50 Respecto a los fabricantes, importadores o usuarios intermedios de una sustancia incluida en el anexo XIV de Reglamento (CE) nº 1907/2006 (REACH), señale la opción INCORRECTA:**
- A) Deberán utilizar la sustancia como tal o en mezcla o contenida en artículo para uno de los usos autorizados y en las condiciones de la autorización.
 - B) En el etiquetado de la sustancia autorizada o mezcla que la contenga, deberá aparecer el número de autorización de la sustancia.
 - C) Los usuarios intermedios que usen una sustancia sujeta a autorización, deberán notificar a la Agencia el primer suministro de la sustancia en un plazo de un mes.
 - D) Se podrá comercializar una sustancia cuando se haya concedido una autorización para dicho uso al usuario intermedio inmediatamente posterior.
- 51 Si una sustancia o una mezcla están sujetas a autorizaciones concedidas con arreglo al título VII o a restricciones de conformidad con el título VIII del Reglamento (CE) nº 1907/2006 (REACH), ¿en qué sección de la Ficha de Datos de Seguridad debe reflejarse la información al respecto?**
- A) Sección 8.
 - B) Sección 15.
 - C) Sección 16.
 - D) No es obligatorio recoger información sobre restricciones y autorizaciones.
- 52 En relación con la exención del registro obligatorio general para la investigación y el desarrollo orientados a productos y procesos recogida en el artículo 9 del Reglamento (CE) nº 1907/2006 (REACH), señale la respuesta correcta:**
- A) La exención será por un período de 10 años.
 - B) El fabricante, importador o productor de artículos deberá notificar a la Agencia la identidad, clasificación y cantidad de la sustancia sujeta a la investigación o desarrollo para la que se solicita la exención.
 - C) La exención solo se otorga para la fabricación de sustancias sujetas a investigación y desarrollo, la importación con los mismos fines no está exenta de registro.
 - D) El fabricante o importador de la sustancia o el productor o importador de los artículos podrá fabricar o importar la sustancia o producir o importar los artículos para los que se solicita la exención a partir del momento de la notificación.

- 53 Entre las finalidades que persigue el Reglamento (CE) nº 1907/2006 (REACH), NO se encuentra:**
- A) La protección del mercado interior europeo frente a países terceros.
 - B) El fomento de métodos alternativos para evaluar los peligros que plantean las sustancias.
 - C) Potenciar la competitividad y la innovación.
 - D) Fomentar la libre circulación de sustancias en el mercado interior.
- 54 El número CE, es decir, EINECS, ELINCS o de «ex-polímero (NLP)», es el número oficial de la sustancia en la Unión Europea y tiene una estructura de 7 cifras, con la secuencia XXX-XXX-X. ¿Qué tipo de sustancia es una con nº CE 5XX-XXX-X?**
- A) Sustancia existente.
 - B) Sustancia notificada.
 - C) Biocida.
 - D) Ex-polímero.
- 55 Según establece el Reglamento (CE) nº 1907/2006 (REACH), NO se deberá proceder a la actualización de la ficha de datos de seguridad (FDS) cuando:**
- A) Se haya denegado una autorización.
 - B) Se imponga una restricción.
 - C) Hayan pasado cinco años desde la última actualización.
 - D) Se disponga de nueva información que pueda afectar a las medidas de gestión de riesgos.
- 56 Tras el registro de una sustancia en la Agencia Europea de Sustancias y Mezclas Químicas (ECHA), ¿qué información será necesaria que se actualice en su registro de manera pertinente y sin demoras indebidas ante la ECHA?**
- A) Nombre o dirección del fabricante, importador o representante exclusivo.
 - B) Nuevos usos identificados o desaconsejados.
 - C) Cambio en las cantidades anuales fabricadas o importadas.
 - D) Todas las respuestas anteriores son correctas.
- 57 Señale la respuesta INCORRECTA sobre el envase soluble de un solo uso de un detergente líquido para ropa destinado a los consumidores, según lo establecido en el Reglamento (CE) nº 1272/2008 (CLP):**
- A) Contendrá un agente repelente en una concentración inocua que suscite repulsión oral en seis segundos como máximo, en caso de exposición oral accidental.
 - B) Mantendrá su contenido líquido durante al menos treinta segundos cuando el envase soluble entre en contacto con agua a 20 °C.
 - C) Resistirá una fuerza de compresión mecánica de al menos 300 N en condiciones de ensayo normalizadas.
 - D) Será opaco u oscuro, de manera que impida la visión del producto.

- 58 Según establece el Reglamento (CE) nº 648/2004 y sus modificaciones, ¿cuándo se considerarán biodegradables los tensioactivos de los detergentes, si se sigue el método de la Directiva 67/548/CEE, anexo V.C.4.C?**
- A) Cuando el nivel de biodegradabilidad sea de al menos, un 20 %.
 - B) Cuando el nivel de biodegradabilidad sea de al menos, un 50 %.
 - C) Cuando el nivel de biodegradabilidad sea de al menos, un 60 %.
 - D) Cuando el nivel de biodegradabilidad sea de al menos, un 85 %.
- 59 En base al Reglamento (CE) nº 648/2004, se indicará en el etiquetado de los envases de los detergentes destinados a la venta al público la presencia de paradiclorobenceno si la concentración en el detergente es:**
- A) Superior al 0,1% en peso.
 - B) Superior al 0,2% en peso.
 - C) Se indicará siempre la presencia independientemente de la concentración.
 - D) No será obligatoria la indicación de la presencia, independientemente de la concentración.
- 60 Según el Real Decreto 1341/2007 sobre la gestión de la calidad de las aguas de baño, cuando se haya producido una contaminación de corta duración, se podrá descartar para la serie de datos, un número de muestras que no represente más del:**
- A) 10% del número total de muestras previstas.
 - B) 15% del número total de muestras previstas.
 - C) 20% del número total de muestras previstas cuando la temporada de baño sea menor o igual a 8 semanas.
 - D) Las respuestas A) y C) son correctas.
- 61 ¿Qué organismo tiene la competencia de comunicar la Calidad Sanitaria de las Aguas de Baño a los Ayuntamientos?**
- A) Delegación Territorial de Salud y Familias.
 - B) Dirección General de Salud Pública y Ordenación Farmacéutica.
 - C) Consejería de Salud y Familias.
 - D) Administración Ambiental.
- 62 Señale la respuesta correcta en cuanto a los datos de la determinación y evaluación de las causas de contaminación que pudieran afectar a las aguas de baño y a la salud de los bañistas, según lo establecido en el Real Decreto 1341/2007:**
- A) Deberán facilitarse en un mapa detallado, siempre que sea factible.
 - B) Deberán revisarse, al menos cada año, para aguas de baño clasificadas como de calidad insuficiente.
 - C) Deberán obtenerse en el punto de muestreo designado por la autoridad sanitaria.
 - D) Todas las respuestas anteriores son correctas.

- 63 Según el Programa de Aguas de Baño 2021, para una muestra tomada en aguas costeras, ¿en qué caso estamos ante una consideración de "incidencia provisional" y hay que tomar "muestra de confirmación"?**
- A) Salmonella 200 - 300 ufc. Clostridium perfringens 100 - 200 ufc.
 - B) Escherichia Coli 500 - 600 ufc. Salmonella 300 - 400 ufc.
 - C) Enterococos intestinales 200-400 ufc. Escherichia coli 500-1000 ufc.
 - D) Estafilococos 500-600 ufc. Escherichia coli 500-600 ufc.
- 64 ¿Qué profundidad alcanzarán las escaleras de acceso a un vaso de recreo de una piscina de uso colectivo?**
- A) 40 cm por encima del suelo del vaso.
 - B) 1 metro como máximo de profundidad bajo el agua.
 - C) 30 cm por encima del suelo del vaso.
 - D) Las respuestas B) y C) son correctas.
- 65 ¿Existe la obligatoriedad de que una piscina del ámbito de aplicación del Decreto 485/2019 disponga de playa o andén?**
- A) No.
 - B) Sí, siempre.
 - C) No es exigible a las piscinas tipo 3A.
 - D) Sí, aunque no circunde completamente el vaso en todo su perímetro.
- 66 ¿A qué vasos exige el Decreto 485/2019 que el sistema de desagüe de fondo disponga de dos placas sumidero conectadas a una única línea de desagüe, para evitar efectos de succión?**
- A) A todos los vasos existentes.
 - B) A todos los vasos, habilitando un plazo de un año para adecuarse a lo establecido en esta norma.
 - C) A los vasos que se sometan a una reforma.
 - D) A los vasos de nueva construcción.
- 67 En relación al valor del parámetro Cloro Libre Residual en piscinas al aire libre y de acuerdo al Anexo I del Real Decreto 742/2013:**
- A) En caso de valores inferiores a 0,2 mg/l o superiores a 4,0 mg/l, se cerrará el vaso hasta normalización del valor.
 - B) En caso de valores inferiores a 0,5 mg/l o superiores a 5,0 mg/l, se cerrará el vaso hasta normalización del valor.
 - C) En caso de valores inferiores a 0,1 mg/l o superiores a 6,0 mg/l, se cerrará el vaso hasta normalización del valor.
 - D) En caso de ausencia o superación de 5 mg/l, se cerrará el vaso hasta normalización del valor.

- 68 ¿Cuál de las siguientes opciones NO es una medida preventiva general que deban cumplir los responsables de cualquier actividad sobre los espacios, locales o instalaciones referidos en el Decreto 8/1995?**
- A) Mantenimiento de las adecuadas condiciones higiénicas de los animales de compañía.
 - B) Mantener las adecuadas condiciones higiénicas de todos los edificios y medios de transporte.
 - C) Evitar el estancamiento de las aguas en medio artificial.
 - D) Adopción de medidas encaminadas a eliminar las alteraciones originadas por dichas actividades de los factores ambientales que favorezcan la aparición y/o proliferación de plagas.
- 69 ¿Cuál de las siguientes opciones NO es un uso admitido para un agua regenerada?:**
- A) En fuentes y láminas ornamentales en espacios públicos o interiores de edificios públicos.
 - B) Como riego de jardines privados.
 - C) Lavado industrial de vehículos.
 - D) Aguas de proceso y limpieza en la industria alimentaria.
- 70 ¿Las "aguas residuales depuradas que han sido sometidas a un proceso de tratamiento adicional o complementario que permite adecuar su calidad al uso al que se destinan" son?**
- A) Aguas recicladas.
 - B) Aguas regeneradas.
 - C) Aguas residuales.
 - D) Aguas renovadas.
- 71 En relación al Reglamento de Policía Sanitaria Mortuoria, la conducción de cadáveres se realizará:**
- A) Siempre en féretro común.
 - B) En féretro especial, si se realiza 48 horas después del fallecimiento.
 - C) En sudarios impermeables, con cierre de cremallera si es del grupo 1.
 - D) Ninguna respuesta anterior es correcta.
- 72 Según establece el Plan Andaluz de Supervisión de Salud Ambiental, para la priorización de la supervisión de las instalaciones de riesgo de Legionella, señale la respuesta INCORRECTA:**
- A) Se realizará una evaluación de riesgo basada en la metodología de la Guía del Ministerio de Sanidad.
 - B) Se podrán otorgar hasta 60 puntos adicionales según el grado de confianza, incidencias y nº de instalaciones de mayor riesgo.
 - C) Se asignarán 10 puntos a aquellas instalaciones de un establecimiento con incidencias repetidas.
 - D) Se gradúa la puntuación según número de instalaciones de mayor riesgo por establecimiento (1, de 2 a 4, o más de 5 instalaciones).

- 73 Según lo establecido en el Plan Andaluz de Supervisión de Salud Ambiental, para las supervisiones realizadas en el ámbito de Establecimientos con Instalaciones con riesgo de proliferación de Legionella, señale la respuesta correcta:**
- A) El ámbito de la supervisión serán exclusivamente las instalaciones de mayor riesgo de proliferación de Legionella en el establecimiento.
 - B) Una supervisión completa es aquella en la que se supervisan establecimientos en los cuales existen dos o más instalaciones de mayor riesgo.
 - C) Tanto en la supervisión completa como en la parcial, el alcance será completo: notificaciones y registros municipales, medidas preventivas específicas, programa de mantenimiento y registros, evaluación de riesgos y visita in situ.
 - D) Ninguna respuesta anterior es correcta.
- 74 Según lo establecido en el Plan Andaluz de Supervisión de Salud Ambiental, el método de priorización mediante evaluación de riesgos potenciales en Zonas de Abastecimiento de agua NO incluye:**
- A) Número de usuarios expuestos.
 - B) Tipo de gestor.
 - C) Sistema de Información Nacional de Agua de Consumo (SINAC).
 - D) Origen del agua.
- 75 Según la Norma de calidad para el pan, podrán indicar la mención «elaborado con masa madre», los panes elaborados mediante la incorporación de masa madre en una proporción igual o superior al:**
- A) 5 % del peso total de la harina de la masa final.
 - B) 10 % del peso total de la harina de la masa final.
 - C) 5 % del peso total de la harina de la masa final y sin la adición de aditivos.
 - D) 10 % del peso total de la harina de la masa final y sin la adición de aditivos.
- 76 Según el Real Decreto 760/2021, ¿está prohibido el trasvase o rellenado de envases destinados al consumidor final de aceite de oliva en un restaurante?**
- A) Sí, está prohibido.
 - B) No, está permitido si disponemos del envase original para verificar la trazabilidad.
 - C) No, está permitido para rellenar envases de 500 ml como máximo.
 - D) Las respuestas B) y C) son correctas.

- 77 En relación con la Fase 3 del Plan Extraordinario de Listeria 2021 V1 de Andalucía, indique qué empresa, de las que a continuación se citan, pertenece a la Categoría 1 según el peligro Listeria:**
- A) Aquella que manipula alimentos listos para el consumo (ALC) destinados a los lactantes y alimentos listos para el consumo destinados a usos médicos especiales. (Apartado 1.1 R2073/05).
 - B) Aquella que manipula ALC que no puedan favorecer el desarrollo de Listeria monocytogenes. (Apdo. 1.3 R2073/05-Nota-8).
 - C) Aquella que manipula ALC que puedan favorecer el desarrollo de Listeria monocytogenes y la empresa puede garantizar adecuadamente que al final de su vida útil no supera el límite de 100 ufc/g. (Apdo. 1.2 R2073/05).
 - D) Aquella que manipula ALC en los que en circunstancias normales no se exige realizar pruebas regulares con respecto a Listeria monocytogenes (Apdo 1.3 R2073/05-Nota-4).
- 78 Según el Real Decreto 1049/2003 que aprueba la norma de calidad de la miel, ¿cuál es el contenido de fructosa y glucosa (suma de ambas), que debe tener la miel de flores en el momento de su comercialización?**
- A) No más de 25 g /100 g.
 - B) No más de 40 g /100g.
 - C) No menos de 45 g /100g.
 - D) No menos de 60 g /100g.
- 79 ¿Cuándo NO procede una toma de muestra y análisis de carácter oficial dentro del Programa de Control de Complementos alimenticios 2021?**
- A) Por la aparición de reacciones adversas tras el consumo de complementos alimenticios.
 - B) Por estar incluidos en la Programación anual de toma de muestras establecida por la Delegación Territorial de Salud.
 - C) Por sospecha de presencia de sustancias farmacológicamente activas o sus derivados no declarados, en dosis capaces de producir un efecto terapéutico.
 - D) Por presencia de sustancias a dosis superiores a las permitidas que confieran al producto la consideración de un medicamento ilegal.
- 80 Según la Orden de 26 de enero de 1989, el contenido en compuestos polares de los aceites y grasas calentados deberá ser:**
- A) Inferior al 50%.
 - B) Inferior al 30%.
 - C) Inferior al 25%.
 - D) Inferior al 10 %.

- 81 Según se recoge en el Plan IBR 2020-2023, ¿cuándo se realizarán inspecciones en un establecimiento cuya actividad es exclusivamente la de distribuidor polivalente sin almacén? Señale la respuesta INCORRECTA:**
- A) Tras la comunicación previa.
 - B) Entre los tres y seis meses de la concesión de la autorización sanitaria de funcionamiento.
 - C) En aquellos casos en que se encuentre involucrado como consecuencia de alertas.
 - D) En aquellos casos en que se encuentre involucrado como consecuencia de denuncias.
- 82 ¿Qué valora el apartado Nivel de cumplimiento del Modelo de Evaluación para la Clasificación de los Establecimientos Alimentarios en Base al Riesgo?**
- A) Higiene y seguridad Alimentaria (PGH).
 - B) Gestión del Sistema de Autocontrol.
 - C) Método de procesado y riesgo para los consumidores.
 - D) Tipo de alimento y proceso de transformación.
- 83 Según las directrices generales para la toma de muestras del Programa de control de alérgenos y sustancias que provocan intolerancias presentes en los alimentos (versión 2021-v0), todos los muestreos se harán:**
- A) Inicialmente, de forma prospectiva.
 - B) Inicialmente, de forma reglamentaria.
 - C) Reglamentaria, excepto en minoristas, que se harán de forma prospectiva.
 - D) Prospectiva cuando el producto a muestrear sea muy perecedero. Reglamentaria en el resto de casos.
- 84 Según se indica en el Subprograma de Control de Alérgenos (Programa de control de alérgenos y sustancias que provocan intolerancias, presentes en alimentos 2021), ¿en qué establecimientos NO serán tomadas preferentemente las muestras?**
- A) De Envasado (E).
 - B) De Fabricación (F).
 - C) Minoristas polivalentes.
 - D) De restauración colectiva.
- 85 Según el Programa de control de alérgenos y sustancias que provocan intolerancia presentes en los alimentos 2021, cuando un producto alimenticio indica en su etiquetado “bajo contenido en lactosa“, el contenido de lactosa residual medible se sitúa generalmente por debajo del:**
- A) 0,01 % de lactosa.
 - B) 0,5 % de lactosa.
 - C) 1 % de lactosa.
 - D) 2 % de lactosa.

- 86 En relación al Programa de Control de Micotoxinas y Toxinas vegetales (Plan de Control de Peligros Químicos en Productos Alimenticios 2021), ¿qué contaminantes químicos de los siguientes se muestrean en los cacahuetes?**
- A) Deoxinivalenol y Zearalenona.
 - B) Aflatoxina B₁ y totales (suma de B₁ , B₂ , G₁ y G₂).
 - C) Aflatoxina M1 y toxinas T-2 y HT-2.
 - D) Alcaloides tropánicos.
- 87 Según el Reglamento (CE) 1881/2006, ¿en qué alimento de los siguientes se fijan límites para el ácido cianhídrico?**
- A) Semillas de albaricoque.
 - B) Semillas de calabaza.
 - C) Semillas de girasol.
 - D) Semillas de almendra.
- 88 ¿Qué Instrucción en Seguridad alimentaria recoge el procedimiento para la verificación del cumplimiento de los criterios microbiológicos por los operadores económicos?**
- A) Instrucción N° 118/2012.
 - B) Instrucción N° 119/2012.
 - C) Instrucción N° 120/2013.
 - D) Instrucción N° 122/2013.
- 89 Según el Plan de Peligros Biológicos 2021, Programa de control de virus entéricos, el control documental NO se realizará en establecimientos de la fase:**
- A) M.
 - B) O.
 - C) F.
 - D) E.
- 90 Un establecimiento que exporta helados elaborados con leche en polvo, para su inscripción en Registro deberá presentar:**
- A) Autorización sanitaria previa de funcionamiento e inscripción en el Registro General Sanitario de Empresas Alimentarias y Alimentos (RGSEAA).
 - B) Comunicación previa e inscripción en el RGSEAA.
 - C) Comunicación previa e inscripción en el Registro Sanitario de Andalucía.
 - D) Comunicación previa e inscripción en el Registro de Empresas y Establecimientos alimentarios de Andalucía.
- 91 En relación al Registro General Sanitario de Empresas Alimentarias y Alimentos (RGSEAA), ¿qué requiere un fabricante de barricas de madera que son utilizadas para la crianza de bebidas alcohólicas?**
- A) Estar inscrito en el RGSEAA, clave 30.
 - B) Estar inscrito en el RGSEAA, clave 39.
 - C) No requiere estar inscrito en el RGSEAA.
 - D) Todas las respuestas anteriores son incorrectas.

- 92 Señale la respuesta correcta respecto a los operadores de empresa alimentaria del sector minorista:**
- A) Deberán utilizar guías nacionales o comunitarias de prácticas correctas de higiene en función de la actividad que desarrollan.
 - B) Deberán crear, aplicar y mantener un procedimiento o procedimientos permanentes basados en los principios del APPCC.
 - C) Conservarán los Certificados de diagnosis y tratamientos del Plan de control de plagas durante 2 años.
 - D) Todas las respuestas anteriores son correctas.
- 93 En cuanto al cómputo de unidades de control de supervisión/auditoría que establece el Plan para la supervisión de los sistemas de autocontrol en las empresas alimentarias en Andalucía 2020, para una industria de la clave 39 con sala de ventas, indique la respuesta correcta:**
- A) Se contabilizará una unidad de control en la Fase F, y una unidad de control en la Fase M.
 - B) Solo se computará la unidad de control en la Fase F.
 - C) Se contabilizará una unidad de control en la Fase F, y se dará por inspeccionada la sala de ventas.
 - D) Ninguna de las respuestas anteriores es correcta.
- 94 Según el Reglamento (CE) 1333/2008, ¿en qué alimentos no se puede permitir la presencia de un colorante alimentario en virtud del principio de transferencia? Señale la respuesta INCORRECTA:**
- A) Bebidas alcohólicas de alta graduación.
 - B) Leche con sabor a chocolate.
 - C) Salsas a base de tomate.
 - D) Aguas embotelladas o envasadas.
- 95 En relación a lo que debe contener la declaración de conformidad establecida en el artículo 15 del Reglamento (UE) nº 10/2011 para los materiales y objetos plásticos destinados a entrar en contacto con alimentos, señale la opción INCORRECTA:**
- A) Duración y temperatura del tratamiento y el almacenamiento en contacto con el alimento.
 - B) Información adecuada sobre las sustancias que están sometidas a una restricción en alimentos.
 - C) Identidad y dirección del explotador de la empresa que realice la declaración de conformidad.
 - D) Trazabilidad de las sustancias empleadas.

- 96 Según el Programa de Control Analítico de metales pesados en MECA de Andalucía, el control se centrará únicamente en:**
- A) La toma de muestra prospectiva de artículos de cocina metálicos esmaltados: cacerolas, paelleras y tazas, que estén destinados a entrar en contacto con los alimentos.
 - B) La toma de muestra reglamentaria de artículos de cocina metálicos esmaltados: cacerolas, paelleras y tazas, que estén destinados a entrar en contacto con los alimentos.
 - C) Documentación del proveedor, resultados analíticos de migración y composición del material indicado en las fichas técnicas de los artículos de cocina metálicos esmaltados: cacerolas, paelleras y tazas, que estén destinados a entrar en contacto con los alimentos.
 - D) Las respuestas A) y C) son correctas.
- 97 En relación a la adopción de medidas ante un incumplimiento en el control analítico (muestra prospectiva) establecido en el Programa de Control de Alimentos Biotecnológicos OMGs, se procederá de la siguiente manera en el establecimiento fabricante:**
- A) Con independencia de las actuaciones a realizar, se procederá a la toma de muestra con carácter reglamentario del mismo lote del producto muestreado.
 - B) Quedarán inmovilizadas cautelarmente el resto de las existencias del lote muestreado con carácter reglamentario, hasta la obtención de los resultados analíticos.
 - C) Las actuaciones quedarán recogidas bajo Acta.
 - D) Todas las respuestas anteriores son correctas.
- 98 ¿Qué requisito de información alimentaria obligatoria deben cumplir los alimentos envasados por los titulares del comercio al por menor para su venta inmediata? Señale la opción INCORRECTA:**
- A) La cantidad de determinados ingredientes o de determinadas categorías de ingredientes.
 - B) El nombre o la razón social y la dirección del fabricante del alimento.
 - C) La mención «un consumo excesivo puede producir efectos laxantes» en aquellos alimentos que contengan más de un 10 % de polialcoholes añadidos.
 - D) Las condiciones especiales de conservación y/o las condiciones de utilización.
- 99 ¿Qué requisito NO es obligatorio en las señalizaciones que anuncian la prohibición del consumo de tabaco incluidas en el Decreto 150/2006?**
- A) Incluir la identidad corporativa de la Junta de Andalucía.
 - B) Incluir la referencia a la Ley 28/2005.
 - C) El tamaño no será inferior a DIN-A4.
 - D) Incluir la señal internacional de prohibido fumar en color rojo.
- 100 En el apartado de "Recetas diferentes" de los requisitos nutricionales específicos descritos en el Plan EVACOLE actual, el número de recetas que se puede repetir como máximo, es:**
- A) 5 veces en la planilla para verduras y hortalizas.
 - B) 3 veces en la planilla para carne.
 - C) 3 veces en la planilla para pescado.
 - D) 2 veces en la planilla para huevos.

**SAS_CUERPO SUPERIOR
FACULTATIVO IISS FARMACIA
2021 / TURNO LIBRE /
EXAMEN APLAZADO**

**CUESTIONARIO
PRÁCTICO
OPCIÓN "C"**

CASO PRÁCTICO 2:

Siendo usted el Agente de Salud Pública (ASP) responsable en su ámbito geográfico, el martes 8/03/2022 recepciona una denuncia con Nº Exp. AL DP 22 XXX, a primera hora de la mañana. En ella, se motivan hechos sobre la sospecha de distribución clandestina de complementos alimenticios (CA) en un gimnasio denominado "Lo mejor para tu BODY".

101 ¿Qué plazo máximo tiene para la visita de comprobación de los hechos denunciados, según el Proceso de Gestión de Denuncias?

- A) El plazo máximo el mismo día 8/03/2022 antes de las 15:00 horas.
- B) El plazo máximo cumple el 10/03/2022.
- C) El plazo máximo cumple el 16/03/2022.
- D) El Proceso no establece tiempo máximo de actuación, ya que es de prioridad absoluta y hay que actuar de inmediato.

102 El titular de la empresa "Lo mejor para tu BODY" manifiesta vender CA en su gimnasio (con ubicación de un almacén) y a través de la plataforma web, tanto a particulares como a otros gimnasios. Aclara, igualmente, que es el responsable de la distribución en nuestro país de la marca "Feel Good". Su proveedor está en Portugal. Indique la respuesta correcta:

- A) El proveedor portugués ha notificado, por el Principio de Reconocimiento Mutuo, la puesta en el mercado de estos CA en España ante la Agencia Española de Seguridad Alimentaria y Nutrición, al no tener establecido su domicilio social en España.
- B) El titular del gimnasio, responsable de la primera puesta en el mercado nacional de estos CA, ha notificado por el Principio de Reconocimiento Mutuo, todos los CA de la marca "Feel Good" a la Delegación Territorial de Salud competente por razón del domicilio social de Andalucía.
- C) Portugal es un país miembro de la UE, por lo que no hay que realizar ninguna notificación para comercializar en España este tipo de productos.
- D) Las respuestas A) y B) son correctas.

103 Ante la situación planteada en el punto anterior, dicho operador económico tendría el siguiente perfil, y según el Real Decreto 191/2011, tendría la siguiente obligatoriedad:

- A) Establecimiento de venta minorista de CA. Sólo necesita la inscripción en el Registro de ámbito autonómico.
- B) Establecimiento de venta minorista, venta online de CA y distribuidor. Necesita la inscripción en el Registro de ámbito estatal: Clave 26/ Actividad 25/Categoría 4.
- C) Establecimiento de venta minorista, venta online de CA y distribuidor. Necesita la inscripción en el Registro de ámbito estatal: Clave 26/Actividad 25/Categoría 3.
- D) Al tratarse de un gimnasio, considerado según el Manual ALBEGA "Excepciones a los sitios", no tendría ningún perfil en este ámbito alimentario.

104 Efectuando las comprobaciones in situ, le llama la atención un producto denominado "TIPAZO EXPRESS", de otra marca distinta a "Feel Good" y revisa su ETIQUETA. Señale cuál de las siguientes opciones se considera una deficiencia:

- A) La declaración: "Pérdida de peso desde el PRIMER DÍA".
- B) La afirmación de que los complementos no deben utilizarse como sustituto de una dieta equilibrada.
- C) Indicación de la dosis del producto recomendada para su consumo diario.
- D) La dirección social y nombre que aparece, corresponde a un operador económico sueco y no a la empresa "Lo mejor para tu Body".

105 Una vez en su oficina, decide indagar si el producto "TIPAZO EXPRESS", con dirección social del operador de la empresa alimentaria responsable en Estocolmo, está notificado. ¿Qué base de datos consulta para realizar esta comprobación?

- A) ALBEGA, ya que el domicilio social del responsable de la notificación está en Andalucía, y debe aparecer el listado de todos los CA que comercializa en su gimnasio.
- B) Se consultará tanto la base de datos autonómica (ALBEGA) como también la base de datos nacional de CA (AESAN).
- C) AEMPS (Agencia Española del Medicamento y Productos Sanitarios).
- D) CIMA (Centro de información online de medicamentos de la AEMPS).

106 Se contacta nuevamente con el propietario del gimnasio, quien refiere que el proveedor de "TIPAZO EXPRESS" es un "influencer" deportivo sueco, que lo vende a través de Instagram. Verificando la trazabilidad del producto, se comprueba que la titularidad de las facturas emitidas coincide con la razón social y dirección del operador responsable en Estocolmo, identificada en la etiqueta. Indique la respuesta correcta:

- A) Dicha actividad de comercialización electrónica no está permitida en España.
- B) Dicha actividad de comercialización electrónica no está permitida en España, al no estar el producto notificado en la AESAN.
- C) Dicha actividad de comercialización electrónica no está permitida en España, al no estar el producto notificado en la AESAN y la empresa sueca, responsable de su puesta en el mercado nacional, no está inscrita con la Clave 26/Actividad 25/Categoría 3.
- D) Dicha actividad de comercialización electrónica no está permitida en España, al no estar el producto notificado en la AESAN y la empresa sueca, responsable de su puesta en el mercado nacional, no está inscrita con la Clave 26/Actividad 25/Categoría 5.

107 En la Lista de Ingredientes se declaran las siguientes sustancias: Té rojo, guaraná, chitosán, cafeína, vitamina B6, vitamina C y cromo. Indique la respuesta correcta:

- A) Todas las sustancias son consideradas armonizadas.
- B) Hay sustancias consideradas no armonizadas incluidas en el listado nacional del anexo del Real Decreto 130/2018.
- C) Hay sustancias consideradas no armonizadas que figuran en alguna lista de estado miembro, catálogo Nuevo Alimentos de la Comisión Europea y/o compendio de la Autoridad Europea de Seguridad Alimentaria (EFSA).
- D) Las respuestas B) y C) son correctas.

108 Tras la valoración de los resultados obtenidos hasta el momento, y siguiendo el Proceso de Gestión de Denuncias, usted elabora un Informe de actuaciones en el que propone:

- A) Archivar la denuncia al no haberse podido constatar los hechos denunciados.
- B) Remitir a los servicios jurídicos las actuaciones, proponiéndose la incoación de un expediente sancionador.
- C) Remitir a los servicios jurídicos las actuaciones, proponiéndose la adopción de las medidas cautelares necesarias, así como la incoación de un expediente sancionador.
- D) El Proceso de Gestión de Denuncias no contempla ningún modelo de informe de actuaciones.

109 ¿Cuál es el plazo máximo para la remisión de sus actuaciones a la Unidad de Protección de Salud del Distrito de Atención Primaria (DAP), según el Proceso el Proceso de Gestión de Denuncias?

- A) 7 días laborables desde la comprobación de los hechos.
- B) No hay plazo máximo, ya que hay que cerrar posibles actuaciones de seguimientos.
- C) 4 días naturales desde la comprobación de los hechos.
- D) Ninguna de las respuestas anteriores es correcta.

110 Según el anexo III (Informe ante incumplimientos) del Programa de Control de Complementos Alimenticios 2021, se incluirán los siguientes datos:

- A) No se detectan incumplimientos, son tan sólo "Simples Irregularidades". No procede realizar el Informe.
- B) Se incluirán en el Informe: Datos de incumplimientos en la notificación y en el etiquetado/ Sospecha del producto por posible principio activo en dietas adelgazantes como ingrediente.
- C) Además de la opción B), se incluirán: Retirada del producto por el titular del gimnasio y generación de alerta por el ASP.
- D) Ninguna de las respuestas anteriores es correcta.

111 ¿Qué otros Procesos de Protección de la Salud intervendrán en el cierre de esta actuación, a priori, originada por una denuncia?

- A) El Proceso de Gestión de Denuncias engloba todas las actuaciones realizadas.
- B) Proceso de Medidas Cautelares, Proceso de Alertas y Proceso de Inspección
- C) Proceso de Auditoría y Proceso de Medidas Cautelares.
- D) Proceso de Medidas Cautelares, Proceso de Toma de Muestra y Proceso de Inspección.

112 El gimnasio dispone de una cafetería con una amplia carta de desayunos y comidas saludables. Esta actividad está explotada por la misma empresa ("Lo mejor para tu BODY"). Usted comprueba que esta actividad ha sido dada de alta de oficio en el censo del Sistema de información ALBEGA hace 10 días y la tiene asignada. Según el Plan de Inspección basado en el Riesgo de los Establecimientos Alimentarios de Andalucía 2020-2023, indique qué actuación procede realizar:

- A) Una Inspección Basada en el Riesgo Programada.
- B) Una Inspección Basada en el Riesgo Programada y finalizada la inspección, se procederá a la clasificación del establecimiento en base al riesgo.
- C) Una Inspección Basada en el Riesgo no programada en un plazo máximo de 1 mes desde la fecha de alta.
- D) Una inspección para comprobar la adecuación del establecimiento a la normativa vigente, sin constatar que dispone y tiene implantado un Sistema de Autocontrol, ya que es una comprobación propia de la herramienta de Auditoría.

113 ¿En qué Registro Sanitario corresponde inscribir dicha actividad minorista?

- A) No requiere la inclusión en ningún Registro Sanitario, ya que la actividad principal es la del gimnasio.
- B) Registro Actividades Comerciales de Andalucía.
- C) Registro General Sanitario de Empresas Alimentarias y Alimentos.
- D) Registro Sanitario Empresas/Establecimientos Alimentarios de Andalucía.

114 Revisando la Carta/Menú, le llama la atención el siguiente plato: "Poke (Bowl) del Chef (arroz sushi, atún marinado, aguacate, apio, sésamo, zanahoria, tomate cherry, brotes soja, jengibre, cacahuets, salsa de mostaza (a base de leche))". ¿Qué información debe facilitarse al consumidor?

- A) Información sobre alérgenos de este plato. Se identifican 8 alérgenos.
- B) Información sobre alérgenos de este plato. Se identifican 7 alérgenos.
- C) Información sobre los productos afectados por el Real Decreto 1420/2006 (anisakis). Se comprueba que todos los productos de la pesca son adquiridos envasados y congelados.
- D) Información sobre cereales con gluten en este plato.

115 Verificando el Plan de Limpieza y Desinfección (L+D), se observan las siguientes prácticas realizadas por el personal propio de la cafetería, cuya única formación es la de manipulador de alimentos. ¿Cuál de ellas NO es correcta?

- A) En el protocolo de operaciones de L+D, se hace hincapié en la ejecución de una limpieza previa a la desinfección.
- B) En la cocina, utilizan como desinfectante "Lejía Conejo", apta para la desinfección del agua de bebida.
- C) El desinfectante que utiliza el camarero en las mesas de los clientes es un Biocida TP4 para "Uso exclusivo por Personal Especializado".
- D) Siguiendo las recomendaciones de prevención del Covid19, mantienen un gel hidroalcohólico en la entrada del recinto, el cual dispone de su correspondiente N° Registro AEMPS.

116 En relación al Plan de Control de Plagas, revisa un certificado emitido por una empresa autorizada de Servicio Biocida (ROESBA: XXXX-AND-750), en el que aplican un rodenticida anticoagulante con la sustancia activa Bromadiolona 0.005 %, clasificado según CLP como Repr. 1A. Indique la respuesta correcta:

- A) El Número de Registro Biocida corresponderá a ES/XX-2018-10-YYYYY.
- B) No es necesario el curso de Nivel Especial de Tóxicos y CMRs para poder aplicarlo, ya que el aplicador posee el certificado de acreditación de competencias Nivel 2.
- C) Es necesario el curso de Nivel Especial de Tóxicos y CMRs para poder aplicarlo, y además, la empresa con n° ROESBA: XXXX-AND-750 ha de disponer del LOMBA (Libro Oficial de Movimientos de Biocidas en Andalucía)
- D) Las respuestas A) y B) son correctas.

117 En el transcurso de la inspección del establecimiento, se identifican las siguientes instalaciones de riesgo de propagación de Legionella: Un sistema de agua caliente sanitaria con acumulador y circuito de retorno (ACS), un aljibe de agua fría de consumo humano (AFCH) y una piscina climatizada interior con recirculación y con chorros de hidromasajes. ¿Qué tipo de controles realizará en respuesta a sus actuaciones como ASP, y en qué normativas se refrendará?

- A) Revisión documental e inspección de las instalaciones, en base a lo establecido en el Real Decreto 865/2003.
- B) Inspección documental y adecuación de las instalaciones, en base a lo establecido en el Decreto 485/2019.
- C) Las respuestas A) y B) son correctas.
- D) Además de la opción C), se controlará lo establecido en el Decreto 95/2001.

118 Se procede a realizar algunas determinaciones in situ, obteniéndose los siguientes valores (muy similares a los registros históricos revisados): Ducha del vestuario femenino CRL: 0.8 ppm, pH: 8 y Tª: 24°C / 50°C Aljibe de AFCH: CRL: 0.9 ppm, pH: 8 y Tª: 22. Entrada acometida: Tª: 26°C. Acumulador de ACS con retorno: Tª: 65°C (tubería retorno Tª: 50°C). Indique la respuesta correcta:

- A) No se detectan desviaciones, por lo que no hay riesgo aparente de proliferación de Legionella.
- B) Se detectan deficiencias en algunos parámetros analizados.
- C) La temperatura del circuito de AFCH no será considerada como deficiencia, siempre que las tuberías estén suficientemente alejadas de las de agua caliente o, en su defecto, aisladas térmicamente.
- D) Se cortará de inmediato el AFS hasta restablecer los valores exigidos.

119 Con respecto a la piscina climatizada, se realizan las siguientes determinaciones en el agua del vaso. Indique cuál de ellas cumple un criterio para el cierre del vaso hasta normalizar los valores, según lo establecido en el Decreto 485/2019:

- A) Bromo Total: 9 mg/L, pH: 7,2 y Tª: 34°C.
- B) Bromo Total: 11 mg/L, pH: 8 y Tª: 37°C, con necesidad de intensificar la renovación del aire.
- C) Bromo Total: 2 mg/L, pH: 7,5 y Tª: 35°C y fondo con poca visibilidad del desagüe.
- D) Todos los parámetros anteriores están dentro de los márgenes permitidos, no procede en ningún caso el cierre del vaso.

120 Tras revisar los registros operacionales, indique qué hechos serán susceptibles de ser reflejados en la Hoja de Control/ Acta, como deficiencias:

- A) El último certificado de Limpieza y Desinfección de las instalaciones de ACS y AFCH data del 15 y 16 de diciembre de 2021. Posteriormente, el día 30/12/21 se registra en el apartado de incidencias "sustitución del acumulador de ACS".
- B) El último certificado de Limpieza y Desinfección de las instalaciones de ACS y AFCH, emitido por la empresa contratada, está firmado por el responsable técnico de las tareas realizadas y de la instalación, pero no por el aplicador del tratamiento.
- C) En el registro de mantenimiento, se registran incidencias por averías continuas del acumulador de ACS en diciembre de 2021.
- D) Ningún hecho anterior es susceptible de constatarse en Hoja de Control /Acta, pues no constituyen deficiencias.

121 En relación a la formación que debe disponer el operario que realiza las operaciones de mantenimiento higiénico-sanitario de las instalaciones de riesgo de legionelosis actualmente, indicar la respuesta correcta:

- A) Certificado de Profesionalidad que acredita las unidades de competencias de la Cualificación Profesional "Mantenimiento H-S de Instalaciones susceptibles de proliferación de microorganismos nocivos y su diseminación por aerosolización-Nivel 2".
- B) Certificado de Profesionalidad que acredita las unidades de competencias de la Cualificación Profesional "Gestión de Servicios para el Control de Plagas-Nivel 3".
- C) Certificado de Aprovechamiento emitido por una entidad formadora conforme a Orden SCO/317/2003 y su normativa de desarrollo autonómica, la Orden de 2 de julio de 2004.
- D) El operario no realiza los tratamientos con biocidas tipo 2 y tipo 11, ya que contratan a una empresa externa autorizada para ello. Por lo que, no es necesario ningún tipo de formación.

122 Según la normativa de aplicación autonómica en la piscina climatizada, y detectándose las siguientes deficiencias, ¿qué hecho será tipificado como infracción grave?

- A) No disponer del Protocolo de Autocontrol de la piscina.
- B) Detección de una humedad relativa en el recinto de la piscina con valor paramétrico de 70%.
- C) El almacén de productos químicos no está provisto de un sistema de cerramiento.
- D) Ningún hecho anterior es constitutivo de infracción grave.

123 En referencia a las deficiencias detectadas e indicadas en la pregunta anterior, ¿quién tendría la responsabilidad de asumirlas?

- A) El laboratorio que realiza los controles de dicha piscina.
- B) El titular de la instalación.
- C) La asesoría que elabora toda la documentación referente a la piscina.
- D) El operario de mantenimiento.

124 Una vez concluidas todas las actuaciones anteriormente mencionadas, y previa comprobación de que la empresa "Lo mejor para tu BODY" tiene asignado el código ALBEGA 00000-XXXXX, ¿qué tipo de registro debe estar ya mecanizado en la opción "Datos Autorización"?

- A) Registro General Sanitario de Alimentos: clave 26.
- B) Registro-Censo (registro autonómico): Minorista-Restauración colectiva.
- C) Registro de Establecimientos y Servicios Biocidas (ROESBA).
- D) Las respuestas A) y B) son correctas.

125 ¿Qué actividades deben quedar mecanizadas en este Sitio de ALBEGA?

- A) Actividades: Piscinas de Uso Público y Establecimientos con riesgo de Legionella.
- B) Además de las actividades de la opción A: Comidas Preparadas y Productos Alimenticios con Notificación Obligatoria (Complementos Alimenticios).
- C) El establecimiento es un gimnasio, no se mecaniza en ALBEGA, es considerado como un "Sitio Excepcionado".
- D) Todas las respuestas anteriores son incorrectas.

CASO PRÁCTICO 3:

Usted, como agente de salud pública (ASP), el 13 de mayo de 2022 realiza una actuación de control oficial a una industria, con motivo inicial de una toma de muestras de Listeria según el Programa de Control de Peligros Biológicos en Productos Alimenticios (PCPB). Dicha industria presenta una clasificación de riesgos "A" en última Inspección basada en el riego (IBR) en diciembre de 2021, y está inscrita en el Registro General Sanitario de Empresas Alimentarias y Alimentos (RGSEAA) para el envasado de hortalizas o frutas o setas frescas y elaboración de productos de origen vegetal pelados o troceados. Una vez en la industria, realiza también una IBR. Observa que se dedican a envasar fruta fresca, a elaborar ensaladas (3 productos distintos) y frutas peladas y troceadas listas para el consumo (5 productos distintos). La muestra a tomar es del producto "Macedonia de frutas La Alegría", envasada en tarrina PET transparente de 250 g., en la que se indica: Ingredientes: manzana, pera, plátano, fresa y kiwi; conservar a $T^a = 0-5^{\circ}C$; lote/fecha envasado: 12.05.2022. Consumir preferentemente antes de una semana desde fecha envasado. En su plan de trazabilidad, comprueba que el lote se establece mediante el código dd.mm.aaaa, siendo dd= día, mm= mes y aaaa= año de elaboración y/o envasado del producto. El plan de muestreo de la empresa establece (ver tabla 1) una frecuencia de muestreo trimestral de 2 productos listos para el consumo, rotando de forma que al cabo del año se hayan muestreado los distintos tipos, y muestreo anual de 1 superficie o equipo en contacto con alimentos. Usted comprueba que los últimos resultados analíticos de producto listo para el consumo corresponden a 2 productos distintos, ambos con fecha el 20/04/2022, existiendo también resultados cada trimestre de 2021 y 2020 de otros 2 productos, rotando todos los tipos de productos cada año. También comprueba que el último resultado analítico de toma de muestra de superficie es de fecha 16/09/2021, existiendo también resultados de septiembre de 2020 y septiembre de 2019, cada uno de una línea de envasado distinta. Todos los resultados son conformes a norma. Solicita estudios de vida útil del producto muestreado y no los aportan, argumentando

el responsable que en el Sistema de Autocontrol se indica que sus productos troceados/pelados listos para el consumo (ALC) pueden favorecer el desarrollo de *Listeria monocytogenes*.

MES	ENERO	FEBRERO	MARZO	ABRIL	MAYO	JUNIO	JULIO	AGOSTO	SEPTIEMBRE	OCTUBRE	NOVIEMBRE	DICIEMBRE
*PROD. ALC	2			2			2			2		
SUPERFICIE									1			

*Las muestras se toman rotando productos de forma que en el año se analizan todos los tipos

126 Según el proceso de inspección, el motivo inicial de su actuación se considera:

- A) Límite de entrada.
- B) Límite marginal.
- C) Límite de salida.
- D) Ninguna opción es correcta.

127 La industria está inscrita en el RGSEEA con la clave/categoría/actividad:

- A) Clave 21 cat/act 101.
- B) Clave 21 cat/act 101 y 110.
- C) Clave 21 cat/act 110 y 201.
- D) Clave 21 cat/act 201 y 210.

128 La toma de muestra se realizará:

- A) De producto con carácter oficial (reglamentario).
- B) De producto con carácter de vigilancia (prospectivo).
- C) La respuesta A) y además toma de muestra de superficie y equipos en contacto con los alimentos listos para el consumo.
- D) La respuesta B) y además toma de muestra de superficie y equipos en contacto con los alimentos listos para el consumo.

129 Los criterios o directrices generales para la toma de muestra de este producto se encuentran descritos en el:

- A) Plan de control de peligros biológicos en productos alimenticios.
- B) Plan extraordinario de *Listeria monocytogenes* fase 1.
- C) Plan extraordinario de *Listeria monocytogenes* fase 2.
- D) Plan extraordinario de *Listeria monocytogenes* fase 3.

130 Para el control documental asociado a esta toma de muestra, se aplicará lo establecido en el:

- A) Plan de control de peligros biológicos en productos alimenticios.
- B) Plan extraordinario de *Listeria monocytogenes* fase 1.
- C) Plan extraordinario de *Listeria monocytogenes* fase 2.
- D) Plan extraordinario de *Listeria monocytogenes* fase 3.

- 131 Según el Reglamento (CE) 2073/2005, la frecuencia de toma de muestras de Listeria en productos listos para el consumo:**
- A) Será decidida por la empresa.
 - B) Será como mínimo de una cada 2 semanas.
 - C) Será como mínimo de una cada 2 semanas, si se obtienen resultados satisfactorios durante seis semanas consecutivas.
 - D) Será como mínimo de una cada 2 semanas, si se obtienen resultados satisfactorios durante treinta semanas consecutivas.
- 132 En vista del Plan de muestreo de la empresa y los últimos resultados analíticos de producto listo para el consumo y de superficie y equipos en contacto con los alimentos, indique la respuesta correcta:**
- A) La empresa cumple la frecuencia establecida en su Plan.
 - B) Se le solicitará justificación de la frecuencia de muestreo de dichos productos comprobando su coherencia con el volumen de producción, el riesgo frente a Listeria y el plan de muestreo.
 - C) Se le solicitará justificación de la frecuencia de muestreo, su coherencia con las medidas de Limpieza y Desinfección aplicadas, el riesgo frente a Listeria y el plan de muestreo.
 - D) Las respuestas A) y C) son correctas.
- 133 Observa que los boletines de resultados analíticos de muestra de producto listo para el consumo (ALC) realizadas en su Plan de muestreo indica n=1 para la determinación de Listeria monocytogenes mediante norma EN/ISO 11290-1 en cada lote analizado. En base al Reglamento (CE) 2073/2005, indique la respuesta correcta:**
- A) Al no ser muestras de control oficial sino internas de la empresa, n=1 es válido para evaluar la aceptabilidad del lote.
 - B) Cuando el objetivo de la muestra es evaluar la aceptabilidad del lote, el plan de muestreo debe ser n=5, aunque no se trate de un control oficial.
 - C) La empresa podría realizar para estos productos listos para el consumo pruebas basadas en microorganismos alternativos.
 - D) Las respuestas B) y C) son correctas.
- 134 Según el Reglamento (CE) 2073/2005, el criterio que define la aceptabilidad de un producto, un lote de productos alimenticios o un proceso, basándose en la ausencia, presencia o número de microorganismos, y/o en la cantidad de sus toxinas/metabolitos, por unidad de masa, volumen, superficie o lote se define como:**
- A) Criterio de seguridad alimentaria.
 - B) Criterio de higiene de procesos.
 - C) Criterio microbiológico.
 - D) Muestra representativa.

135 En relación a los estudios para investigar el cumplimiento de los criterios a lo largo de toda la vida útil de los productos listos para el consumo que puedan permitir el desarrollo de *Listeria monocytogenes*, estos estudios podrán consistir en:

- A) Especificaciones de las características fisicoquímicas del producto como pH, aw, contenido de sal, concentración de conservantes y tipo de sistema de envasado.
- B) Especificaciones de las características fisicoquímicas del producto teniendo en cuenta las condiciones de almacenamiento y transformación, las posibilidades de contaminación y la vida útil prevista.
- C) La consulta de la bibliografía científica y de los datos de investigación disponibles acerca de los aspectos que caracterizan el crecimiento y la supervivencia de los microorganismos en cuestión.
- D) Todas las respuestas anteriores son correctas.

136 La toma de muestra que realiza la empresa para detectar la presencia de *Listeria monocytogenes* de las zonas y el equipo de producción:

- A) No la exige la norma, incorporándola la empresa a su Plan de muestreo tras realizar un análisis de riesgos.
- B) Es una exigencia para los explotadores de empresas alimentarias que produzcan alimentos listos para el consumo.
- C) Se realiza teniendo como método de referencia la norma ISO 11290-2.
- D) Las respuestas B) y C) son correctas.

137 Según el Proceso de Gestión de Muestras, indique la respuesta INCORRECTA en cuanto al contenido mínimo que debe cumplir el documento de toma de muestras:

- A) Motivo: programa dentro del cual se actúa.
- B) Nombre, dirección y número de inscripción en el RGSEEA del responsable del producto.
- C) Descripción de las condiciones en las que se encuentra el producto o sustancia: lugar, temperatura,...
- D) Especificación de destino de ejemplares de muestras y responsabilidades de guarda, custodia y conservación.

138 ¿Qué resultado consideraría conforme para la muestra de producto que usted toma?

- A) $n=1$, $c=0$, m = no detectado en 25 g.
- B) $n=5$, $c=1$, $m < 100$ ufc/g.
- C) $n=5$, $c=0$, M = no detectado en 25 g.
- D) $n=1$, $c=0$, $m < 100$ ufc/g.

139 Según la Instrucción 106/2010 versión 2 de actuaciones en materia de preparación, acondicionamiento y transporte de muestras oficiales de alimentos, ¿qué cantidad de producto deberá tomar?

- A) 60 gramos de producto limpio por cada parámetro a analizar y por cada unidad de muestra.
- B) 80 gramos de producto limpio por cada parámetro a analizar y por cada unidad de muestra.
- C) 100 gramos de producto limpio por cada parámetro a analizar y por cada unidad de muestra.
- D) 125 gramos de producto limpio por cada parámetro a analizar y por cada unidad de muestra.

140 Para el producto muestreado listo para el consumo, además de determinación de Listeria, ¿qué criterios de seguridad alimentaria contempla el Reglamento (CE) 2073/2005?

- A) E. coli.
- B) Salmonella.
- C) Histamina.
- D) Las respuestas A) y B) son correctas.

141 Según el proceso de Gestión de Muestras, NO es motivo de rechazo de muestra:

- A) La muestra no cumple el cronograma establecido.
- B) El laboratorio no tiene habilitada la técnica analítica.
- C) No inclusión de la muestra en la aplicación informática destinada a tal fin.
- D) Precintos, embalaje o envases sucios.

142 Según el Real Decreto 1945/1983, cuando del resultado del análisis inicial se deduzcan infracciones a las disposiciones vigentes:

- A) El instructor citará de oficio a la empresa para realizar análisis contradictorio.
- B) Se incoará expediente sancionador.
- C) La empresa dispondrá de un plazo de cinco días hábiles para justificar que el ejemplar de muestra correspondiente ha sido presentado en un laboratorio oficial o privado autorizado para que se realice el análisis contradictorio.
- D) Todas las respuestas anteriores son correctas.

143 Tras finalizar la toma de muestra, procede a realizar una IBR siguiendo el Plan de Inspección Basado en el Riesgo de los establecimientos alimentarios de Andalucía 2020-2023. La actuación que realiza se corresponde con:

- A) IBR programada.
- B) IBR no programada.
- C) Control asociado a toma de muestras.
- D) Inspección de oficio.

- 144 Teniendo en cuenta la clasificación en función del riesgo de esta industria, ¿cuántas visitas programadas le corresponderían en 2022?**
- A) 2,5.
 - B) 2.
 - C) 1.
 - D) 0,5.
- 145 Según el Proceso de Inspección, como ASP, en la preparación de la inspección recopilará toda la información necesaria de la actividad a controlar. Entre esta información, se encuentra:**
- A) Situación administrativa.
 - B) Bibliografía.
 - C) Antecedentes de control relacionados con la inspección en el sistema de información ALBEGA.
 - D) Todas las respuestas anteriores son correctas.
- 146 Durante la visita de inspección, observa junto al almacén, una puerta que permanece cerrada. Pregunta al encargado si puede acceder a ver su interior y le contesta que no se lo permite, ya que es una estancia de acceso restringido. ¿Cómo debe actuar según el Proceso de Inspección?:**
- A) Lo hará constar en acta y se indicará, si es posible, las razones de dicha negativa.
 - B) Lo hará constar en hoja de control y se indicará, si es posible, las razones de dicha negativa.
 - C) Accederá al interior ya que es una estancia de la industria y está autorizado como agente de control oficial.
 - D) Las respuestas A) y B) son correctas.
- 147 ¿En qué fase de la realización de la inspección usted comprobará que la industria desarrolla la actividad para la cual se encuentra registrada/autorizada, en base al RGSEEA?**
- A) Preparación.
 - B) Inicio.
 - C) Desarrollo.
 - D) Dictamen.
- 148 Aplicando el Proceso de Inspección, a la hora de la elaboración de documentos de la inspección que realiza, si existen deficiencias leves:**
- A) Complimentará in situ acta de inspección.
 - B) Se incluirá el compromiso del inspeccionado de subsanar dichas deficiencias.
 - C) Comunicará al interesado su derecho a manifestar lo que considere oportuno.
 - D) Todas las respuestas anteriores son correctas.

149 Si en cambio, en la visita de inspección existieran deficiencias graves, el Proceso de Inspección indica que:

- A) El plazo para subsanación podrá ampliarse a tres meses, por problemas estructurales, siempre y cuando la naturaleza del incumplimiento no implique un riesgo para la salud.
- B) Al acta siempre le acompañará un documento aclaratorio de la misma.
- C) Las actas se remitirán antes de 10 días hábiles para apertura de expediente sancionador.
- D) Si en la visita de seguimiento se comprueba que se han subsanado, se dejará constancia de ello en hoja de control.

150 Según el Proceso de Inspección, la opinión oficial que emite un ASP a partir de su propia experiencia y conocimientos, como resultado de la valoración que haga de los análisis o exámenes de cualquier otro tipo que realice, se define como:

- A) Dictamen.
- B) Documento aclaratorio.
- C) Informe.
- D) Informe de valoración.

**SAS_CUERPO SUPERIOR
FACULTATIVO IISS FARMACIA
2021 / TURNO LIBRE /
EXAMEN APLAZADO**

**CUESTIONARIO
RESERVA**

OPCIÓN "C"

151 ¿Qué microorganismos de los siguientes se deben controlar como criterio de seguridad alimentaria en los preparados deshidratados para lactantes, según establece el Reglamento (CE) nº 2073/2005?

- A) Salmonella y Cronobacter spp.
- B) Salmonella, Histamina y E. coli.
- C) Listeria monocytogenes y Salmonella.
- D) Salmonella y Enterotoxinas estafilocócicas.

152 ¿Cuál es el contenido máximo permitido de estaño en las latas de encurtidos según establece el Reglamento (CE) 1881/2006?

- A) 100 mg/kg peso.
- B) 150 mg/kg peso.
- C) 200 mg/kg peso.
- D) 300 mg/kg peso.

153 Según el Real Decreto 102/2011, relativo a la mejora de la calidad del aire, el valor límite anual de las partículas PM10 en condiciones ambientales para la protección de la Salud es:

- A) 10 $\mu\text{g}/\text{m}^3$.
- B) 30 $\mu\text{g}/\text{m}^3$.
- C) 40 $\mu\text{g}/\text{m}^3$.
- D) 50 $\mu\text{g}/\text{m}^3$.

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 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 DEJARLO 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 ESTAS 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 DÍAS 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.

