



MINISTERIO  
DE SANIDAD

**PROCESO SELECTIVO PARA INGRESO, POR EL SISTEMA GENERAL DE ACCESO LIBRE Y PROMOCIÓN INTERNA, EN LA ESCALA TÉCNICA DE GESTIÓN DE ORGANISMOS AUTÓNOMOS, ESPECIALIDAD SANIDAD Y CONSUMO. RESOLUCIÓN DE 20 DE DICIEMBRE DE 2023 DE LA SUBSECRETARIA (BOE nº 309 de 27 de diciembre de 2023)**

**CUESTIONARIO PRIMER EJERCICIO**

**ÁREA DE EVALUACIÓN DE SUSTANCIAS Y MEZCLAS QUÍMICAS**

**ADVERTENCIAS:**

- 1.- No abra este cuestionario hasta que se le indique. Para hacerlo introduzca la mano en el cuadernillo y con un movimiento ascendente rasgue el lomo derecho (ver figura esquina inferior derecha).
- 2.- El tiempo de realización de este ejercicio es de **150 minutos**.
- 3.- Este cuestionario consta de 120 preguntas más 10 de reserva, con cuatro respuestas alternativas. Las preguntas de este cuestionario deben ser contestadas en la «Hoja de Examen» entre los números 1 y 130. Lea atentamente las instrucciones que figuran al dorso de la hoja de examen.
- 4.- En cada pregunta existe una y solo una respuesta correcta. Cada contestación correcta valdrá 1 punto; se restará 0,25 por cada una de las respuestas incorrectas. Se dejarán de valorar las preguntas no respondidas.
- 5.- Compruebe siempre que el número de respuesta que señale en la “Hoja de Examen” es el que corresponde al número de pregunta del cuestionario.
- 6.- La hoja de examen solamente puede ser cumplimentada con bolígrafo azul o negro.
- 7.- Si observa alguna anomalía en la impresión del cuestionario o de la hoja de examen, solicite su sustitución.
- 8.- Compruebe que el nombre, apellidos y DNI que figura en la hoja de examen son correctos y fírmela.  
Si detecta algún error, no lo corrija e informe al Tribunal.
- 9.- Puede realizar anotaciones en este cuestionario, pero la corrección del ejercicio se realizará exclusivamente sobre la hoja de examen. No se concederá tiempo adicional para trasladar las contestaciones a la hoja de examen por lo que se recomienda que conteste directamente en ella.
- 10.- Una vez recibidas las alegaciones, en caso de que el Tribunal anule preguntas correspondientes a la parte común del programa (primera y segunda parte) se sustituirán por las preguntas de reserva 121 a 125 y si anula preguntas correspondientes a la parte específica del programa (tercera parte) se sustituirán por las preguntas de reserva 126 a 130. Dicha sustitución se realizará de forma correlativa.
- 11.- No se hará entrega de este cuestionario al aspirante que abandone el aula antes de la finalización del ejercicio. Los cuestionarios se publicarán en la web del Ministerio de Sanidad a partir del 18 de marzo de 2024.
- 12.- No se permite el uso de calculadora, libro ni documentación alguna, móvil o ningún otro elemento electrónico.

**- SOBRE LA FORMA DE CONTESTAR EN LA «HOJA DE EXAMEN» LEA MUY ATENTAMENTE LAS INSTRUCCIONES QUE FIGURAN AL DORSO DE LA MISMA.**

ABRIR SOLAMENTE A LA INDICACION DEL TRIBUNAL



- 1. Conforme al artículo 18 de la Constitución Española:**
  - A) Se supedita el derecho de la intimidad personal a la familiar
  - B) La Policía siempre podrá realizar entrada o registro en el domicilio familiar, sin necesidad de consentimiento del titular
  - C) La Policía siempre podrá realizar entrada o registro en el domicilio familiar, sin necesidad de resolución judicial
  - D) La ley limitará el uso de la informática para garantizar el honor y la intimidad personal y familiar de los ciudadanos y el pleno ejercicio de sus derechos
  
- 2. La Constitución Española establece que:**
  - A) La nacionalidad española adquirida nunca se pierde
  - B) La condición de ser europeo será condición para obtener la nacionalidad española
  - C) Ningún español de origen podrá ser privado de su nacionalidad
  - D) La nacionalidad española es un derecho recíproco para los ciudadanos de países iberoamericanos
  
- 3. En relación al Poder Judicial:**
  - A) Las actuaciones judiciales serán privadas, con las excepciones que prevean las leyes de procedimiento
  - B) El procedimiento será predominantemente escrito, sobre todo en materia criminal
  - C) Las sentencias se pronunciarán en audiencia privada
  - D) Los daños causados por error judicial darán derecho a una indemnización a cargo del Estado
  
- 4. De acuerdo a la Constitución del 78:**
  - A) Al Rey corresponde, sin autorización de las Cortes Generales, declarar la guerra y hacer la paz
  - B) Los actos del Rey serán refrendados por el Senado
  - C) El Rey no recibe de los Presupuestos del Estado cantidad alguna
  - D) El Rey acredita a los embajadores y otros representantes diplomáticos
  
- 5. La ley electoral determinará las causas de inelegibilidad e incompatibilidad de los Diputados y Senadores, que comprenderán, entre otros:**
  - A) A los Magistrados, Jueces y Fiscales en servicio no activo
  - B) A los miembros del Gobierno
  - C) Al Defensor del Pueblo
  - D) A los miembros de las Fuerzas de Seguridad en Servicio no activo
  
- 6. Conforme a la Ley 50/1997, de 27 de noviembre, del Gobierno, corresponde al Presidente del Gobierno:**
  - A) La disolución del Congreso
  - B) La disolución de las Cortes
  - C) La disolución del Senado
  - D) Dirigir la política de Defensa
  
- 7. En relación al nombramiento, cese, suplencia e incompatibilidades de los Secretarios de Estado, señale la opción FALSA:**
  - A) Son nombrados y separados por Real Decreto del Consejo de Ministros
  - B) La suplencia de los Secretarios de Estado del mismo Departamento se determinará según el orden de precedencia que se derive del Real Decreto de estructura orgánica del Ministerio
  - C) Los Secretarios de Estado dependientes directamente de la Presidencia del Gobierno serán suplidos por quien designe el Presidente
  - D) No les es de aplicación el régimen de incompatibilidades previsto para los altos cargos de la Administración General del Estado

8. **De acuerdo con el artículo 103.3 de la Constitución Española, el estatuto de los funcionarios públicos, el acceso a la función pública de acuerdo con los principios de mérito y capacidad, las peculiaridades del ejercicio de su derecho a sindicación, el sistema de incompatibilidades y las garantías para la imparcialidad en el ejercicio de sus funciones, se regularán por:**
- A) Ley orgánica
  - B) Ley ordinaria
  - C) Real Decreto del Consejo de Ministros
  - D) Resolución del Secretario de Estado de Función Pública
9. **Tal y como establece el artículo 154 de la Constitución Española:**
- A) Un Embajador nombrado por el Gobierno dirigirá la Administración del Estado en el territorio de la Comunidad Autónoma y la coordinará, cuando proceda, con la administración propia de la Comunidad
  - B) Un Ministro nombrado por el Gobierno dirigirá la Administración del Estado en el territorio de la Comunidad Autónoma y la coordinará, cuando proceda, con la administración propia de la Comunidad
  - C) Un Representante del Gobierno dirigirá la Administración del Estado en el territorio de la Comunidad Autónoma y la coordinará, cuando proceda, con la administración propia de la Comunidad
  - D) Un Delegado nombrado por el Gobierno dirigirá la Administración del Estado en el territorio de la Comunidad Autónoma y la coordinará, cuando proceda, con la administración propia de la Comunidad
10. **Según prevé la Constitución Española en su artículo 86, en caso de extraordinaria y urgente necesidad, el Gobierno podrá dictar disposiciones legislativas provisionales que tomarán la forma de:**
- A) Decreto-ley
  - B) Decreto Legislativo
  - C) Real Decreto
  - D) Decreto de estado de alarma
11. **El artículo 107.1 de la Ley 39/2015, de 1 de octubre, del Procedimiento Administrativo Común de las Administraciones Públicas, establece que las Administraciones Públicas:**
- A) Podrán impugnar ante el orden jurisdiccional contencioso-administrativo los actos favorables para los interesados que sean anulables conforme a lo dispuesto en el artículo 48, previa su declaración de lesividad para el interés público
  - B) Podrán revisar de oficio los actos favorables para los interesados que sean anulables conforme a lo dispuesto en el artículo 47, previa su declaración de lesividad para el interés público
  - C) En ningún caso podrán impugnar ante el orden jurisdiccional contencioso-administrativo los actos favorables para los interesados, ya que estos derechos ya han sido adquiridos por el interesado
  - D) Podrán impugnar ante el orden jurisdiccional contencioso-administrativo los actos desfavorables para los interesados que sean nulos conforme a lo dispuesto en el artículo 47, previa su declaración de lesividad para el interés público

- 12. El artículo 47 de la Ley 40/2015, de 1 de octubre, de Régimen Jurídico del Sector Público, define los Convenios como:**
- A) Los acuerdos con efectos jurídicos adoptados por las Administraciones Públicas y entre Administraciones Públicas, sin que puedan formar parte de los mismos sujetos de derecho privado
  - B) Los acuerdos onerosos que celebren las Administraciones Públicas cuando quieran recibir a cambio una contraprestación de un sujeto de derecho privado o de otra Administración Pública
  - C) Los acuerdos con efectos jurídicos adoptados por las Administraciones Públicas para ejecutar prestaciones propias a través de un medio propio personificado
  - D) Los acuerdos con efectos jurídicos adoptados por las Administraciones Públicas, los organismos públicos y entidades de derecho público vinculados o dependientes o las Universidades públicas entre sí o con sujetos de derecho privado para un fin común
- 13. De acuerdo con la Ley 40/2015, de 1 de octubre, de Régimen Jurídico del Sector Público:**
- A) Los Subsecretarios son órganos superiores de la Administración General del Estado
  - B) Los Secretarios de Estado son órganos superiores de la Administración General del Estado
  - C) Los Subdirectores Generales tienen la consideración de alto cargo
  - D) Los Ministros son nombrados por las Cortes Generales por mayoría absoluta
- 14. El artículo 84.1 de la Ley 40/2015, de 1 de octubre, de Régimen Jurídico del Sector Público, clasifica a los organismos públicos vinculados o dependientes de la Administración General del Estado en:**
- A) Consorcios y fundaciones del sector público estatal
  - B) Autoridades administrativas independientes y agencias antifraude
  - C) Organismos autónomos, entidades públicas empresariales y agencias estatales
  - D) Las sociedades mercantiles estatales y los fondos sin personalidad jurídica del sector público estatal
- 15. El artículo 148 de la Ley 40/2015, de 1 de octubre, de Régimen Jurídico del Sector Público, prevé que las Conferencias Sectoriales pueden ejercer funciones:**
- A) De consulta a las Comunidades Autónomas sobre su ejecución, en su ámbito territorial, de lo exigido por una ley ordinaria
  - B) De cooperación entre Administraciones Públicas entre sí o con entidades sujetas a derecho privado
  - C) Consultivas, decisorias o de coordinación orientadas a alcanzar acuerdos sobre materias comunes
  - D) De colaboración con los Municipios y Diputaciones Provinciales cuando se encuentren en una situación de emergencia
- 16. Teniendo en cuenta lo establecido en la Ley 9/2017, de 8 de noviembre, de Contratos del Sector Público, señale la opción FALSA:**
- A) Quedan excluidos del ámbito de aplicación de esta Ley los acuerdos que celebre el Estado con otros Estados o con otros sujetos de derecho internacional
  - B) Se entenderá por contrato mixto aquel que contenga prestaciones correspondientes a otro u otros de distinta clase
  - C) Los contratos sujetos a regulación armonizada no deberán publicarse en el Diario Oficial de la Unión Europea
  - D) Son contratos de suministro los que tienen por objeto la adquisición, el arrendamiento financiero, o el arrendamiento, con o sin opción de compra, de productos o bienes muebles

- 17. Con base en lo establecido en el 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:**
- A) El personal laboral podrá ejercer funciones que impliquen la salvaguarda de intereses generales del Estado
  - B) Son funcionarios interinos los que, por razones expresamente justificadas de necesidad y urgencia, son nombrados como tales con carácter temporal para el desempeño de funciones propias de funcionarios de carrera
  - C) La inamovilidad del funcionario está supeditada a su desempeño profesional
  - D) Los empleados públicos no están obligados a garantizar la atención al ciudadano en la lengua que lo solicite siempre que sea oficial en el territorio
- 18. De acuerdo a lo establecido en el artículo 10 de la Ley Orgánica 1/2004, de 28 de diciembre, de Medidas de Protección contra la Violencia de Género, la publicidad que utilice la imagen de la mujer con carácter vejatorio o discriminatorio se considerará publicidad:**
- A) Intolerable
  - B) Ilícita
  - C) Injustificada
  - D) Inapropiada
- 19. Según lo dispuesto en el artículo 26 de la Ley 39/2006, de 14 de diciembre, de Promoción de la Autonomía a las personas en situación de dependencia, cuando una persona necesita ayuda para realizar varias actividades básicas de la vida diaria dos o tres veces al día, pero no requiere el apoyo permanente de un cuidador o tiene necesidades de apoyo extenso para su autonomía personal se clasificará con grado de dependencia:**
- A) Grado 0 o dependencia leve
  - B) Grado I o dependencia moderada
  - C) Grado II o dependencia severa
  - D) Grado III o gran dependencia
- 20. Según el artículo 2 de la Ley 39/2006, de 14 de diciembre, de Promoción de la Autonomía, las organizaciones de carácter privado surgidas de la iniciativa ciudadana o social, bajo diferentes modalidades que responden a criterios de solidaridad, con fines de interés general y ausencia de ánimo de lucro, que impulsan el reconocimiento y el ejercicio de los derechos sociales, integran el denominado:**
- A) Primer sector
  - B) Segundo nivel
  - C) Tercer sector
  - D) Nivel cuarto
- 21. Según lo establecido en el artículo 10 de la Ley 31/1995, de 8 de noviembre, de prevención de riesgos laborales NO le corresponde a las Administraciones Públicas competentes en materia sanitaria referentes a la salud laboral:**
- A) La elaboración y divulgación de estudios, investigaciones y estadísticas relacionados con la salud de los trabajadores
  - B) La supervisión de la formación que, en materia de prevención y promoción de la salud laboral deba recibir el personal sanitario actuante en los servicios de prevención autorizados
  - C) El establecimiento de medios adecuados para la financiación de las actuaciones de carácter sanitario que se realicen en las empresas por los servicios de prevención actuantes
  - D) La implantación de sistemas de información adecuados que permitan la elaboración, junto con las autoridades laborales competentes, de mapas de riesgos laborales

**22. De acuerdo a lo establecido en el artículo 23 de la Ley 31/1995, de 8 de noviembre, de prevención de riesgos, sobre la documentación que un empresario NO deberá elaborar y conservar a disposición de la autoridad laboral está:**

- A) La evaluación de los riesgos para la seguridad y la salud en el trabajo, incluido el resultado de los controles periódicos de las condiciones de trabajo y de la actividad de los trabajadores
- B) La planificación de la actividad preventiva, incluidas las medidas de protección y de prevención a adoptar y, en su caso, material de protección que deba utilizarse
- C) El registro de entrada y salida del personal, así como un listado detallando los días anuales de absentismo y el motivo
- D) El plan de prevención de riesgos laborales

**23. El objetivo general de la Organización Mundial del Comercio (OMC) es:**

- A) Mantener la paz y la seguridad internacionales, y con tal fin: tomar medidas colectivas eficaces para prevenir y eliminar amenazas a la paz, y para suprimir actos de agresión u otros quebrantamientos de la paz
- B) Fomentar entre las naciones relaciones de amistad basadas en el respeto al principio de la igualdad de derechos y al de la libre determinación de los pueblos, y tomar otras medidas adecuadas para fortalecer la paz universal
- C) Ayudar a sus Miembros a utilizar el comercio como medio para elevar los niveles de vida, crear empleos y mejorar las vidas de las personas
- D) Realizar la cooperación internacional en la solución de problemas internacionales de carácter económico, social, cultural o humanitario, y en el desarrollo y estímulo del respeto a los derechos humanos y a las libertades fundamentales de todos, sin hacer distinción por motivos de raza, sexo, idioma o religión

**24. Los Estados Miembros de la Organización Mundial de la Salud (OMS) están agrupados en seis regiones:**

- A) África, las Américas, Asia Sudoriental, Europa, el Mediterráneo Oriental y el Pacífico occidental
- B) Suiza, España, Alemania, Francia, Luxemburgo y Bélgica
- C) España, Alemania, Francia, Luxemburgo, Bélgica y Holanda
- D) España, Alemania, Luxemburgo, Bélgica, Holanda e Italia

**25. La Organización Mundial de la Salud (OMS) es:**

- A) La única organización internacional que se ocupa de las normas que rigen el comercio entre los países
- B) La organización que integra y desempeña, en el marco competencial de la Administración General del Estado, las funciones relacionadas con la seguridad alimentaria y la nutrición saludable
- C) La autoridad directiva y coordinadora de la acción sanitaria en el sistema de las Naciones Unidas
- D) La organización responsable de garantizar a la sociedad, desde la perspectiva de servicio público, la calidad, seguridad, eficacia y correcta información de los medicamentos y productos sanitarios, desde su investigación hasta su utilización, en interés de la protección y promoción de la salud de las personas, de la sanidad animal y del medioambiente

**26. El Consejo de Europa es:**

- A) Quien negocia y adopta la legislación de la Unión Europea (UE)
- B) Una organización que promueve la democracia y protege los derechos humanos
- C) Quien define las orientaciones y las prioridades políticas de la UE
- D) Quien adopta y modifica las propuestas legislativas y decide acerca del presupuesto de la UE

- 27. La labor de la Dirección Europea de la Calidad del Medicamento y la Asistencia Sanitaria (EDQM) abarca ámbitos específicos como:**
- A) La coordinación de un sistema mundial de normas comerciales y la solución de las diferencias comerciales entre sus Miembros en relación a los medicamentos y productos sanitarios
  - B) Los medicamentos, la transfusión de sangre y los trasplantes, así como los cosméticos y los materiales destinados a entrar en contacto con los alimentos
  - C) Negociar y adoptar la legislación europea sobre medicamentos
  - D) Garantizar e inspeccionar las Normas de Correcta Fabricación de los fabricantes de medicamentos
- 28. Según se establece en el artículo 2 del Real Decreto 931/2017, de 27 de octubre, por el que se regula la Memoria del Análisis de Impacto Normativo, NO se encuentra dentro del contenido de la memoria del análisis de impacto normativo:**
- A) La identificación clara de los fines y objetivos perseguidos
  - B) El impacto económico y presupuestario
  - C) El contenido y análisis jurídico
  - D) Una memoria abreviada
- 29. Según el artículo 6 del Real Decreto 799/2005, de 1 de julio, por el que se regulan las inspecciones generales de servicios de los departamentos ministeriales, la Comisión coordinadora de las inspecciones generales de servicios de los departamentos ministeriales se reunirá:**
- A) Una vez al año
  - B) Al menos 2 veces al año
  - C) Una vez cada 2 años
  - D) Una vez cada 3 años
- 30. Según el Real Decreto 919/2014, de 31 de octubre, por el que se aprueba el Estatuto del Consejo de Transparencia y Buen Gobierno, el órgano competente para aprobar el anteproyecto de presupuesto del organismo es:**
- A) La Comisión de Transparencia y Buen Gobierno
  - B) La Subdirección General de Transparencia y Buen Gobierno
  - C) El Presidente del Consejo de Transparencia y Buen Gobierno
  - D) La Subdirección General de Reclamaciones
- 31. En relación con el Consejo Interterritorial del Sistema Nacional de Salud, señale la respuesta FALSA:**
- A) Fue creado por la Ley 14/1986, de 25 de abril, General de Sanidad
  - B) Se regula en la Ley 16/2003, de 28 de mayo, de cohesión y calidad del Sistema Nacional de Salud
  - C) Es un órgano permanente de coordinación de los servicios de salud y la Administración del Estado
  - D) Está constituido por el Ministro de Sanidad y por los Presidentes autonómicos
- 32. Señale la respuesta FALSA. Conforme al artículo 31 de la Ley 14/1986, de 25 de abril, General de Sanidad, el personal al servicio de las Administraciones Públicas que desarrolle las funciones de inspección, cuando ejerza tales funciones y acreditando si es preciso su identidad, estará autorizado para:**
- A) Entrar, siempre con notificación previa, en todo Centro o establecimiento sujeto a esta Ley
  - B) Proceder a las pruebas, investigaciones o exámenes necesarios para comprobar el cumplimiento de esta Ley
  - C) Tomar o sacar muestras, en orden a la comprobación del cumplimiento de lo previsto en esta Ley
  - D) Realizar cuantas actuaciones sean precisas, en orden al cumplimiento de las funciones de inspección que desarrollen

- 33. Según el artículo 34 de la Ley Orgánica 3/2018, de 5 de diciembre, de Protección de Datos Personales y garantía de los derechos digitales, cuál de las siguientes entidades NO está obligada a designar un delegado de protección de datos:**
- A) Los colegios profesionales y sus consejos generales
  - B) Los centros sanitarios legalmente obligados al mantenimiento de las historias clínicas de los pacientes
  - C) Los profesionales de la salud que, aun estando legalmente obligados al mantenimiento de las historias clínicas de los pacientes, ejerzan su actividad a título individual
  - D) Los centros docentes que ofrezcan enseñanzas en cualquiera de los niveles establecidos en la legislación reguladora del derecho a la educación, así como las Universidades públicas y privadas
- 34. En el caso de las personas extranjeras no registradas ni autorizadas como residentes en España, la aportación en la prestación farmacéutica ambulatoria será de un:**
- A) 30% del precio de venta al público (PVP)
  - B) 40% del PVP
  - C) 50% del PVP
  - D) 60% del PVP
- 35. La cartera común de servicios accesorios del Sistema Nacional de Salud:**
- A) Incluye todas las actividades asistenciales de prevención, diagnóstico, tratamiento y rehabilitación que se realicen en centros sanitarios o sociosanitarios, así como el transporte sanitario urgente
  - B) Comprende todas aquellas actividades asistenciales cubiertas de forma completa por financiación pública
  - C) Incluye todas aquellas prestaciones cuya provisión se realiza mediante dispensación ambulatoria y están sujetas a aportación del usuario
  - D) Incluye todas aquellas actividades, servicios o técnicas, sin carácter de prestación, que no se consideran esenciales y/o que son coadyuvantes o de apoyo para la mejora de una patología de carácter crónico
- 36. Señale la respuesta FALSA. Según se establece en el artículo 43 del Real Decreto Legislativo 1/2015, de 24 de julio, por el que se aprueba el texto refundido de la Ley de garantías y uso racional de los medicamentos y productos sanitarios, los preparados oficinales deberán:**
- A) Cumplir las normas de la Real Farmacopea Española
  - B) Estar enumerados y descritos en el Formulario Nacional
  - C) Presentarse y dispensarse bajo marca comercial
  - D) Ser elaborados y garantizados por un farmacéutico de la oficina de farmacia o del servicio farmacéutico que los dispense
- 37. De acuerdo con el artículo 5 de la Ley 28/2015, de 30 de julio, para la defensa de la calidad alimentaria, el control de la calidad se realizará según las siguientes modalidades:**
- A) Control oficial realizado siempre por la autoridad competente estatal
  - B) Autocontrol del operador, sin poder ser verificado por entidades de inspección y certificación acreditadas
  - C) Autocontrol establecido por una asociación de ámbito no sectorial
  - D) Autocontrol establecido por una cooperativa, en su caso, sobre sus asociados
- 38. La Delegación del Gobierno para el Plan Nacional sobre Drogas tiene rango de:**
- A) Subsecretaría
  - B) Dirección General
  - C) Subdirección General
  - D) Secretaría General

- 39. La Agencia Española de Seguridad Alimentaria y Nutrición (AESAN) está adscrita a:**
- A) La Dirección General de Consumo
  - B) La Subdirección General de Coordinación, Calidad y Cooperación en Consumo
  - C) La Secretaría General de Consumo
  - D) La Secretaría de Estado de Derechos Sociales
- 40. De acuerdo al Real Decreto 1825/2009, de 27 de noviembre, por el que se aprueba el Estatuto de la Organización Nacional de Trasplantes (ONT), la confección de las memorias anuales de gestión le corresponde al:**
- A) Presidente
  - B) Secretario general
  - C) Consejo Asesor
  - D) Director
- 41. De acuerdo con el artículo 7 del Real Decreto 1275/2011, de 16 de septiembre, por el que se crea la Agencia estatal "Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios" y se aprueba su Estatuto, NO es competencia de la Agencia:**
- A) Promover la existencia, pervivencia o rehabilitación de medicamentos de uso humano, veterinario y productos sanitarios por causa de interés sanitario o de elevado interés terapéutico
  - B) Autorizar la publicidad de medicamentos de uso humano, de acuerdo con los requisitos establecidos en el texto refundido de la Ley de garantías y uso racional de los medicamentos y productos sanitarios
  - C) Ejercer las funciones correspondientes a los Laboratorios Oficiales de Control de Medicamentos
  - D) Evaluar y gestionar los riesgos derivados de problemas de calidad de los medicamentos autorizados en España
- 42. Según el artículo 4 de la Ley 17/2011, de 5 de julio, de seguridad alimentaria y nutrición, las actuaciones y limitaciones sanitarias que se adopten por las administraciones públicas atendiendo al principio de necesidad:**
- A) Deberán ser proporcionadas a los fines que en cada caso se persigan
  - B) Deberán estar justificadas por una razón de interés general, que deberá acreditarse y resultar aplicable a la medida en cuestión
  - C) No deberán introducir diferencias de trato, en particular por razón de nacionalidad o forma empresarial
  - D) Se deberán utilizar las medidas que menos perjudiquen, sin menoscabo de la protección de la salud, el normal ejercicio de la libertad de empresa
- 43. De acuerdo con el Tratado de la Unión Europea, el Consejo de la Unión Europea:**
- A) Dará a la Unión los impulsos necesarios para su desarrollo y definirá sus orientaciones y prioridades políticas generales
  - B) Tendrá su sede en Estrasburgo
  - C) Estará compuesto por los Jefes de Estado o de Gobierno de los Estados miembros
  - D) Ejercerá conjuntamente con el Parlamento Europeo la función legislativa y la función presupuestaria
- 44. De acuerdo a lo establecido en el Tratado de la Unión Europea, el Tribunal de Justicia de la Unión Europea:**
- A) Garantizará el respeto del Derecho en la interpretación y aplicación de los Tratados
  - B) Efectuará la fiscalización o el control de cuentas de la Unión
  - C) Solo se pronunciará sobre recursos interpuestos por una institución de la Unión Europea
  - D) Estará compuesto por dos jueces por Estado Miembro

- 45. Según establece el Tratado de Funcionamiento de la Unión Europea, la Directiva:**
- A) Tendrá alcance general y será obligatoria en todos sus elementos y directamente aplicable en cada Estado miembro
  - B) Obligará al Estado miembro destinatario en cuanto al resultado que deba conseguirse, así como respecto a la forma y los medios por los que se realizará su aplicación
  - C) Obligará al Estado miembro destinatario en cuanto al resultado que deba conseguirse, dejando a las autoridades nacionales la elección de la forma y de los medios
  - D) No será de obligado cumplimiento
- 46. Señale la respuesta FALSA en relación al programa EU4Health 2021-2027:**
- A) Es el tercer programa de salud de la Unión Europea
  - B) Está regulado por el Reglamento (UE) 2021/522 del Parlamento europeo y el Consejo
  - C) Desarrolla cuatro objetivos generales y diez objetivos específicos
  - D) Uno de sus objetivos específicos es la promoción de la salud y prevención de enfermedades, en particular el cáncer
- 47. En economía de la salud, NO es un tipo de estudio farmacoeconómico:**
- A) Análisis coste-efectividad
  - B) Análisis de sensibilidad
  - C) Análisis coste-beneficio
  - D) Análisis coste-utilidad
- 48. Indique cuál de estas funciones corresponde al Comité Pediátrico (PDCO) de la Agencia Europea de Medicamentos (EMA):**
- A) Evaluar las solicitudes de autorización de comercialización de medicamentos para uso pediátrico en el procedimiento centralizado
  - B) Participar en la elaboración de la lista de la Unión Europea (UE) de sustancias, preparados y combinaciones de plantas para su uso en medicamentos tradicionales a base de plantas destinados a poblaciones infantiles
  - C) Diseñar y evaluar estudios de seguridad posteriores a la autorización de medicamentos pediátricos
  - D) Evaluar las solicitudes de exención total o parcial y de aplazamientos de los planes de investigación pediátrica
- 49. Señale la respuesta FALSA. De acuerdo al Programa de quejas y sugerencias, recogido en el Real Decreto 951/2005, de 29 de julio, por el que se establece el marco general para la mejora de la calidad en la Administración General del Estado (AGE):**
- A) Los usuarios pueden formular sus quejas o sugerencias presencialmente
  - B) Las quejas y sugerencias presentadas a través de internet deberán estar suscritas con la firma electrónica del interesado
  - C) Los usuarios podrán, si así lo desean, ser auxiliados por los funcionarios responsables en la formulación de su queja o sugerencia
  - D) Recibida la queja o sugerencia, la unidad responsable de la gestión de las quejas y sugerencias informará al interesado de las actuaciones realizadas en el plazo de 10 días hábiles
- 50. La norma ISO 9001:2015 Sistemas de gestión de calidad:**
- A) Incorpora el ciclo Actuar-Hacer-Planificar-Verificar
  - B) No emplea el pensamiento basado en riesgos
  - C) Promueve la adopción de un enfoque a procesos
  - D) Se basa en los principios de la gestión de la calidad descritos en la norma ISO 8000

51. ¿Cuál de las siguientes sustancias NO está excluida del ámbito de aplicación del Reglamento (CE) nº 1907/2006, de 18 de diciembre de 2006, relativo al registro, la evaluación, la autorización y la restricción de las sustancias y mezclas químicas (REACH)?:
- A) Sustancias radiactivas
  - B) Sustancias sometidas a supervisión aduanera
  - C) Sustancias intermedias no aisladas
  - D) Sustancias presentes en productos electrónicos
52. ¿Cuál de las siguientes opciones NO es un cometido general de la Agencia Europea de Sustancias y Mezclas Químicas (ECHA)?:
- A) Garantizar el uso seguro de las sustancias químicas
  - B) Proteger la salud humana y el medio ambiente
  - C) Regular los aranceles de importación de productos químicos en la Unión Europea
  - D) Proporcionar información sobre las sustancias químicas y su uso seguro
53. ¿Cuál de las siguientes sustancias se consideran registradas en REACH?:
- A) Sustancias activas en los productos fitosanitarios y biocidas
  - B) Sustancias intermedias aisladas *in situ*
  - C) Sustancias utilizadas para la fabricación de polímeros
  - D) Sustancias intermedias aisladas transportadas
54. Acerca de la Información que deberá presentarse en función del tonelaje para el registro en REACH:
- A) La información indicada en los anexos VII y VIII para las sustancias fabricadas o importadas en cantidades anuales iguales o superiores a 100 toneladas por fabricante o importador
  - B) La información indicada en los anexos VII y VIII y las propuestas de ensayos para facilitar la información indicada en el anexo IX para las sustancias fabricadas o importadas en cantidades anuales iguales o superiores a 1.000 toneladas por fabricante o importador
  - C) La información indicada en los anexos VII y VIII y las propuestas de ensayos para facilitar la información indicada en los anexos IX y X para las sustancias fabricadas o importadas en cantidades anuales iguales o superiores a 1.000 toneladas por fabricante o importador
  - D) La información indicada en los anexos VII y VIII para las sustancias fabricadas o importadas en cantidades anuales iguales o superiores a 1 toneladas por fabricante o importador
55. Según el reglamento REACH, si una sustancia presenta peligros y está registrada por encima de 10 toneladas al año:
- A) No es necesario realizar escenarios de exposición ni caracterización del riesgo
  - B) Es necesario realizar tanto escenarios de exposición como caracterización del riesgo
  - C) Solo es necesario realizar escenarios de exposición, pero no la caracterización del riesgo
  - D) Solo es necesario realizar la caracterización del riesgo, pero no los escenarios de exposición
56. Según el reglamento REACH ¿Cuál de las siguientes definiciones se ajusta a la de usuario intermedio?:
- A) Toda persona física o jurídica establecida en la Comunidad, incluidos los minoristas, que únicamente almacena y comercializa una sustancia, como tal o en forma de mezcla, destinada a terceros
  - B) Toda persona física o jurídica establecida en la Comunidad y responsable de la importación
  - C) Toda persona física o jurídica establecida en la Comunidad, distinta del fabricante o el importador, que use una sustancia, como tal o en forma de mezcla, en el transcurso de sus actividades industriales o profesionales
  - D) Toda persona física o jurídica establecida en la Comunidad que fabrique una sustancia en la Comunidad

- 57. En relación con el procedimiento de evaluación recogido en el Título VI de REACH, y más en concreto con el proceso de evaluación de la sustancia ¿Quién evalúa las sustancias enumeradas en el plan de acción móvil comunitario (CoRAP) para verificar si su uso entraña un riesgo para la salud humana o el medio ambiente?:**
- A) El Estado miembro evaluador
  - B) El solicitante de registro de la sustancia
  - C) La Agencia Europea de Sustancias y Mezclas Químicas (ECHA)
  - D) La Comisión Europea
- 58. Indique la respuesta FALSA. En relación con el procedimiento de autorización recogido en el Título VII de REACH, las siguientes sustancias podrán ser incluidas en el anexo XIV:**
- A) Las sustancias que reúnan los criterios para ser clasificadas en la clase de peligro de carcinogenicidad de categorías 1A o 1B de conformidad con el Reglamento CLP
  - B) Las sustancias que reúnan los criterios para ser clasificadas en la clase de peligro de mutagenicidad en células germinales de categorías 1A o 1B de conformidad con el Reglamento CLP
  - C) Las sustancias que reúnan los criterios para ser clasificadas en la clase de peligro de toxicidad para la reproducción de categorías 1A o 1B, por efectos adversos sobre la función sexual y la fertilidad o sobre el desarrollo de conformidad con el Reglamento CLP
  - D) Las sustancias que reúnan los criterios para ser clasificadas en la clase de peligro de toxicidad aguda de categorías 1A o 1B de conformidad con el Reglamento CLP
- 59. Indique la respuesta FALSA en relación con las solicitudes de autorización y el procedimiento de concesión de autorizaciones:**
- A) Las empresas podrán seguir utilizando una sustancia incluida en la Lista de Autorización después de la fecha de expiración en caso de tener una decisión de autorización positiva por parte de la Comisión Europea o una solicitud de autorización presentada antes de la última fecha de solicitud y que no haya sido rechazada
  - B) Las solicitudes de autorización son evaluadas por los Estados Miembros en función del lugar donde tengan su sede las empresas que solicite la autorización
  - C) Las solicitudes de autorización son evaluadas por el Comité de Evaluación de Riesgos de la ECHA y por el Comité de Análisis Socioeconómico de la ECHA, los cuales elaborarán sus respectivos proyectos de dictamen
  - D) La Comisión preparará un proyecto de decisión de autorización a partir de la recepción de los dictámenes de la ECHA
- 60. En relación con el procedimiento de restricción recogido en el Título VIII del Reglamento REACH:**
- A) Las entradas de restricción se recogen en el Anexo XV de REACH
  - B) Un Estado miembro, o la ECHA a petición de la Comisión Europea, puede iniciar el procedimiento de restricción cuando tenga constancia de que una determinada sustancia supone un riesgo inaceptable para la salud humana o el medio ambiente
  - C) Los tres dictámenes de los Comités de la ECHA contribuyen a la resolución del Parlamento Europeo que adoptará una visión equilibrada de los riesgos identificados y de los beneficios y costes de la propuesta de restricción
  - D) Una vez adoptada la restricción de la sustancia, esta no podrá utilizarse a no ser que se disponga de una solicitud de autorización concedida por parte de la Comisión Europea

**61. Indique la respuesta FALSA en lo que se refiere al Reglamento (CE) nº 1272/2008, de 16 de diciembre de 2008, sobre clasificación, etiquetado y envasado de sustancias y mezclas (CLP) y sus objetivos:**

- A) Armonizar los criterios para la clasificación de sustancias y mezclas, y las normas de etiquetado y envasado para sustancias y mezclas peligrosas
- B) Elaborar una lista comunitaria de sustancias, con su clasificación y elementos de etiquetado armonizados
- C) Crear un catálogo de clasificación y etiquetado de sustancias, compuesto por todas las notificaciones, las propuestas presentadas y las clasificaciones y elementos de etiquetado armonizados
- D) Disponer de un inventario de importaciones y exportaciones para sustancias y mezclas peligrosas, con su clasificación y elementos de etiquetado armonizados

**62. En lo que se refiere al Reglamento CLP y los límites de concentración específicos y genéricos para la clasificación de mezclas:**

- A) Son límites que se asignan a una sustancia para indicar el umbral en el cual o por encima del cual la presencia de esa sustancia en la mezcla como impureza, aditivo o componente individual identificados lleva a clasificar la mezcla como peligrosa
- B) Son límites que se asignan a una sustancia para indicar el umbral en el cual o por debajo del cual la presencia de esa sustancia en la mezcla como impureza, aditivo o componente individual identificados lleva a clasificar la mezcla como peligrosa
- C) Son límites que se asignan a una sustancia para indicar el umbral en el cual o por encima del cual la presencia de esa sustancia en la mezcla como impureza, aditivo o componente individual identificados lleva a la necesidad de realizar ensayos adicionales por parte de fabricantes, importadores y usuarios intermedios
- D) Son límites que se asignan a una sustancia para indicar el umbral en el cual o por debajo del cual la presencia de esa sustancia en la mezcla como impureza, aditivo o componente individual identificados lleva a la necesidad de realizar ensayos adicionales por parte de fabricantes, importadores y usuarios intermedios

**63. En lo que se refiere a los organismos encargados de recibir la información relativa a la respuesta sanitaria en caso de urgencia, establecido en el Reglamento CLP:**

- A) En virtud del artículo 2 del Reglamento CLP, la ECHA designará para cada Estado miembro los organismos responsables de recibir, de los importadores y usuarios intermedios que comercialicen sustancias, mezclas o artículos, la información pertinente, en particular, para la formulación de medidas preventivas y curativas, en particular para la respuesta sanitaria en caso de urgencia
- B) En España el organismo responsable designado de recibir, de los importadores y usuarios intermedios que comercialicen mezclas, la información pertinente, en particular, para la formulación de medidas preventivas y curativas, en particular para la respuesta sanitaria en caso de urgencia, es el Instituto Nacional de Toxicología y Ciencias Forenses (INTCF)
- C) Los organismos designados harán pública toda la información recibida de los importadores y usuarios intermedios que comercialicen mezclas
- D) El Anexo II del Reglamento CLP es el relativo a la información armonizada relativa a la respuesta sanitaria en caso de urgencia y las medidas preventivas

**64. Indique la respuesta FALSA en lo que se refiere al procedimiento de armonización de la clasificación y el etiquetado de sustancias, establecido en el Reglamento CLP:**

- A) Las autoridades competentes podrán presentar a la ECHA propuestas de clasificación y etiquetado armonizados de sustancias y, en su caso, límites de concentración específicos, o propuestas para la revisión de los mismos
- B) El fabricante, el importador o el usuario intermedio de una sustancia podrá presentar a la ECHA una propuesta de clasificación y etiquetado armonizados de tal sustancia y, en su caso, límites de concentración específicos, cuando en la parte 3 del anexo VI no haya una entrada para dicha sustancia en la clase o diferenciación de peligro a que se refiera la propuesta en cuestión
- C) El Comité de evaluación del riesgo de la ECHA emitirá un dictamen sobre la propuesta presentada de clasificación y etiquetado armonizados de sustancias y, en su caso, límites de concentración específicos, o propuestas para la revisión de los mismos y dará a las partes interesadas la oportunidad de enviar sus comentarios al respecto
- D) La ECHA enviará al Consejo de la Unión Europea este dictamen y cualesquiera comentarios para iniciar el proceso de decisión para modificar el anexo VI incluyendo dicha sustancia junto con su correspondiente clasificación y los elementos de etiquetado en la tabla 3.1 de la parte 3 del anexo VI y, cuando proceda, los límites de concentración específicos

**65.Cuál de las siguientes infracciones derivadas del Reglamento REACH se considera una falta MUY GRAVE según la Ley 8/2010, que establece el régimen sancionador previsto en los Reglamentos REACH y CLP:**

- A) La fabricación, importación y comercialización de sustancias químicas como tales, en forma de mezclas o contenidas en artículos sin registro previo, en las condiciones y plazos establecidos en el Reglamento REACH, salvo las excepciones y exenciones que les sean aplicables
- B) La negación por parte del propietario de un estudio a proporcionar la prueba de los costes o a facilitar el propio estudio, al miembro o miembros del foro de intercambio de información sobre sustancias que lo haya solicitado
- C) No facilitar las Fichas de Datos de Seguridad (FDS), al menos en castellano
- D) La falta de colaboración en la labor de inspección, control y vigilancia de la Administración pública correspondiente

**66.Cuál de las siguientes afirmaciones sobre el Sistema de Intercambio Rápido de Información sobre Productos Químicos (SIRIPQ) es FALSA:**

- A) Es un sistema de alertas sanitarias que pretende crear instrumentos de vigilancia y control de las sustancias químicas que resulten homogéneos para todas las comunidades autónomas
- B) Es un sistema de alertas sanitarias que pretende prevenir los riesgos derivados de la exposición a sustancias químicas
- C) Es un sistema de alertas sanitarias que se asienta en dos puntos nodales: la información que aporta el Ministerio de Sanidad y la que, asimismo, suministran las comunidades autónomas
- D) Es un sistema de alertas sanitarias que permite la notificación de incidencias a las autoridades europeas de vigilancia de mercado en relación con los riesgos derivados de la exposición a sustancias químicas de productos comercializados

**67. La evaluación del riesgo químico se considera un proceso con base científica que consta de varias etapas.Cuál de las siguientes opciones NO es una de estas etapas:**

- A) Identificación del riesgo
- B) Evaluación dosis-respuesta
- C) Evaluación de la exposición
- D) Evaluación socioeconómica

68. Desde el punto de vista de la protección de animales de experimentación, cuál de las siguientes ideas NO se corresponde con uno de los principios de las 3R:
- A) Reemplazo
  - B) Reducción
  - C) Reabastecimiento
  - D) Refinamiento
- 69.Cuál de las siguientes NO está definida como una clase de peligro físico en el Anexo I (Requisitos de clasificación y etiquetado de sustancias y mezclas peligrosas) del Reglamento CLP:
- A) Explosivos
  - B) Sustancias y mezclas que reaccionan espontáneamente
  - C) Gases corrosivos
  - D) Sólidos comburentes
70. Desde el punto de vista del estudio toxicocinético, cuál de las siguientes afirmaciones es FALSA:
- A) Los procesos involucrados en la toxicocinética de un xenobiótico son absorción, distribución, metabolismo y excrección
  - B) Un xenobiótico es una sustancia química que se encuentra dentro de un organismo que no se produce naturalmente o se espera que no esté presente dentro del organismo
  - C) La toxicocinética estudia lo que el cuerpo hace con un xenobiótico cuando se le administra una dosis
  - D) La toxicocinética estudia lo que el xenobiótico hace con el cuerpo cuando se le administra una dosis
71. En lo que respecta a la toxicidad aguda oral, cuántas categorías de peligro se establecen en el Reglamento CLP:
- A) 4
  - B) 3
  - C) 2
  - D) 1
72. En lo que respecta a la toxicidad aguda por inhalación, que fracción de partículas se deposita más profundamente en el tracto respiratorio:
- A) Fracción inhalatoria
  - B) Fracción respirable
  - C) Fracción torácica
  - D) Fracción alveolar
73. En lo que respecta a la corrosión cutánea (categoría 1), en cuántas subcategorías se puede clasificar una sustancia si se dispone de suficientes datos para el desglose por subcategorías:
- A) 2
  - B) 3
  - C) 4
  - D) 5
- 74.Cuál de los siguientes métodos de ensayos mide directamente la respuesta en la fase de inducción en el estudio de la sensibilidad cutánea:
- A) Ensayo de Buehler en cobaya
  - B) Ensayo de maximización en cobaya (GPMT)
  - C) Ensayo de nódulos linfáticos en ratón (LLNA)
  - D) Ensayo del Cometa en condiciones alcalinas con mamíferos *in vivo*

- 75. Cuál de las siguientes categorías para la clase de peligro STOT SE solo incluye los efectos narcóticos y la irritación de las vías respiratorias:**
- A) 1
  - B) 2
  - C) 3
  - D) 4
- 76. Cuál de las siguientes afirmaciones es FALSA en lo que respecta a la clase de peligro STOT RE:**
- A) Se refiere a los efectos tóxicos específicos en órganos diana después de la exposición repetida
  - B) Se divide en dos subcategorías: STOT RE 1 y STOT RE 2
  - C) STOT RE 1 se refiere a los efectos que se producen después de la exposición puntual a una sustancia o mezcla
  - D) STOT RE 2 se refiere a los efectos que se producen después de la exposición reiterada a una sustancia o mezcla
- 77. En relación con la clase de peligro de genotoxicidad, cuál de los siguientes métodos de ensayo, recogidos en el Reglamento (CE) nº 440/2008 de la Comisión, de 30 de mayo de 2008, por el que se establecen métodos de ensayo de acuerdo con el Reglamento REACH, se realiza mediante una técnica *in vitro*:**
- A) Ensayo de mutación inversa en bacterias (B.13/14.) (OECD 471)
  - B) Ensayo de micronúcleos en eritrocitos de mamífero (B.12) (OECD 474)
  - C) Ensayo de mutación génica en células somáticas y reproductoras de roedores transgénicos (TGR) (B.58) (OECD 488)
  - D) Ensayo de aberraciones cromosómicas en espermatogonias de mamífero (B.23) (OECD 483)
- 78. Según el Reglamento CLP, cuál es el límite de concentración genérico de una sustancia presente en una mezcla para clasificar la mezcla como carcinógena categoría 2:**
- A) Mayor o igual al 0,3% (p/p) en sólidos y líquidos y mayor o igual al 0,3% (v/v) en gases
  - B) Mayor o igual al 0,1% (p/p) en sólidos y líquidos y mayor o igual al 0,1% (v/v) en gases
  - C) Mayor o igual al 1,0% (p/p) en sólidos y líquidos y mayor o igual al 1,0% (v/v) en gases
  - D) Mayor o igual al 3,0% (p/p) en sólidos y líquidos y mayor o igual al 3,0% (v/v) en gases
- 79. Según el Reglamento CLP, indique cuál de las siguientes afirmaciones es FALSA en lo que se refiere a los efectos adversos sobre el desarrollo de los descendientes asociados a la toxicidad para la reproducción:**
- A) En su sentido más amplio, incluye cualquier efecto que interfiera en el desarrollo normal del organismo, antes o después del nacimiento, y sea una consecuencia de la exposición de los padres antes de la concepción o de la exposición de los descendientes durante su desarrollo prenatal o postnatal hasta el momento de la madurez sexual
  - B) Los principales signos de la toxicidad son la muerte del organismo en desarrollo, las anomalías estructurales, la alteración del crecimiento y las deficiencias funcionales
  - C) Son los efectos producidos por sustancias que interfieren en la función sexual y la fertilidad
  - D) Los efectos pueden manifestarse en cualquier momento de la vida del organismo
- 80. En lo que se refiere al estudio ampliado de toxicidad para la reproducción en una generación (B. 56) (OECD 443), recogido en el Reglamento (CE) nº 440/2008 de la Comisión, de 30 de mayo de 2008:**
- A) Este ensayo describe cuatro cohortes de animales en una generación (F<sub>1</sub>)
  - B) Este ensayo se sustituyó por el estudio de toxicidad para la reproducción en dos generaciones (B. 35) (OECD 416) como requisito de información estándar en el Reglamento REACH
  - C) Se incluye en el nivel 4 del 'Marco Conceptual de la OECD para el ensayo y la evaluación de los alteradores endocrinos'
  - D) La cohorte 1 evalúa parámetros de la reproducción/del desarrollo y puede ampliarse para abarcar una segunda generación (F<sub>2</sub>)

- 81. Cuál de los siguientes ensayos NO forma parte del nivel 4 del Marco Conceptual de la OECD para el ensayo y la evaluación de los alteradores endocrinos:**
- A) Estudio de dosis repetidas de 90 días (OECD TG 408)
  - B) Estudio de toxicidad reproductiva de dos generaciones (OECD TG 416)
  - C) Estudio de toxicidad en el desarrollo prenatal (OECD TG 414)
  - D) Estudios combinados de toxicidad crónica y carcinogenicidad (OECD TG 451-3)
- 82. Para los ensayos de “neurotoxicidad retardada de sustancias organofosforadas por administración única (B.37) (OECD 418)” y “neurotoxicidad retardada de sustancias organofosforadas. Estudio por administración continuada de 28 días (B.38) (OECD 419)” recogidos en el Reglamento (CE) nº 440/2008 de la Comisión, de 30 de mayo de 2008 ¿cuál es la especie empleada?:**
- A) Ratones
  - B) Gallinas domésticas
  - C) Conejos
  - D) Cobayas
- 83. Cuál de los siguientes parámetros toxicológicos se utilizan para el cálculo de la Ingesta Diaria Admisible (IDA), utilizado como límite de seguridad toxicológica en la evaluación del riesgo de productos fitosanitarios:**
- A) DNEL y NOAEL
  - B) NOAEL y LOAEL
  - C) DMEL y NOAEL
  - D) DNEL y DMEL
- 84. Cuál de los siguientes factores NO aplicaría a la hora de elaborar la hipótesis de una agrupación de sustancias y/o extrapolación de datos con fines regulatorios:**
- A) La similitud estructural
  - B) La biotransformación a metabolitos comunes
  - C) Tener propiedades fisicoquímicas y/o toxicológicas similares o que siguen una tendencia en función de la estructura química
  - D) Figurar en la lista de sustancias restringidas de la legislación pertinente
- 85. Indique la respuesta FALSA en cuanto a los modelos de relación cuantitativa entre estructura y actividad QSAR:**
- A) Son modelos robustos y precisos, que han sido validados a efectos regulatorios para la determinación de todas las actividades biológicas de cualquier sustancia química
  - B) La información cuantitativa se refiere a datos numéricos que describen las propiedades físicas y químicas de las moléculas
  - C) Los datos pueden incluir una variedad de características, como propiedades físico-químicas, descriptores moleculares o descriptores topológicos
  - D) La información cuantitativa se utilizan para construir un modelo matemático que relaciona la estructura de la molécula (los números) con su actividad biológica
- 86. Según la Guía EFSA (Autoridad Europea de Seguridad Alimentaria) sobre la evaluación de riesgos de nanomateriales en la cadena alimentaria, cuando la absorción dérmica de un nanopesticida no se puede descartar ni mediante datos experimentales ni basándose en información sobre la degradación, y a menos que se disponga de datos que demuestren lo contrario, en la evaluación de riesgos se deberá aplicar un valor por defecto del:**
- A) 20%
  - B) 50%
  - C) 70%
  - D) 100%

- 87. Indique la respuesta FALSA. De acuerdo al Reglamento (UE) nº 528/2012 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 22 de mayo de 2012, relativo a la comercialización y el uso de los biocidas, se considerará que una sustancia activa es candidata a la sustitución si se cumple cualquiera de las condiciones siguientes:**
- A) Cumple los criterios para su clasificación, de conformidad con el Reglamento (CE) nº 1272/2008, como sensibilizante respiratorio
  - B) Su ingesta diaria admisible, dosis aguda de referencia o nivel de exposición aceptable del operario, según el caso, tiene un valor significativamente mayor que el de la mayoría de las sustancias activas aprobadas para el mismo tipo de producto y las mismas condiciones de uso
  - C) Cumple dos de los criterios para ser considerada PBT de conformidad con el anexo XIII del Reglamento (CE) nº 1907/2006
  - D) Contiene una proporción significativa de isómeros inactivos o de impurezas
- 88. Con arreglo al Reglamento (UE) nº 528/2012 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 22 de mayo de 2012, las sustancias activas aprobadas se incluirán en una lista de la Unión de sustancias activas aprobadas. Señale la Autoridad responsable de mantener la lista actualizada y a disposición pública:**
- A) Los Estados Miembros
  - B) La Comisión Europea
  - C) El Parlamento Europeo
  - D) El Consejo de Europa
- 89. Señale la respuesta FALSA. Según el Reglamento (UE) nº 528/2012 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 22 de mayo de 2012, no se autorizará la comercialización de ningún biocida para su uso por el público en general si:**
- A) Cumple los criterios fijados en el Reglamento (CE) nº 1272/2008 para ser clasificado como tóxico oral agudo, categoría 4
  - B) Cumple los criterios para ser consideradas persistentes, bioacumulables y tóxicas (PBT), o muy persistentes y muy bioacumulables (mPmB), de conformidad con lo establecido en el anexo XIII del Reglamento (CE) Nº 1907/2006
  - C) Tiene propiedades de alteración endocrina
  - D) Tiene efectos neurotóxicos o inmunotóxicos en el desarrollo
- 90. El artículo 34 del Reglamento (UE) nº 528/2012 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 22 de mayo de 2012, regula el procedimiento denominado Reconocimiento Mutuo en paralelo. Señale la Autoridad responsable de la evaluación de la solicitud presentada:**
- A) La Comisión
  - B) El Estado Miembro interesado
  - C) La Agencia
  - D) El Estado Miembro de referencia
- 91. De acuerdo al Reglamento (UE) nº 528/2012 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 22 de mayo de 2012, el acto administrativo por el que la Comisión autoriza la comercialización y el uso de un biocida o una familia de biocidas en el territorio de la Unión o en una parte del mismo, se denomina:**
- A) Autorización nacional
  - B) Carta de acceso
  - C) Autorización de la Unión
  - D) Comercio paralelo

92. Según el Reglamento de Ejecución (UE) nº 414/2013 de la Comisión, de 6 de mayo de 2013, por el que se especifica un procedimiento para la autorización de unos mismos biocidas con arreglo al Reglamento (UE) nº 528/2012, señale cuál de los siguientes datos **NO es necesario que contenga la solicitud de autorización de un mismo biocida**:
- A) El número de autorización o, en el caso de biocidas de referencia afines aún no aprobados, el número de solicitud del biocida de referencia afín en el Registro de Biocidas
  - B) Una indicación de las diferencias propuestas entre el mismo biocida y el biocida de referencia afín y pruebas de que los biocidas son idénticos en todos los demás aspectos
  - C) En caso necesario, cartas de acceso a todos los datos que justifiquen la autorización del biocida de referencia afín
  - D) Una evaluación de la exposición no dietaria específica del mismo biocida
93. De acuerdo al Reglamento de Ejecución (UE) nº 354/2013 de la Comisión, de 18 de abril de 2013, relativo a cambios de biocidas autorizados de conformidad con el Reglamento (UE) nº 528/2012, a la modificación de una autorización en vigor que, sin ser puramente administrativa, solo exige una nueva evaluación limitada de las propiedades o la eficacia del biocida o de la familia de biocidas, se le denomina:
- A) Cambio menor
  - B) Cambio administrativo que debe notificarse antes de realizarse
  - C) Cambio importante
  - D) Cambio administrativo que puede notificarse después de realizarse
94. En cumplimiento con el Reglamento (UE) Nº 528/2012 del Parlamento Europeo y del Consejo de 22 de mayo de 2012 relativo a la comercialización y el uso de los biocidas, señale cuál de las siguientes leyendas **NO** podrá aparecer en ningún caso en la publicidad de un biocida:
- A) “Léanse las instrucciones adjuntas antes de utilizar el producto”
  - B) Instrucciones de primeros auxilios
  - C) “Biocida de bajo riesgo”
  - D) “Desinfectante”
95. El ANEXO III del Reglamento (UE) nº 528/2012 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 22 de mayo de 2012, establece la información obligatoria que debe incluirse en el expediente del biocida. Señale cual de las siguientes se considera **INFORMACIÓN ADICIONAL**:
- A) Información sobre irritación ocular
  - B) Información sobre sensibilización respiratoria
  - C) Método de aplicación y descripción del mismo
  - D) Información sobre exposición humana asociada a la producción y la formulación, a los usos previstos/esperados y a la eliminación
96. Señale cuál de los siguientes **NO** es un tipo de biocida desinfectante:
- A) Detergentes líquidos y en polvo
  - B) Biocidas de higiene humana
  - C) Biocidas de higiene veterinaria
  - D) Alguicidas no destinados a la aplicación directa a personas o animales
97. El Registro Oficial de Plaguicidas de uso ambiental en la industria alimentaria está regulado por el Real Decreto 3349/1983, por el que se aprueba la Reglamentación Técnico-Sanitaria para la fabricación, comercialización y utilización de plaguicidas. Señale a qué **Autoridad compete en España la gestión de este Registro**:
- A) La Subdirección General de Sanidad e Higiene Vegetal y Forestal del Ministerio de Agricultura, Pesca y Alimentación
  - B) La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios
  - C) La Agencia Española de Seguridad Alimentaria y Nutrición
  - D) La Subdirección General de Sanidad Ambiental y Salud Laboral del Ministerio de Sanidad

- 98. Los antisépticos destinados a ser aplicados en la piel, con la finalidad de limpieza higiénica y desinfección previa a un tratamiento quirúrgico o los utilizados en la zona de inyección serán considerados, conforme a lo establecido en la Resolución de 2 de junio de 2021, de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios, como:**
- A) Producto sanitario
  - B) Zoosanitario
  - C) Medicamento de uso humano
  - D) Biocida del Grupo principal 1 (Desinfectantes)
- 99. Señale qué tipo de productos biocidas NO son objeto del ámbito de aplicación del Real Decreto 830/2010, de 25 de junio, por el que se establece la normativa reguladora de la capacitación para realizar tratamientos con biocidas:**
- A) Tipo de producto 3 (TP3): Biocidas para la higiene veterinaria
  - B) Tipo de producto 12 (TP12): Productos antimoho
  - C) Tipo de producto 14 (TP14): Rodenticidas
  - D) Tipo de producto 18 (TP18): Insecticidas, acaricidas y productos para controlar otros artrópodos
- 100. Con arreglo a la Orden SCO/3269/2006, de 13 de octubre, por la que se establecen las bases para la inscripción y el funcionamiento del Registro Oficial de Establecimientos y Servicios Biocidas, señale ante qué Autoridad deben presentar la inscripción las personas físicas o jurídicas que sean titulares de las actividades referenciadas en el artículo 4 de dicha Orden:**
- A) La Comunidad Autónoma en cuyo ámbito territorial esté ubicada la correspondiente actividad
  - B) La Subdirección General de Sanidad Ambiental y Salud Laboral del Ministerio de Sanidad
  - C) La Dirección General de Salud Pública y Equidad en Salud del Ministerio de Sanidad
  - D) La Agencia
- 101. Señale cuál de las siguientes se considera una infracción MUY GRAVE de acuerdo al Real Decreto 1054/2002, de 11 de octubre, por el que se regula el proceso de evaluación para el registro, autorización y comercialización de biocidas:**
- A) La resistencia a facilitar datos a la autoridad competente, en relación con los datos exigidos para el proceso de evaluación para el registro, autorización y comercialización de biocidas
  - B) La comercialización de biocidas cuya autorización o registro esté caducado, salvo prórroga provisional del mismo
  - C) La realización de publicidad de biocidas que no se ajuste a lo dispuesto en el artículo 21 de este Real Decreto y demás normas de aplicación
  - D) La fabricación, almacenamiento, comercialización o aplicación de biocidas, en condiciones que supongan grave riesgo para la salud pública o que incumplan lo establecido en los Registros de Establecimientos y Servicios Biocidas
- 102. De acuerdo al Reglamento (CE) nº 1107/2009 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 21 de octubre de 2009, relativo a la comercialización de productos fitosanitarios, la primera aprobación de una sustancia activa se concederá por un período máximo de:**
- A) 10 años
  - B) 12 años
  - C) 15 años
  - D) 20 años

- 103. Según el Reglamento (CE) nº 1107/2009 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 21 de octubre de 2009, señale cuál de las siguientes clasificaciones, con arreglo al Reglamento (CE) Nº 1272/2008, NO es motivo de exclusión para considerar una sustancia activa de bajo riesgo:**
- A) Sensibilizante
  - B) Corrosiva
  - C) Tóxica para la reproducción
  - D) Irritante cutánea
- 104. Conforme al Reglamento (CE) nº 1107/2009 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 21 de octubre de 2009, señale quien de los siguientes es el responsable de elaborar un proyecto de etiqueta para la autorización de un producto fitosanitario:**
- A) El Ministerio de Agricultura, Pesca y Alimentación
  - B) El Ministerio de Sanidad
  - C) El comercializador del producto fitosanitario o su representante
  - D) La Autoridad Competente de la Comunidad Autónoma
- 105. De acuerdo al Reglamento (CE) nº 1107/2009 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 21 de octubre de 2009, para la autorización de un producto fitosanitario, con arreglo al artículo 40 (Reconocimiento mutuo) para su uso como tratamiento poscosecha, el Estado Miembro de referencia y el Estado Miembro en el que se solicita la autorización, deben pertenecer obligatoriamente a:**
- A) La zona norte
  - B) La zona centro
  - C) La zona sur
  - D) La zona es irrelevante
- 106. Según el Reglamento (CE) nº 1107/2009 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 21 de octubre de 2009, y en concreto, con relación a la comercialización de productos fitosanitarios de bajo riesgo, NO es un requisito de autorización que:**
- A) La sustancia activa sea de bajo riesgo
  - B) Sea destinado únicamente a uso profesional
  - C) Sea suficientemente eficaz
  - D) No sea necesario adoptar medidas de mitigación del riesgo específicas
- 107. Según el Reglamento (CE) nº 1107/2009 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 21 de octubre de 2009, el procedimiento simplificado por el cual un producto fitosanitario que esté autorizado en un Estado miembro (Estado miembro de origen), podrá introducirse, comercializarse o utilizarse en otro Estado miembro (Estado miembro de introducción), si este Estado miembro determina que el producto fitosanitario es idéntico en su composición al producto fitosanitario ya autorizado en su territorio (producto de referencia), en un plazo de 45 días a partir de la recepción de una solicitud, se denomina:**
- A) Comercio paralelo
  - B) Evaluación comparativa
  - C) Ampliación de usos menores
  - D) Reconocimiento mutuo
- 108. De acuerdo al Reglamento (CE) nº 1107/2009 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 21 de octubre de 2009, señale en qué momento el titular de una autorización de un producto fitosanitario debe notificar cualquier nueva información sobre el producto fitosanitario, que sugiera que ya no reúne los criterios de aprobación establecidos:**
- A) Inmediatamente
  - B) Durante la renovación de la sustancia activa
  - C) Durante la renovación del producto fitosanitario
  - D) Nunca, es el Estado Miembro de referencia el responsable de la notificación

- 109. Según el Reglamento (UE) nº 283/2013 de la Comisión, de 1 de marzo de 2013, que establece los requisitos sobre datos aplicables a las sustancias activas, de conformidad con el Reglamento (CE) nº 1107/2009 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 21 de octubre de 2009, debido a la ausencia de métodos adecuados de ensayo, todos los microorganismos se considerarán potencialmente:**
- A) Infecciosos
  - B) Patógenos
  - C) Sensibilizantes
  - D) Genotóxicos
- 110. De acuerdo al Reglamento (UE) nº 284/2013 de la Comisión de 1 de marzo de 2013 que establece los requisitos sobre datos aplicables a los productos fitosanitarios, de conformidad con el Reglamento (CE) Nº 1107/2009 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 21 de octubre de 2009, señale cuál de los siguientes NO es un tipo de función de un producto fitosanitario:**
- A) Bactericida
  - B) Fertilizante
  - C) Repelente
  - D) Semioquímico
- 111. Según el Reglamento (UE) nº 546/2011 de la Comisión, de 10 de junio de 2011, por el que se aplica el Reglamento (CE) nº 1107/2009 del Parlamento Europeo y del Consejo en lo relativo a los principios uniformes para la evaluación y autorización de los productos fitosanitarios, señale el parámetro que NO afecta a la evaluación de la exposición de circunstancias o trabajadores expuestos tras la aplicación del producto fitosanitario:**
- A) El tipo de envase
  - B) La dosis máxima de aplicación
  - C) El método de aplicación, especialmente la pulverización
  - D) El volumen máximo de aplicación en pulverización
- 112. En cumplimiento con el Reglamento (UE) nº 547/2011 de la Comisión, de 8 de junio de 2011, por el que se aplica el Reglamento (CE) nº 1107/2009 del Parlamento Europeo y del Consejo en lo que se refiere a los requisitos de etiquetado de los productos fitosanitarios, la concentración de sustancia activa química de un producto fitosanitario sólido se expresará en:**
- A) UFC/g
  - B) % p/p y g/l
  - C) % p/p y g/kg
  - D) mg/kg pc/día
- 113. De acuerdo al Real Decreto 1311/2012, de 14 de septiembre, por el que se establece el marco de actuación para conseguir un uso sostenible de los productos fitosanitarios, cuál es la capacidad máxima para los envases unitarios de productos fitosanitarios que se comercialicen para usuarios no profesionales cuando se trate de aerosoles u otros tipos de envases diseñados para aplicar directamente:**
- A) 1 L
  - B) 0,5 L
  - C) 0,4 L
  - D) 250 ML

114. El Real Decreto 971/2014, de 21 de noviembre, regula el procedimiento de evaluación de productos fitosanitarios. Señale la Autoridad competente en cuanto a la determinación del riesgo para el consumidor del Límite Máximo de Residuos (LMR) propuesto, la elevación de la propuesta de LMR a la autoridad comunitaria, la coordinación de los controles sobre alimentos requeridos por el Reglamento (CE) n.º 396/2005, del Parlamento Europeo y del Consejo, de 23 de febrero de 2005, y la actuación como punto de contacto con la EFSA:
- A) La Agencia Española de Seguridad Alimentaria y Nutrición (AESAN)
  - B) La Dirección General de Salud Pública y Equidad en Salud del Ministerio de Sanidad
  - C) El Instituto Nacional de Investigación y Tecnología Agraria y Alimentaria (INIA)
  - D) La Subdirección General de Sanidad e Higiene Vegetal y Forestal del Ministerio de Agricultura, Pesca y Alimentación
115. De acuerdo a lo recogido en la Guía de referencia para la determinación del AOEL (*Guidance for the setting and application of acceptable operator exposure levels (AOELs)*, SANCO 7531 - rev.10), señale cuál de los siguientes estudios NO se considera entre los habituales para la determinación de este parámetro:
- A) Neurotoxicidad aguda en rata
  - B) Estudio de 90 días tras dosis repetidas en rata
  - C) Estudios de toxicidad oral aguda
  - D) Estudios de 28 días tras dosis repetidas en rata
116. Según el documento Guía de EFSA para evaluar la absorción dérmica (EFSA Journal 2017;15(6):4873), el movimiento de una sustancia química desde la superficie exterior de la piel hacia la epidermis, pero no necesariamente hacia el sistema circulatorio, se denomina:
- A) Absorción dérmica
  - B) Penetración dérmica
  - C) Permeación dérmica
  - D) Coeficiente de transferencia
117. Se entiende por medidas de mitigación del riesgo aquellas encaminadas a eliminar o reducir el riesgo inherente al uso de un producto fitosanitario concreto. Señale cuál de las siguientes NO es una medida de mitigación del riesgo para el operario:
- A) Uso de bolsas hidrosolubles
  - B) Aplicación en tractor con cabina cerrada
  - C) Uso de equipos de protección individual
  - D) Establecimiento de bandas de seguridad
118. Señale en qué caso es necesario realizar la evaluación de la exposición combinada cuando en el producto fitosanitario se encuentran más de una sustancia activa:
- A) Siempre
  - B) Cuando una de las sustancias activas tenga establecido un Nivel de Exposición Admisibles para el Operario Agudo (AAOEL)
  - C) Cuando una de las sustancias activas se considere disruptor endocrino
  - D) Nunca
119. Señale la respuesta FALSA. En relación a la realización de estudios de residuos foliares desprendibles (*Dislodgeable Foliar Residue*), se puede utilizar el valor experimental de DFR para otra formulación (de referencia) y/u otro uso previsto si la formulación para la cual es necesario determinar el DFR es suficientemente similar y el esquema de aplicación está estrechamente relacionado. Esto ocurriría cuando se cumplan al menos las siguientes condiciones:
- A) Se investiga el mismo principio activo
  - B) La aplicación se realizó en el mismo cultivo con una dosis de aplicación menor o igual
  - C) La aplicación se realiza en una etapa de crecimiento similar
  - D) La aplicación se realiza en condiciones similares de aplicación y crecimiento

**120. Las Comisiones Técnicas Científicas de la EFSA están compuestas por expertos científicos independientes. De las que se relacionan a continuación, cuál NO figura como comisión técnica científica de la EFSA:**

- A) Riesgos Biológicos
- B) Prevención del fraude alimentario
- C) Materiales en contacto con alimentos, enzimas, aromas y coadyuvantes de proceso
- D) Productos para protección de plantas y sus residuos

#### **PREGUNTAS DE RESERVA**

**121. Según el artículo 39.1 de la Ley 39/2015, de 1 de octubre, del Procedimiento Administrativo Común de las Administraciones Públicas, los actos de las Administraciones Públicas sujetos al Derecho Administrativo:**

- A) Se presumirán válidos y producirán efectos cuando hayan sido publicados en el Boletín Oficial del Estado
- B) Podrán vulnerar lo establecido en una disposición general en caso de extrema urgencia
- C) Se presumirán válidos y producirán efectos desde la fecha en que se dicten, salvo que en ellos se disponga otra cosa
- D) Podrán tener efectos retroactivos cuando así se determine en la notificación al interesado

**122. La Ley Orgánica 3/2007, de 22 de marzo, para la igualdad efectiva de mujeres y hombres, persigue eliminar la discriminación de la mujer en cualquier ámbito de la vida para alcanzar una sociedad:**

- A) Única e integrada
- B) Más participativa y diversa
- C) Más democrática, más justa y más solidaria
- D) Más femenina, más sensible y más fuerte

**123. El trabajo de las Naciones Unidas cubre cinco áreas principales:**

- A) Mantener la paz y la seguridad internacionales, proteger los derechos humanos, distribuir ayuda humanitaria, autorizar la comercialización de medicamentos veterinarios, y defender el derecho internacional
- B) Mantener la paz y la seguridad internacionales, proteger los derechos humanos, distribuir ayuda humanitaria, autorizar la comercialización de medicamentos de uso humano, y de medicamentos veterinarios
- C) Mantener la paz y la seguridad internacionales, proteger los derechos humanos, distribuir ayuda humanitaria, apoyar el desarrollo sostenible y la acción contra el cambio climático, y defender el derecho internacional
- D) Mantener la paz y la seguridad internacionales, proteger los derechos humanos, distribuir ayuda humanitaria, autorizar la comercialización de medicamentos de uso humano, y de productos sanitarios

**124. Según el artículo 50 de la Ley 17/2011, de 5 de julio, de seguridad alimentaria y nutrición, será infracción grave:**

- A) La ausencia de documentos o de registros exigidos por la normativa vigente o la falta de cumplimentación de datos esenciales para la trazabilidad de los alimentos o piensos
- B) La introducción en el territorio nacional o la salida de éste, de alimentos o piensos, cuando su comercialización esté prohibida o limitada por razones de seguridad alimentaria, o el incumplimiento de los requisitos establecidos para su introducción o salida
- C) El incumplimiento de los requisitos de formación o instrucción de los manipuladores de alimentos
- D) La falsedad en la marca sanitaria o la marca de identificación en los alimentos que venga requerida por la normativa vigente

- 125. Señale la respuesta FALSA. De acuerdo con el artículo 10 de la Ley 28/2015, de 30 de julio, para la defensa de la calidad alimentaria, el sistema de autocontrol debe disponer obligatoriamente de:**
- A) Un plan de muestreo y análisis
  - B) Un sistema de marketing utilizado por la empresa
  - C) Procedimientos documentados de los procesos que se lleven a cabo en la empresa
  - D) Un procedimiento de trazabilidad
- 126. ¿Qué nombre recibe una disolución química compuesta por dos o más sustancias según el reglamento REACH?:**
- A) Sustancia
  - B) Mezcla
  - C) Artículo
  - D) Monómero
- 127. Cuántos epígrafes ha de contener la ficha de datos de seguridad según el Reglamento REACH:**
- A) 4
  - B) 24
  - C) 16
  - D) 10
- 128. Según el Reglamento (CE) nº 1107/2009 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 21 de octubre de 2009, las sustancias o preparados, que se añadan a un producto fitosanitario para eliminar o reducir los efectos fitotóxicos del producto fitosanitario en determinadas plantas, se denominan:**
- A) Protectores
  - B) Sinergistas
  - C) Adyuvantes
  - D) Coformulantes
- 129. De acuerdo a la Guía EFSA sobre la evaluación de la exposición de operarios, trabajadores, residentes y transeúntes en la evaluación de riesgos de productos fitosanitarios, señale cual es el valor por defecto respecto a la duración de la exposición de los operarios:**
- A) 2 horas para inspección y riego
  - B) 8 horas
  - C) 6 horas para usos en invernadero
  - D) 24 horas
- 130. Señale la respuesta FALSA. En relación a las recomendaciones generales de realización de evaluaciones de la exposición a alto nivel (*higher tier*) a productos fitosanitarios:**
- A) El estudio se diseñará de conformidad con los principios de buenas prácticas de laboratorio (BPL)
  - B) Se realizarán sobre un mínimo de 10 trabajadores/operarios por cada tarea realizada, y la actividad será representativa de la jornada laboral
  - C) Se priorizará el método “de los parches” frente al método “de la ropa de trabajo” (*whole body*)
  - D) En relación con la exposición de las manos, se prefiere el análisis de los guantes de algodón, al del lavado de manos o el de la limpieza mediante disolvente