

**CONCURSO-OPOSICIÓN PARA LA PROVISIÓN DE VACANTES DE AUXILIAR  
DE FARMACIA DE INSTITUCIONES SANITARIAS DE LA CONSELLERIA DE  
SANIDAD UNIVERSAL Y SALUD PÚBLICA.**

**Resolución de 19 de abril de 2021, de la directora general de Recursos Humanos**

**(DOGV núm. 9077 / 06.05.2021)**

**TURNO DE ACCESO LIBRE CON RESERVA PARA DIVERSIDAD FUNCIONAL**

**TIEMPO DE REALIZACIÓN: 63 minutos**

**PROMOCIÓN INTERNA MODALIDAD A**

**TIEMPO DE REALIZACIÓN: 54 minutos**

**PROMOCIÓN INTERNA MODALIDAD B**

**TIEMPO DE REALIZACIÓN: 59 minutos**

**26/02/2023**

**1. Uno de los puntos del artículo 27 de la Constitución Española contempla:**

- a) La enseñanza básica es obligatoria y gratuita.
- b) Toda persona tiene derecho a la libertad y a la seguridad.
- c) Se reconoce el derecho a la protección de la salud.
- d) Todos los españoles tienen derecho a disfrutar de una vivienda digna y adecuada.

**2. El título II del Estatuto de Autonomía de la Comunidad Valenciana:**

- a) Tiene 7 capítulos.
- b) Tiene 11 artículos.
- c) Comprende los artículos 9 a 20, ambos inclusive.
- d) Se denomina De los derechos de los valencianos y las valencianas.

**3. Al seleccionar una celda en la hoja de cálculo EXCEL, y darle un formato de celda, en la categoría “especial”, ¿qué tipo de opción NO aparece?**

- a) Código postal.
- b) Número de teléfono.
- c) DNI.
- d) Número de seguro social.

**4. Según el Estatuto Marco del personal sanitario de los servicios de salud, la condición de personal estatutario fijo se adquiere:**

- a) Por la superación de las pruebas de selección, contrato firmado con el órgano competente e incorporación a una plaza de servicio.
- b) Por la superación de concurso-oposición y nombramiento por el órgano competente.
- c) Por la superación de las pruebas de selección, nombramiento conferido por el órgano competente e incorporación a una plaza del servicio.
- d) Por la superación de las pruebas selectivas e incorporación a una plaza.

**5. De acuerdo con la ley de prevención de riesgos laborales:**

- a) Tiene por objetivo únicamente prevenir los accidentes en el puesto de trabajo.
- b) Será de aplicación en todos los centros de trabajo incluidos los establecimientos militares y penitenciarios.
- c) El Instituto Nacional de Seguridad e Higiene en el Trabajo tiene como misión el análisis y estudio de las condiciones de seguridad y salud en el trabajo, así como la promoción y apoyo a la mejora de las mismas.
- d) El empresario garantizará a los trabajadores a su servicio la vigilancia periódica de su estado de salud siendo informado de los resultados de la misma.

**6. Según la Ley 10/2014, de 29 de diciembre, sobre Salud de la Comunidad Valenciana, el Sistema Valenciano de Salud se ordena en:**

- a) Zonas de Gestión de Salud.
- b) Departamentos de Salud.
- c) Áreas de Gestión de Salud.
- d) Unidades de Salud.

**7. Respecto a las vacaciones del personal al servicio de las Instituciones Sanitarias de la Generalitat Valenciana:**

- a) Las vacaciones se disfrutarán entre los meses de junio y septiembre, ambos inclusive, que constituirán el periodo vacacional ordinario.
- b) Las vacaciones serán disfrutadas de manera ininterrumpida.
- c) El periodo vacacional se acortará o prolongará a fin de contener 30 días hábiles.
- d) La situación de incapacidad temporal sobrevenida una vez iniciado el disfrute de vacaciones lo interrumpirá, y se reanudará con el alta.

**8. Los medicamentos de uso restringido son:**

- a) Medicamentos utilizados en investigación, en pacientes que padecen una enfermedad crónica o gravemente debilitante, o que pone en peligro su vida.
- b) Medicamentos no autorizados en España.
- c) Medicamentos de uso poco común en hospital.
- d) Medicamentos que se utilizan en un grupo exclusivo de pacientes, con características determinadas o situaciones clínicas específicas.

**9. ¿Qué significan las siglas TLD presentes en el cupón precinto?**

- a) Medicamento de diagnóstico hospitalario.
- b) Medicamento de dispensación renovable.
- c) Medicamento de dispensación restringida.
- d) Medicamento de financiación restringida.

**10. La dosis de un medicamento es:**

- a) La cantidad de principio activo y de excipiente que tiene cada unidad de toma.
- b) La calidad de principio activo y de excipiente que tiene cada unidad de toma.
- c) La cantidad de principio activo que tiene cada unidad de toma.
- d) La calidad de principio activo que tiene cada unidad de toma.

**11. La normativa actual exige que el acondicionamiento de los medicamentos esté dotado de:**

- a) Un dispositivo de control.
- b) Un dispositivo antirotura.
- c) Un dispositivo antimanipulación.
- d) Un dispositivo de manipulación.

**12. Como medida de seguridad y control, los medicamentos psicotrópicos o estupefacientes deben guardarse en:**

- a) Una zona apartada de la farmacia.
- b) Una sala accesible sólo para el farmacéutico responsable.
- c) Una sala al alcance del personal del Servicio de Farmacia.
- d) Bajo llave, en el Servicio de Farmacia.

**13. Los medicamentos termolábiles deben conservarse:**

- a) A bajas temperaturas.
- b) A altas temperaturas.
- c) A temperatura ambiente.
- d) A temperatura constante.

**14. Cualquier sustancia o materia utilizada en la preparación de un medicamento con exclusión de los materiales de acondicionamiento es:**

- a) Producto intermedio.
- b) Material de partida.
- c) Producto terminado.
- d) Fórmula magistral.

**15. En el laboratorio, la Normalidad (N) es:**

- a) Número de moles de soluto que hay en 1 kg de disolvente.
- b) Masa molecular de una molécula expresada en gramos.
- c) Número de moles de soluto en un litro de disolución.
- d) Número de equivalentes gramo de soluto en un litro de disolución.

**16. En el Servicio de Farmacia Hospitalaria, ¿cuál es la zona que tiene una entrada independiente del resto de accesos al servicio?**

- a) Zona de preparación de pedidos.
- b) Zona de recepción de mercancías.
- c) Zona de mercancías.
- d) Zona de almacenamiento.

**17. De las circunstancias para centralizar la preparación de un medicamento en los servicios de Farmacia Hospitalaria, señale la incorrecta:**

- a) El medicamento es muy costoso y no tiene la estabilidad suficiente como para poder utilizar el fármaco sobrante.
- b) Las dosis habituales no coinciden con las dosis contenidas en los viales.
- c) La elaboración resulta muy susceptible de contaminación.
- d) La vía de administración es muy sensible a una posible contaminación.

**18. Según el Real Decreto 1090/2015 de 4 de diciembre, por el que se regulan los ensayos clínicos con medicamento, ¿quién es la persona encargada de dictar resolución, autorizando el ensayo clínico?**

- a) El director general de Salud Pública.
- b) El titular de la Dirección de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios.
- c) El titular del Comité de Ética de la Investigación con medicamentos.
- d) El presidente del Tribunal Regional de Ensayos Clínicos con medicamentos.

**19. Respecto al Sistema de Distribución de Medicamentos en Dosis Unitarias, el técnico de farmacia prepara:**

- a) Los medicamentos que necesita diariamente el paciente.
- b) Todos los medicamentos que ha prescrito el médico.
- c) Los medicamentos que necesita en cada turno el paciente.
- d) Los medicamentos que necesita el paciente cada 48 h.

**20. Las cabinas de flujo laminar horizontal:**

- a) Permiten trabajar en condiciones de esterilidad y ausencia de partículas.
- b) Se consideran adecuadas para la manipulación de medicamentos peligrosos.
- c) Deberán estar certificadas y cumplir con los estándares nacionales.
- d) Se consideran adecuadas para la preparación de medicamentos no estériles.

**21. Si se produce un derrame de medicamento peligroso fuera de la Cabina de Seguridad Biológica:**

- a) Si se trata de un derrame líquido, cubrir inmediatamente con un paño absorbente.
- b) Si se trata de un derrame sólido, cubrir inmediatamente con paños humedecidos en alcohol.
- c) No es necesario aislar la zona afectada.
- d) Usar mascarilla FFP2.

**22. En el Servicio de Farmacia Hospitalaria, ¿qué es la Guía Farmacoterapéutica?**

- a) Un documento de uso interno del hospital donde se especifican los procedimientos normalizados de trabajo (PNT) para la elaboración de medicamentos.
- b) Un documento de uso interno del hospital donde se especifican las normas para distribuir los medicamentos y productos sanitarios a todas sus unidades y servicios.
- c) Un documento de uso interno del hospital donde se especifican las funciones del Servicio de Farmacia.
- d) Un documento de uso interno del hospital donde se especifican los medicamentos que el centro necesita para atender las necesidades de todas sus unidades y servicios.

**23. La precisión de indicación de una balanza electrónica de precisión oscila entre:**

- a) 0,1 y 0,001 g.
- b) 0,01 y 0,001g.
- c) 0,1 y 0,01 g.
- d) 0,1 y 1 g.

**24. Respecto a las salas blancas:**

- a) Las salas blancas deben garantizar la exclusión microbiana, la exclusión de partículas y la exclusión de cualquier contaminación cruzada.
- b) Por el tipo de flujo de aire, las salas blancas se agrupan en flujo horizontal y vertical.
- c) La sala blanca es “un local en el que no se controla la concentración de partículas contenidas en el aire, pero se controla el flujo de aire”.
- d) Las salas blancas están provistas de esclusas de entradas y salidas únicamente para el personal que trabaja dentro de estas instalaciones.

**25. Cuando se produce una disminución de la absorción en una interacción negativa entre un antibiótico y un alimento, lo recomendable es:**

- a) Tomar el fármaco justo antes de la comida.
- b) Mantener una dieta equilibrada sin ingestas súbitas de grandes cantidades de alimentos ricos en vitamina K.
- c) Evitar los alimentos ricos en pectina durante el tratamiento.
- d) Separar la ingesta del fármaco de la comida al menos dos horas.

**26. Las reacciones adversas a los medicamentos (RAM) de tipo C son:**

- a) Reacciones intrínsecas al mecanismo de acción del fármaco.
- b) Reacciones causadas por la acumulación del fármaco en el cuerpo tras administraciones prolongadas.
- c) Reacciones inesperadas ajenas a los efectos farmacológicos del medicamento.
- d) Reacciones que aparecen de forma retardada después de su administración.



**27. El Servicio de Farmacia Hospitalaria forma parte de los servicios centrales del hospital y, por tanto, depende de:**

- a) Dirección de Enfermería.
- b) Dirección médica.
- c) Dirección RRHH.
- d) Dirección de gestión.

**28. ¿Qué información podemos encontrar en la esquina superior derecha del cupón precinto?**

- a) A.S.S.S. (Asistencia Sanitaria Seguridad Social).
- b) • (cíclero): medicación de aportación reducida.
- c) GFE: equivalente farmacéutico genérico.
- d) E: antipsicótico atípico, financiado con visado a mayores de 75 años.

**29. ¿Cuál es el procedimiento correcto en la limpieza manual del material del laboratorio?**

- a) Enjabonado del material con fricción, aclarado con agua destilada, enjuagado final con agua del grifo, secado a temperatura ambiente o en estufa de secado.
- b) Enjabonado del material, limpieza por fricción, aclarado con agua del grifo, enjuagado final con agua destilada, secado a temperatura ambiente o en estufa de secado.
- c) Limpieza por fricción, enjabonado del material, enjuagado con agua destilada, secado a temperatura ambiente o en estufa de secado.
- d) Enjabonado del material, aclarado con agua del grifo, enjuagado con agua destilada, secado a temperatura ambiente o en estufa de secado.

**30. Por el grado de pureza del aire interior, las salas blancas se clasifican en:**

- a) Tipos I, II y III.
- b) Grados A, B y C.
- c) Grados A, B, C y D.
- d) Tipos I, II, III y IV.

**31. En cuanto a los requisitos para los guantes para el manejo de medicamentos peligrosos, señale la respuesta INCORRECTA:**

- a) Exentos de polvo.
- b) Obligatoriedad de que el fabricante acredite la realización del test de permeación a citotóxicos atendiendo a las directrices EN 374-3: 2003 y ASTM D 6978-05.
- c) Estériles.
- d) Las cajas contenedoras deberán estar rotuladas con leyenda “guantes para manipulación de sustancias peligrosas y citostáticos”.

**32. La Unidad de Atención Farmacéutica a Pacientes Externos desarrollará su actividad sobre pacientes no ingresados en los que concurra la siguiente circunstancia:**

- a) Requieren para su tratamiento que se les dispensen medicamentos calificados de uso hospitalario.
- b) Requieren para su tratamiento que se les dispensen medicamentos calificados de uso no hospitalario.
- c) Requieren que se les dispense medicación al alta hospitalaria.
- d) Requieren para su tratamiento medicación sin receta médica.

**33. ¿Qué forma farmacéutica está compuesta por mezclas hidroalcohólicas?**

- a) Tisanas.
- b) Elixires.
- c) Ampollas bebibles.
- d) Gotas.

**34. ¿Cuál es el equipamiento necesario para la recepción y almacenamiento de medicamentos peligrosos?**

- a) Guantes de citostáticos estériles, mascarilla FFP3 y kit de derrames (por si llegan envases rotos o deteriorados).
- b) Guantes de citostáticos no estériles exentos de polvo y kit de derrames (por si llegan envases rotos o deteriorados).
- c) Guantes de citostáticos no estériles, mascarilla FFP3 y kit de derrames (por si llegan envases rotos o deteriorados).
- d) Guantes de citostáticos no estériles exentos de polvo y mascarilla FFP3.

**35. ¿En qué cabinas de seguridad biológica deben realizarse las preparaciones de citostáticos?**

- a) Clase I.
- b) Clase II, tipos A y B.
- c) Clase I y Clase II.
- d) Clase II tipo B o Clase III.

**36. Los hospitales están obligados a habilitar un Servicio de Farmacia Hospitalaria cuando dispongan como mínimo de:**

- a) 500 camas.
- b) 300 camas.
- c) 150 camas.
- d) 100 camas.

**37. Una de las funciones que realiza el Servicio de Farmacia Hospitalaria es:**

- a) Gestión farmacéutica departamental.
- b) Gestión departamental.
- c) Farmacocinética.
- d) Gestión departamental de distribución de medicamentos.

**38. En la desecación, ¿qué agua forma parte de la molécula de sólido y es muy difícil de eliminar?**

- a) Agua de constitución.
- b) Agua de adsorción.
- c) Agua libre.
- d) Agua destilada.

**39. Con respecto a la división de sólidos, ¿cuál de los siguientes NO es un método de pulverización de sólidos?**

- a) Compresión.
- b) Percusión.
- c) Desgarramiento.
- d) Atrapamiento.

**40. ¿Cuál de los siguientes es un material volumétrico?**

- a) Matraz aforado.
- b) Vaso de precipitado.
- c) Matraz Kitasato.
- d) Matraz de reacción.

**41. ¿Qué es un vidrio de reloj?**

- a) Recipiente de laboratorio de vidrio.
- b) Lámina cóncavo-convexa de vidrio de diferentes grosores y diámetros.
- c) Cilindro de vidrio fino pero macizo.
- d) Lámina cuadrada y fina de vidrio.

**42. En la fase oleosa de una emulsión se pueden incluir todos los componentes siguientes menos uno, señálelo:**

- a) Agentes humectantes.
- b) Alcoholes grasos.
- c) Antioxidantes liposolubles.
- d) Ácidos grasos.

**43. Con respecto a los tipos de cápsulas, ¿cuál de las siguientes características NO es correcta?**

- a) Las cápsulas de gelatina con cubierta blanda tienen una única pieza.
- b) Las cápsulas gastrorresistentes llevan una cubierta entérica que resiste el ataque del jugo gástrico.
- c) Las cápsulas de gelatina dura o rígida constan de una parte llamada involucro.
- d) Las cápsulas de cesión modificada están recubiertas de excipientes especiales.

**44. Respecto a la síntesis de polvos, ¿qué tipos de polvos hay según el tamaño de las partículas?**

- a) Polvos gruesos, polvos moderadamente finos, polvos finos y polvos muy finos.
- b) Polvos muy gruesos, polvos gruesos, polvos finos y polvos muy finos.
- c) Polvos muy gruesos, polvos moderadamente gruesos, polvos finos y polvos muy finos.
- d) Polvos muy gruesos, polvos finos, polvos moderadamente finos y polvos muy finos.

**45. Una operación básica galénica que tiene por objetivo separar las distintas fracciones de una mezcla pulverulenta o granulada en función de su tamaño es:**

- a) Desecación.
- b) Tamización.
- c) Decantación.
- d) Centrifugación.

**46. ¿Cuál NO es un método físico de esterilización?**

- a) Plasma de peróxido de hidrógeno.
- b) Calor húmedo.
- c) Calor seco.
- d) Filtración.

**47. En relación con el procedimiento de filtración al vacío:**

- a) Aumenta la velocidad de filtración.
- b) Se emplea para líquidos muy viscosos.
- c) Muy utilizado en farmacia.
- d) Un gas comprimido ejerce presión sobre un líquido que se va a filtrar.

**48. ¿Qué real decreto determina en España la clasificación de medicamentos que debe realizarse según el sistema ATC (Anatomical Therapeutic Chemical Classification System)?**

- a) Real decreto 1458/2002.
- b) Real decreto 1348/2003.
- c) Real decreto 1546/2002.
- d) Real decreto 1218/2003.

**49. Toda sustancia o combinación de sustancias que se presente como poseedora de propiedades para el tratamiento o prevención de enfermedades en seres humanos con el fin de restaurar, corregir o modificar las funciones fisiológicas ejerciendo una acción farmacológica, inmunológica o metabólica, o de establecer un diagnóstico médico es:**

- a) Medicamento publicitario.
- b) Medicamento de diagnóstico hospitalario.
- c) Medicamento de uso hospitalario.
- d) Medicamento de uso humano.

**50. ¿Cuál NO es una función de los servicios farmacéuticos de área de salud en su ámbito de actuación?**

- a) Restablecer un sistema eficaz y seguro de suministro, custodia y correcta conservación de medicamentos en los depósitos de los mismos.
- b) Colaborar con los equipos de atención primaria en la elaboración y ejecución de programas sanitarios y en la elaboración y seguimiento de protocolos de tratamiento.
- c) La coordinación de la prestación farmacéutica.
- d) La educación sanitaria sobre medicamentos dirigida a la población inscrita en la Consellería de Sanidad.