

**OFERTA DE EMPLEO PÚBLICO DE PERSONAL ESTATUTARIO DE  
INSTITUCIONES SANITARIAS DE LA COMUNIDAD AUTÓNOMA DE  
CANTABRIA**

**CATEGORÍA:**

**TÉCNICO/A EN FARMACIA**

Orden SAN/78/2022, de 29 de diciembre, por la que se convocan pruebas selectivas para el acceso, mediante el procedimiento de concursooposición para la estabilización de empleo temporal, a la condición de personal estatutario fijo en la categoría de Técnico/a en Farmacia de Instituciones Sanitarias de la Comunidad Autónoma de Cantabria.

**EJERCICIO ÚNICO  
CUESTIONARIO TIPO TEST**

**ADVERTENCIA:**

**NO ABRA ESTE CUESTIONARIO HASTA QUE SE LE INDIQUE**

- 1 .- Conforme el artículo 1.1. de la Constitución Española de 1978, señale la respuesta FALSA:**
- A España se constituye en un Estado social y democrático de Derecho, que propugna como valores superiores de su ordenamiento jurídico la libertad, la justicia, la igualdad y el pluralismo político.
  - B La forma política del Estado español es la Monarquía parlamentaria.
  - C Las distintas modalidades lingüísticas de España en ningún caso y territorio tendrán la consideración de oficial, salvo el castellano, sin perjuicio de constituir un patrimonio cultural.
  - D La soberanía nacional reside en el pueblo español, del que emanan los poderes del Estado.
- 2 .- El derecho a la protección de la salud, se encuentra recogido en la Constitución Española de 1978, en el artículo:**
- A 23.
  - B 33.
  - C 43.
  - D 53.
- 3 .- A los efectos del artículo 4 de la Ley Orgánica 8/1981, de 30 de diciembre, de Estatuto de Autonomía para Cantabria, gozan de la condición política de cántabros los ciudadanos españoles que, de acuerdo con las Leyes generales del Estado, señale la respuesta CORRECTA**
- A Tengan la vecindad administrativa en cualquiera de los municipios de Cantabria.
  - B Hayan nacido en Cantabria.
  - C Tengan la vecindad administrativa en Casas de Cantabria ubicadas en otras Comunidades Autónomas.
  - D Los nacidos en Cantabria residentes en el extranjero, aunque no hayan tenido la última vecindad administrativa en Cantabria ni acrediten esta condición en el correspondiente Consulado de España.
- 4 .- De acuerdo con la Ley Orgánica 8/1981, de 30 de diciembre, de Estatuto de Autonomía para Cantabria, la bandera propia de Cantabria es la formada por dos franjas horizontales, de igual anchura:**
- A Roja la superior y blanca la inferior.
  - B Blanca la superior y roja la inferior.
  - C Azul la superior y blanca la inferior.
  - D Blanca la superior y azul la inferior.
- 5 .- De acuerdo con el artículo 1 de la Ley Orgánica 8/1981, de 30 de diciembre, de Estatuto de Autonomía para Cantabria, los poderes de la Comunidad Autónoma emanan de:**
- A La Constitución.
  - B El Estatuto de Autonomía para Cantabria.
  - C El pueblo.
  - D Todas las respuestas anteriores son correctas.

**6.- 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, señale la respuesta VERDADERA:**

- A Tanto el paciente como las personas vinculadas a él por razones familiares o de hecho, son titulares del derecho a la información asistencial.
- B La información clínica forma parte de todas las actuaciones asistenciales, será verdadera, se comunicará al paciente de forma comprensible y adecuada a sus necesidades y le ayudará a tomar decisiones de acuerdo con su propia y libre voluntad.
- C El consentimiento del paciente será escrito en todos los casos.
- D Cuando el paciente manifieste expresamente su deseo de no ser informado, únicamente se respetará su voluntad si así lo decide el médico responsable.

**7.- Según el artículo 3 de la Ley 41/2002, de 14 de noviembre, ¿cuál es la definición de información clínica?:**

- A El documento emitido por el médico responsable en un centro sanitario al finalizar cada proceso asistencial de un paciente, que especifica los datos de éste, un resumen de su historial clínico, la actividad asistencial prestada, el diagnóstico y las recomendaciones terapéuticas.
- B El soporte de cualquier tipo o clase que contiene un conjunto de datos e informaciones de carácter asistencial.
- C Todo dato, cualquiera que sea su forma, clase o tipo, que permite adquirir o ampliar conocimientos sobre el estado físico y la salud de una persona, o la forma de preservarla, cuidarla, mejorarla o recuperarla.
- D El conjunto de documentos que contienen los datos, valoraciones e informaciones de cualquier índole sobre la situación y la evolución clínica de un paciente a lo largo del proceso asistencial.

**8.- De acuerdo con el artículo 5 de la Ley de Cantabria 7/2002, de 10 de diciembre, de Ordenación Sanitaria de Cantabria, el Sistema Autonómico de Salud está integrado por:**

- A El Sistema Sanitario Público de Cantabria y la red sanitaria de titularidad privada.
- B Exclusivamente por los establecimientos, centros y servicios sanitarios existentes en la Comunidad Autónoma de Cantabria de titularidad pública.
- C Exclusivamente por los establecimientos, centros y servicios sanitarios existentes en la Comunidad Autónoma de Cantabria de titularidad privada.
- D Los establecimientos, centros y servicios sanitarios existentes en todo el territorio nacional.

**9.- De acuerdo con el artículo 9 de la Ley de Cantabria 7/2002, de 10 de diciembre, de Ordenación Sanitaria de Cantabria, el Sistema Sanitario Público de Cantabria se organiza en demarcaciones territoriales denominadas:**

- A Áreas de Salud, que constituyen el marco de planificación y desarrollo de las actuaciones sanitarias, y tienen como misión fundamental asegurar la accesibilidad y la continuidad de la atención en los distintos niveles de atención sanitaria.
- B Zonas de Salud, que constituyen el marco de planificación y desarrollo de las actuaciones sanitarias, y tienen como misión fundamental asegurar la accesibilidad y la continuidad de la atención en los distintos niveles de atención sanitaria.
- C Área Única, que constituye el marco de planificación y desarrollo de las actuaciones sanitarias, y tiene como misión fundamental asegurar la accesibilidad y la continuidad de la atención en los distintos niveles de atención sanitaria.
- D Zona de Salud Única, que constituye el marco de planificación y desarrollo de las actuaciones sanitarias, y tiene como misión fundamental asegurar la accesibilidad y la continuidad de la atención en los distintos niveles de atención sanitaria.

- 10 .- De acuerdo con el artículo 49 de la Ley de Cantabria 7/2002, de 10 de diciembre, de Ordenación Sanitaria de Cantabria, el ciudadano:**
- A Puede negarse a recibir las actuaciones sanitarias propuestas, sin que en ningún caso esté obligado a firmar el documento pertinente ni el alta voluntaria.
  - B En ningún caso puede negarse a recibir la asistencia sanitaria propuesta ni a someterse a tratamientos que tengan especial relevancia para la salud del paciente.
  - C Está obligado a firmar el documento pertinente en el caso de negarse a las actuaciones sanitarias propuestas especialmente en el que se pida el alta voluntaria o en lo referente a pruebas diagnósticas, actuaciones preventivas y tratamientos de especial relevancia para la salud del paciente.
  - D Todas las respuestas anteriores son falsas.
- 11 .- De acuerdo con el artículo 4 de la Ley de Cantabria 7/2002, de 10 de diciembre, de Ordenación Sanitaria de Cantabria, constituye el eje fundamental del Sistema Autonómico de Salud:**
- A El ciudadano.
  - B El paciente.
  - C El personal sanitario.
  - D El personal médico.
- 12 .- De acuerdo con el artículo 25 de la Ley de Cantabria 9/2010, de 23 de diciembre, de personal estatutario de instituciones sanitarias de la Comunidad Autónoma de Cantabria, en el caso de pérdida de la condición de personal estatutario fijo como consecuencia de pérdida de la nacionalidad:**
- A La persona interesada podrá recuperar dicha condición si acredita la desaparición de la causa que la motivó o adquiere otra nacionalidad que otorgue el derecho a acceder a tal condición.
  - B La persona interesada únicamente podrá recuperar dicha condición si adquiere la nacionalidad española.
  - C La persona interesada no podrá recuperar dicha condición en ningún caso.
  - D La persona interesada podrá recuperar dicha condición transcurridos dos años de la pérdida de la nacionalidad.
- 13 .- De acuerdo con el artículo 60 de la Ley de Cantabria 9/2010, de 23 de diciembre, de personal estatutario de instituciones sanitarias de la Comunidad Autónoma de Cantabria, las retribuciones básicas son:**
- A Sueldo y trienios.
  - B Sueldo, trienios y complemento específico.
  - C Sueldo y complemento de productividad.
  - D Sueldo, trienios, complemento de carrera profesional y pagas extraordinarias.
- 14 .- De acuerdo con el artículo 79 de la Ley de Cantabria 9/2010, de 23 de diciembre, de personal estatutario de instituciones sanitarias de la Comunidad Autónoma de Cantabria, la excedencia por cuidado de familiares:**
- A Tendrá una duración no superior a dos años para atender al cuidado de cada hijo o hija, tanto cuando lo sea por naturaleza como por adopción o acogimiento permanente o preadoptivo, a contar desde la fecha de nacimiento o, en su caso, de la resolución judicial o administrativa.
  - B No será computable a efectos de trienios, carrera y derechos en el régimen de Seguridad Social que sea de aplicación.
  - C Durante el tiempo de los tres años de excedencia, tendrá derecho a la reserva del mismo puesto o plaza de trabajo que desempeñaba.
  - D Constituye un derecho familiar del personal.

- 15 .- Según el artículo 6 de la Ley de Cantabria 9/2010, de 23 de diciembre, de personal estatutario de instituciones sanitarias de la Comunidad Autónoma de Cantabria, atendiendo a la función desarrollada, el personal estatutario se clasifica en:**
- A Personal sanitario y personal de gestión y servicios.
  - B Personal sanitario, personal de servicios y personal administrativo.
  - C Personal sanitario y personal no sanitario.
  - D Personal sanitario, personal administrativo, personal conductor y personal de limpieza.
- 16 .- De acuerdo con el artículo 79 de la Ley de Cantabria 9/2010, de 23 de diciembre de personal estatutario de instituciones sanitarias de la Comunidad Autónoma de Cantabria, el personal estatutario tendrá derecho a un periodo de excedencia para atender al cuidado de cada hijo o hija, tanto cuando lo sea por naturaleza como por adopción o acogimiento permanente o preadoptivo, cuya duración no podrá ser superior a:**
- A 2 años.
  - B 3 años.
  - C 4 años.
  - D 1 año.
- 17 .- Según el artículo 50 de la Ley de Cantabria 9/2010, de 23 de diciembre, de personal estatutario de instituciones sanitarias de la Comunidad Autónoma de Cantabria, los puestos de jefatura de unidad, tanto sanitaria como no sanitaria:**
- A Serán provistos por el sistema de concurso de traslados.
  - B Serán provistos por el sistema de libre designación.
  - C Serán provistos por el sistema de comisión de servicios.
  - D Todas las respuestas anteriores son verdaderas.
- 18 .- Según el artículo 2 de la Ley Orgánica 3/2007, de 22 de marzo, para la igualdad efectiva de mujeres y hombres:**
- A Todas las personas gozarán de los derechos derivados del principio de igualdad de trato y de la prohibición de discriminación por razón de sexo.
  - B Las obligaciones establecidas en esta Ley serán de aplicación exclusivamente a las mujeres que se encuentren en territorio español, cualquiera que fuese su nacionalidad, domicilio o residencia.
  - C Las obligaciones establecidas en esta Ley serán de aplicación exclusivamente a las personas físicas que se encuentren o actúen en territorio español, cualquiera que fuese su nacionalidad, domicilio o residencia.
  - D Todas las personas gozarán de los derechos derivados del principio de igualdad de oportunidades y de la prohibición de discriminación por razón de género.
- 19 .- Según el artículo 91 de la Ley de Cantabria 2/2019, de 7 de marzo, para la igualdad efectiva entre mujeres y hombres la corresponsabilidad es:**
- A Un derecho y un deber.
  - B Un derecho de la mujer, lógicamente.
  - C Un deber legal, por así establecerlo el Código Civil.
  - D Un deber del hombre.

- 20 .- Constituye el objeto de la Ley de Cantabria 1/2004, de 1 de abril, Integral para la Prevención de la Violencia contra las Mujeres y la Protección a sus víctimas:**
- A La adopción de medidas integrales para la sensibilización, prevención y erradicación de la violencia así como la protección, atención y asistencia a las víctimas y a sus hijos e hijas o personas sujetas a su tutela o acogimiento.
  - B La sensibilización en la lucha contra la violencia de género únicamente.
  - C Establecer medidas de protección integral cuya finalidad es prevenir, sancionar y erradicar esta violencia y prestar asistencia a las mujeres, a sus hijos menores y a los menores sujetos a su tutela, o guarda y custodia, víctimas de esta violencia.
  - D Ninguna es correcta.
- 21 .- Los servicios de farmacia hospitalaria deben de estar bajo la titularidad y responsabilidad de:**
- A La dirección médica del hospital.
  - B La gerencia del hospital.
  - C Un/a farmacéutico/a especialista en farmacia hospitalaria.
  - D La dirección de enfermería.
- 22 .- El servicio de farmacia hospitalaria depende orgánicamente de:**
- A La dirección médica.
  - B De un/a farmacéutico/a especialista en farmacia hospitalaria.
  - C La gerencia del hospital.
  - D El/la Consejero/a de salud.
- 23 .- Es obligatorio el establecimiento de un servicio de farmacia hospitalaria propio en:**
- A Todos los hospitales que dispongan de 100 camas o más.
  - B Los centros de asistencia social que dispongan de 100 camas o más en régimen de asistidos.
  - C Los centros psiquiátricos con 100 camas o más.
  - D Todas las anteriores son correctas.
- 24 .- El servicio de farmacia hospitalaria debe:**
- A Participar y coordinar la gestión de las compras de medicamentos y productos sanitarios por parte del hospital para asegurar su eficiencia.
  - B Realizar cuantas funciones puedan redundar en un mejor uso y control de los medicamentos.
  - C A y B son correctas.
  - D Ninguna de las anteriores es correcta.
- 25 .- De las siguientes afirmaciones sobre las instalaciones destinadas al servicio de farmacia hospitalaria ¿cuál es FALSA?:**
- A Deben tener difícil acceso desde el exterior del hospital.
  - B Deben estar bien comunicadas con el resto de unidades y servicios del centro.
  - C Deben disponer de un almacén.
  - D Deben disponer de un área de información del medicamento (CIM).

- 26 .- La elaboración de protocolos, boletines informativos y programas de educación sobre el uso de los medicamentos incluidos en la guía farmacoterapéutica, es función del:**
- A Ministerio de Sanidad.
  - B Consejería de Salud.
  - C Jefatura de servicio.
  - D Centro de información del medicamento (CIM).
- 27 .- La administración de nutrientes en el tracto intestinal mediante sonda se denomina:**
- A Nutrición enteral.
  - B Nutrición parenteral.
  - C A y B son correctas.
  - D Nutrición hiperprotéica.
- 28 .- Son preparados estériles:**
- A Las mezclas intravenosas, antineoplásicos o citostáticos.
  - B Las nutriciones parenterales.
  - C Los colirios, preparados intratecales, etc.
  - D Todos los anteriores son preparados estériles.
- 29 .- Las campanas de flujo laminar incorporan:**
- A Filtros para controlar partículas.
  - B Lámparas de rayos ultravioletas.
  - C Filtros en la evacuación del aire.
  - D Todas las anteriores son correctas.
- 30 .- El medicamento que impide la proliferación de células cancerosas se denomina:**
- A Antineoplásico.
  - B Antibiótico.
  - C Antipirético.
  - D Antidiarréico.
- 31 .- Preparación intratecal es la que se administra por:**
- A Vía oral.
  - B Vía intravenosa.
  - C Vía intramuscular.
  - D El canal espinal.

**32 .- En la etiqueta de la dosis unitaria se identificará:**

- A Nombre y composición.
- B Dosis.
- C Lote y caducidad.
- D Todas las anteriores son correctas.

**33 .- Se denomina paciente externo:**

- A Al paciente que no requiere ingreso hospitalario pero es atendido en unidades de hemodiálisis, hospital de día o consultas externas.
- B Al paciente que no genera estancia hospitalaria pero recoge su medicación en el servicio de farmacia hospitalaria.
- C Al paciente que requiere ingreso hospitalario y es atendido en unidades de hemodiálisis, hospital de día o consultas externas.
- D Al paciente que genera estancia hospitalaria y recoge su medicación en el servicio de farmacia hospitalaria.

**34 .- Tras la recepción de un pedido de medicamentos, daremos prioridad a:**

- A La rotación de los lotes, colocando delante los que caducan antes.
- B Los estupefacientes y psicotropos.
- C Los medicamentos termolábiles, que se colocarán en la nevera.
- D Todas las anteriores son falsas.

**35 .- La rama de la farmacología que estudia los procesos y las modificaciones que sufre un fármaco durante su paso por el organismo, desde que es administrado hasta su completa eliminación se denomina:**

- A Farmacocinética.
- B Farmacología.
- C Farmacoterapia.
- D Farmacotecnia.

**36 .- El acrónimo LADME hace referencia:**

- A A los pasos que sigue el fármaco en el organismo.
- B A las partes de un laboratorio farmacéutico.
- C A las interacciones con otros medicamentos.
- D A los efectos adversos.

**37 .- Cuando administramos un fármaco, los residuos se expulsan del organismo a través de:**

- A La orina.
- B El sudor.
- C La bilis.
- D Todas las anteriores son correctas.

38.- ¿Cuál de los siguientes preparados no es estéril?:

- A Nutrición parenteral.
- B Citostático.
- C Solución oral.
- D Colirio.

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

- A Compresión.
- B Encapsulación.
- C Fusión.
- D Tamización.

40.- Las formas farmacéuticas de aplicación por vía tópica pueden ser:

- A Sólidas.
- B Líquidas.
- C Semisólidas.
- D Todas las anteriores son correctas.

41.- En relación a las soluciones preparadas para los gargarismos, señale la respuesta CORRECTA:

- A Siempre se deben tragar al final.
- B No han de tragarse nunca.
- C Se emplean para obtener acción sistémica.
- D La respuestas B y C son correctas.

42.- En relación a las etiquetas de los envases de fórmulas magistrales y preparados oficinales, señale la respuesta CORRECTA:

- A Deberán estar escritas con caracteres fácilmente legibles.
- B Han de estar escritas con tinta indeleble.
- C Deberán estar expresadas con caracteres fácilmente comprensibles.
- D Todas las anteriores son correctas.

43.- El significado del acrónimo LADME es:

- A Liberación, absorción, distribución, metabolismo y excrección.
- B Hace referencia a la desintegración del medicamento.
- C Hace referencia a la disolución del medicamento.
- D Todas las anteriores son correctas.

44.- ¿Cuál de los siguientes preparados se administra por vía oftálmica?

- A Colirios.
- B Pomadas vaginales.
- C Enemas.
- D Aerosoles.

45.- Los preparados, entre otros, que se administran por vía tópica son:

- A Champús.
- B Lociones.
- C Espumas para uso cutáneo.
- D Todas las anteriores son correctas.

46.- La zona de elaboración de un servicio de farmacia hospitalaria ¿en qué áreas, entre otras, se divide?

- A Zona estéril.
- B Zona no estéril.
- C Reenvasado de dosis unitarias.
- D Todas las anteriores son correctas.

47.- ¿Qué información, entre otras, contiene la tarjeta amarilla del sistema de farmacovigilancia?

- A Datos personales del paciente.
- B Medicamento sospechoso.
- C Reacciones adversas.
- D Todas las anteriores son correctas.

48.- Cuando hablamos del efecto indeseable que se produce como consecuencia de la acción farmacológica del medicamento ¿a qué nos referimos?:

- A Al efecto secundario.
- B A la carcinogénesis.
- C A la teratogénesis.
- D Todas las anteriores son correctas.

49.- ¿La fecha de elaboración debe aparecer en el etiquetado de una suspensión?

- A Es indiferente.
- B Es recomendable.
- C No es obligatorio.
- D Todas las anteriores son falsas.

50.- **¿Qué factores influyen, entre otros, en la dosificación de un medicamento?**

- A La edad.
- B El peso.
- C El sexo.
- D Todas las anteriores son correctas.

51.- **¿Cómo se denomina a los analgésicos narcóticos muy potentes que presentan el riesgo de producir tolerancia y adicción?**

- A Antiepilépticos.
- B Hipnóticos.
- C Opioides.
- D Sedantes.

52.- **¿Qué medicamentos son los que previenen y combaten las convulsiones?**

- A Analgésicos.
- B Psicolépticos.
- C Opioides.
- D Antiepilépticos.

53.- **¿Dónde se han de registrar los medicamentos psicotrópicos?**

- A En el libro recetario.
- B En el libro de cocina.
- C En el libro de dispensación.
- D Todos las anteriores son correctas.

54.- **¿Cómo se denomina al libro donde se receptionan y se dispensan los medicamentos estupefacientes en la farmacia hospitalaria?**

- A El libro de formulación magistral.
- B El libro oficial de contabilidad de estupefacientes.
- C El libro de especial control médico.
- D Todas las anteriores son correctas.

55.- **¿Qué recomendaciones, entre otras, son necesarias para el manejo de medicaciones de alto riesgo?**

- A Se deben establecer dosis máximas y alertas automatizadas.
- B Se debe limitar el número de presentaciones y de concentraciones disponibles.
- C Se debe estandarizar su prescripción, almacenamiento, preparación y administración.
- D Todas las anteriores son correctas.

**56 .- La dispensación de especialidades farmacéuticas debe realizarla:**

- A El/la técnico de farmacia bajo supervisión farmacéutica.
- B El/la farmacéutico/a.
- C Un/a celador/a.
- D Las respuesta A y B son correctas.

**57 .- Los medicamentos termolábiles:**

- A Deben conservarse en nevera.
- B Han de estar en un cuarto oscuro.
- C Han de conservarse en lugares con temperaturas altas.
- D Todas las anteriores son correctas.

**58 .- ¿Cuáles son las actividades, entre otras, en el área del almacén de farmacia con respecto a los medicamentos?**

- A La recepción.
- B El almacenamiento.
- C La revisión.
- D Todas las anteriores son correctas.

**59 .- ¿Cómo han de conservarse los medicamentos fotosensibles?**

- A Han de estar protegidos de la luz.
- B Tienen que estar acondicionados en recipientes coloreados.
- C Deben estar cubiertos con materiales opacos.
- D Todas las anteriores son correctas.

**60 .- ¿Cuál de estos principios básicos de almacenamiento tenemos que tener en cuenta?:**

- A El almacenamiento sobre estanterías, nunca en el suelo.
- B No almacenar en sitios de paso.
- C Que los productos no reciban luz natural directa.
- D Todas las anteriores son correctas.

**61 .- ¿Qué tenemos que comprobar en la recepción de un medicamento?**

- A El albarán de entrega.
- B Que el material recibido se corresponda con lo indicado en el albarán.
- C El estado de los envases.
- D Todas las anteriores son correctas.

- 62.- **¿Qué condiciones se deben cumplir para establecer una zona destinada al almacenaje en la farmacia hospitalaria?**
- A El aprovechamiento del espacio.
  - B La localización rápida del medicamento.
  - C Las condiciones de conservación.
  - D Todas las anteriores son correctas.
- 63.- **¿Cómo debe limpiarse diariamente una cabina de seguridad biológica? Señale la respuesta FALSA:**
- A La limpieza se debe realizar antes de comenzar a trabajar y al finalizar el trabajo.
  - B Se limpian los laterales de abajo hacia arriba.
  - C Se limpia el vidrio frontal por dentro y por fuera, de arriba hacia abajo.
  - D No se debe mojar el filtro HEPA, se puede deteriorar.
- 64.- **De entre las siguientes sustancias ¿cuál es la adecuada para la desinfección de viales en la antesala de la cabina de seguridad biológica?**
- A Clorhexidina acuosa.
  - B Alcohol de 70°.
  - C Alcohol de 96°.
  - D Alcohol de 99°.
- 65.- **En relación a las recomendaciones para la utilización de la Cabina de Seguridad Biológica clase II, señale la respuesta FALSA:**
- A No se debe limpiar la cabina antes de trabajar.
  - B Se debe disponer de un programa de trabajo que incluya entrenamientos y capacidad contrastada del personal.
  - C Se debe disponer de una salida de aire al exterior para usarse en la elaboración de citostáticos.
  - D Se recomienda el empleo de sistemas de trasvase de fármacos cerrados.
- 66.- **En relación a la zona limpia, señale la respuesta FALSA:**
- A Es la zona donde se elaboran las nutriciones parenterales y mezclas intravenosas en la Cabina de Flujo Laminar Horizontal.
  - B Es el área de análisis y control de medicamentos.
  - C En ella se preparan las mezclas intravenosas en condiciones de estabilidad, esterilidad, correcta conservación y dispensación.
  - D La zona de preparación de productos y citostáticos debe disponer de una Cabina de Flujo Laminar Vertical.
- 67.- **¿Cuál es el procedimiento del/la técnico de farmacia ante un derrame fuera de la Cabina de Seguridad Biológica? Señale la respuesta FALSA:**
- A Para evitar la formación de aerosoles, deberá recoger los líquidos con paños absorbentes.
  - B Deberá retirar con cada paño el resto de vial o envase roto.
  - C Si es posible, aproximará a la zona del derrame el contenedor de citostáticos.
  - D Limpiará de la zona más contaminada a la menos contaminada, lavando al menos tres veces con solución de detergente alcalino y después con agua limpia.

- 68.- Señale la respuesta **FALSA** en relación a la verificación que debe realizar el/la técnico de farmacia antes de la preparación de una mezcla intravenosa:
- A Que la fecha de caducidad permita su utilización.
  - B Que las condiciones de conservación sean las adecuadas.
  - C No es necesario verificar que las etiquetas correspondan a un paciente en concreto.
  - D La integridad de todos los envases de los productos.
- 69.- Son tipos de reenvasado, entre otros:
- A Los envases unitarios elaborados con máquinas envasadoras para sólidos.
  - B Los envases nuevos elaborados con máquinas envasadoras para líquidos.
  - C Los etiquetados de blister.
  - D Todas las anteriores son correctas.
- 70.- ¿Cuál de estos, entre otros, son medicamentos susceptibles para su reenvasado?
- A Medicamentos que precisen un control de dispensación estricto.
  - B Medicamentos elaborados en la farmacia hospitalaria.
  - C Medicamentos destinados a unidades de enfermería.
  - D Todas las anteriores son correctas.
- 71.- ¿Qué equipo de protección personal debe de llevar el/la técnico de farmacia para preparar las bandejas de nutrición parenteral?
- A Guantes.
  - B Gorro.
  - C Calzas.
  - D Todas las anteriores son correctas.
- 72.- En relación a las normas generales establecidas en la preparación de una nutrición parenteral, ¿qué actuaciones, entre otras, se deben realizar?
- A Se almacenará en el frigorífico hasta su dispensación.
  - B Una vez preparada la bolsa se procederá a etiquetarla correctamente.
  - C La nutrición parenteral se introducirá en una bolsa de fotoprotección.
  - D Todas las anteriores son correctas.
- 73.- En relación a los requerimientos mínimos para la preparación aséptica de una nutrición parenteral, señale la respuesta **FALSA**:
- A Las áreas críticas de trabajo no deben desinfectarse frecuentemente.
  - B Los suelos y superficies del área controlada deben desinfectarse al menos diaria y semanalmente, respectivamente.
  - C Las cabinas de flujo laminar deben desinfectarse antes y después de cada proceso de preparación con un desinfectante adecuado (alcohol de 70°).
  - D Se debe disponer de cabina de flujo laminar horizontal, situada en una sala con condiciones controladas.

- 74.- De entre los componentes de la nutrición parenteral, el reparto energético de los principios inmediatos suele ser:
- A Proteínas (20%).
  - B Lípidos (30%).
  - C Hidratos de carbono (50%).
  - D Todas las anteriores son correctas.
- 75.- En relación a la correcta conservación de la nutrición parenteral, señale la respuesta FALSA:
- A Las nutriciones parenterales deben de conservarse de 2° a 8°C.
  - B Las nutriciones parenterales siempre pueden almacenarse 7 días en nevera antes de su administración.
  - C Las nutriciones parenterales deben de conservarse protegidas de la luz.
  - D La nutriciones parenterales deben de llevar una sobrecarga protectora para evitar la degradación de vitaminas fotosensibles.
- 76.- De entre las siguientes ¿cuál es la causa principal de alteración de la estabilidad de la nutrición parenteral?
- A Mayor concentración de calcio y fosfato.
  - B Disminución del PH de la solución.
  - C Altas concentraciones de glucosa y aminoácidos.
  - D Disminución de la temperatura.
- 77.- De entre el siguiente equipamiento ¿cuál forma parte del kit de derrames?
- A Macarilla protectora.
  - B Calzas y gorros.
  - C Gafas antisalpicaduras.
  - D Todas las anteriores son correctas.
- 78.- ¿Cuál de estos dispositivos NO es de transferencia de fármacos?:
- A Sistemas aguja-filtro-válvula Spike.
  - B Filtros de venteo.
  - C Bolsas de suero.
  - D Sistemas cerrados.
- 79.- En relación a los fármacos citostáticos contenidos en formas farmacéuticas orales, señale la respuesta FALSA:
- A Los citostáticos orales deben ser reenvasados manualmente y no deben extraerse de la protección del blíster.
  - B Deben tomarse fraccionados, se pueden triturar.
  - C Deben usarse guantes quirúrgicos de látex para manipular los comprimidos y cápsulas de medicamentos citostáticos.
  - D Hay que limpiar tanto el área como los útiles usados.

- 80.- **¿Qué características, entre otras, se deben tener en cuenta al elegir guantes para el manejo de citostáticos?**
- A La penetración del citostático.
  - B La seguridad biológica.
  - C El material del guante.
  - D Todas las anteriores son correctas.
- 81.- **El personal técnico que trabaja en la unidad de farmacia onco-hematológica debe llevar bata protectora con una serie de características. De entre las siguientes afirmaciones señale la respuesta FALSA:**
- A Se recomiendan las batas de laboratorio, batas quirúrgicas y otros materiales absorbentes.
  - B La bata debe tener manga larga con puños elásticos ajustados y ser impermeable.
  - C La bata debe estar atada al cuello y debe de ser larga, hasta la rodilla.
  - D La bata debe ser de un solo uso, cerrada por delante.
- 82.- **¿Qué material fungible, entre otro, se recomienda para la reconstitución de fármacos citostáticos?**
- A Jeringas Luer-Lock.
  - B Suero y medicación.
  - C Sistemas aguja-filtro-válvula Spike.
  - D A y C son correctas.
- 83.- **En relación a los sistemas cerrados de transferencia de fármacos, señale la respuesta FALSA:**
- A No permiten la transferencia de contaminantes ambientales dentro del sistema.
  - B Evitan que los profesionales que manipulen estos fármacos tengan riesgo de exposición a los mismos.
  - C Son menos seguros para el personal que los manipula.
  - D No permiten el escape de fármacos peligrosos o sus vapores fuera del mismo.
- 84.- **De entre las siguientes características técnicas requeridas para la gestión de residuos citotóxicos, señale la respuesta CORRECTA:**
- A Los contenedores deben de ser rígidos.
  - B Los contenedores deben tener estanqueidad total.
  - C Los contenedores deben ser resistentes a la humedad.
  - D Todas las anteriores son correctas.
- 85.- **El derrame de un medicamento peligroso puede producirse en:**
- A La preparación.
  - B La administración.
  - C El transporte.
  - D Todas las anteriores son correctas.

- 86 .- La salida de líquido intravenoso hacia el espacio extravascular se denomina:**
- A Derrame.
  - B Extravasación.
  - C Exposición accidental.
  - D Ninguna de las anteriores.
- 87 .- Si se produce el derrame de un medicamento peligroso en el interior de una cabina de flujo laminar, se debe:**
- A Parar el flujo del aire.
  - B Cubrirlo con gasas secas si lo que se ha vertido es polvo o cristal.
  - C Introducir los residuos punzantes contaminados en una bolsa de plástico.
  - D Una vez recogido todo, desinfectar la superficie con alcohol de 70°.
- 88 .- El paclitaxel, la trabectedina, la vinBlastina y la vinCristina son:**
- A Antibióticos.
  - B Irritantes de alto riesgo.
  - C No irritantes.
  - D Vesicantes.
- 89 .- Según su capacidad de agresión tisular en caso de extravasación, el bortezomib es:**
- A Vesicante.
  - B Irritante de alto riesgo.
  - C Irritante de bajo riesgo.
  - D No irritante.
- 90 .- El acto de responsabilidad farmacéutica por el que se suministran los medicamentos necesarios en las dosis y formas farmacéuticas correctas a enfermos hospitalizados y no hospitalizados (pacientes ambulatorios y pacientes externos), se denomina:**
- A Dispensación.
  - B Suministro.
  - C Stock.
  - D Todas las anteriores son falsas.
- 91 .- La prescripción médica debe de estar adecuadamente cumplimentada, y debe incluir:**
- A Datos del paciente.
  - B Datos del medicamento, dosis, forma farmacéutica, vía de administración y pauta posológica.
  - C Datos del médico prescriptor: nombre, firma, número de identificación, fecha y hora de prescripción.
  - D Todas las anteriores son correctas.

**92 .- Con el sistema de distribución de medicamentos en dosis unitarias, se dispensan los medicamentos:**

- A En unidosis.
- B De forma individualizada.
- C Para un periodo de tiempo establecido (generalmente de 24 horas).
- D Todas las anteriores son correctas.

**93 .- Un medicamento de uso hospitalario lleva en su acondicionamiento la sigla:**

- A DH.
- B H.
- C TLD.
- D EFG.

**94 .- Algunos de los medicamentos que con más frecuencia se dispensan en el servicio de farmacia hospitalaria para su distribución externa, son los empleados en el tratamiento de:**

- A VIH.
- B Fibrosis quística.
- C Hepatitis B y C.
- D Todas las anteriores son correctas.

**95 .- Las siglas TLD en el embalaje de un medicamento significan:**

- A Medicamento de dispensación renovable.
- B Tratamiento de larga duración.
- C Que la receta en papel dura seis meses.
- D Todas las anteriores son correctas.

**96 .- Los medicamentos de prescripción renovable:**

- A Se identificarán por sus siglas TLD en el envase.
- B Son aquellos previstos para tratamientos de tres meses de duración.
- C La duración máxima del tratamiento si se presenta en receta electrónica es de 6 meses.
- D La duración máxima del tratamiento si se ha prescrito en una receta de papel es de un año.

**97 .- La atribución de la condición de medicamento en España es función de:**

- A El Ministerio de Sanidad.
- B La Agencia Europea del Medicamento (EMA).
- C La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS).
- D El Consejo Interterritorial del Sistema Nacional de Salud.

**98 .- Todo medicamento que tenga la misma composición cualitativa y cuantitativa en principios activos y la misma forma farmacéutica, y cuya bioequivalencia con el medicamento de referencia haya sido demostrada por estudios adecuados de biodisponibilidad, se denomina:**

- A Principio activo.
- B Medicamento de uso humano.
- C Medicamento genérico.
- D Forma galénica.

**99 .- Son medicamentos:**

- A Los medicamentos de uso humano.
- B Las fórmulas magistrales.
- C Los preparados oficinales.
- D Todas las anteriores son correctas.

**100 .- “Todo componente de un medicamento distinto del principio activo y del material de acondicionamiento” es la definición de:**

- A Materia prima.
- B Sustancia activa.
- C Excipiente.
- D Forma galénica.

PREGUNTAS DE RESERVA

PREGUNTAS DE RESERVA

PREGUNTAS DE RESERVA

**101 .- Las formas farmacéuticas de administración por vía tópica actúan sobre:**

- A La piel y las uñas.
- B El oído.
- C El ojo.
- D Las respuestas B y C son correctas.

**102 .- De las siguientes disoluciones de administración por vía oral ¿cuál se caracteriza por su alto contenido en azúcar?**

- A El almidón.
- B Las gotas.
- C Los jarabes.
- D Todas las anteriores son correctas.

**103 .- En relación a los excipientes de las pomadas, señale la respuesta FALSA:**

- A Deben presentar buen aspecto físico.
- B Deben ser estables y conservarse fácilmente.
- C Deben tener un PH neutro.
- D Todas las anteriores son falsas.

- 104.- **¿Cuál es el efecto farmacológico NO deseado que aparece con la dosis terapéutica?**
- A El efecto terapéutico.
  - B El efecto PEDRO.
  - C El efecto placebo.
  - D El efecto indeseable.
- 105.- **¿Cómo debe actuar el/la técnico de farmacia ante la limpieza de un derrame dentro de la Cabina de Seguridad Biológica? Señale la respuesta FALSA:**
- A Mantendrá conectado el flujo de la cabina de seguridad biológica.
  - B No cubrirá el derrame con gasas.
  - C Deberá ponerse la indumentaria protectora.
  - D Deberá limpiar después varias veces la Cabina de Seguridad Biológica con alcohol de 70°.
- 106.- **¿Cuál de las siguientes es una vía de administración de nutrición parenteral?**
- A Vía oral.
  - B Vía central.
  - C Vía periférica.
  - D B y C son correctas.
- 107.- **¿En qué proceso NO es necesario el empleo de guantes estériles a la hora de realizar la actividad?**
- A Proceso de limpieza de derrames de citostáticos.
  - B Proceso de elaboración de quimioterapia.
  - C Proceso de recepción y almacenamiento.
  - D Proceso de limpieza y desinfección de la Cabina de Seguridad Biológica.
- 108.- **En relación a los kit de derrame, señale la respuesta CORRECTA:**
- A Solo debe de existir uno en el despacho del supervisor/a.
  - B Estarán colocados en todas las unidades en las que se administren tratamientos citostáticos.
  - C Solo deben contener mascarillas y guantes.
  - D Todas las anteriores son correctas.
- 109.- **En el caso de que un citostático entre en contacto con la piel, se debe:**
- A Lavar la zona con agua y jabón.
  - B Aplicar una pomada para quemaduras.
  - C Colocar un apósito.
  - D Aplicar crema hidratante.

---

**110 .- Los medicamentos termolábiles deben conservarse:**

- A El la zona de descanso de enfermería.
- B En una zona vigilada.
- C En nevera.
- D Todas las anteriores son falsas.