

OSAKIDETZA

2012ko urtarrilaren 9ko
16/2012 Erabakiaren bidez egindako
Oposaketa-Lehiaketarako deia (EHAA
18 Zkia. 2012ko urtarrilaren 26koa)

Concurso-Oposición convocado
por Resolución nº 16/2012 de 9 de
enero de 2012 (BOPV Nº 18 de 26 de
enero de 2012)

KATEGORIA: FARMAZIAKO LAGUNTZAILEA

CATEGORÍA: AUXILIAR DE FARMACIA

Proba eguna / Fecha prueba:

2012ko uztailaren 15a / 15 de julio de 2012

A Eredua / Modelo A
Euskera

1 OSAKIDETZA-EUSKAL OSASUN ZERBITZUAN, HONAKO HAUEK GUZTIAK EMAKUMEAREN BERARIAZKO ESKUBIDEAK DIRA, BAT IZAN EZIK:

- 1a) Haurdunaldia borondatez eteteko aholkularitza.
- 1b) Erditzean protagonista aktibo gisa parte hartzea.
- 1c) Historia klinikoan islatutako datuen konfidentzialtasuna.
- 1d) Metodo antikonzeptiboa aukeratzeko aholkularitza.

2 ADIERAZI ZEIN DEN ERANTZUN ZUZENA KOMUNIKAZIOAN ERABILITAKO HITZIK GABEKO HIZKUNTZARI DAGOKIONEZ.

- 2a) Ez da beharrezkoa pazientearekiko elkarrizketan.
- 2b) Elkarrizketan transmititutako mezuaren erdia baino gehiago da.
- 2c) Komunikazio zuzenaren alderdirik garrantzitsuena da.
- 2d) Pazienteari harrera egiteko fasean baino ez da erabiltzen.

3 BOTIKINAK HONAKO HONI ATXIKITAKO ESTABLEZIMENDU SANITARIOAK DIRA:

- 3a) Ospitaleko farmazia zerbitzuari.
- 3b) Zentro soziosanitarioko farmazia zerbitzuari.
- 3c) Farmazia komunitarioko bulego bati.
- 3d) Lehen mailako arretako farmazia zerbitzuari.

4 SENDAGAI BAT MERKATUAN SARTU AHAL IZATEKO, NORK BAIMENDU BEHAR DU?

- 4a) Sendagaien eta Osasun Gaien Espainiako Agentziak.
- 4b) Farmaziako eta Osasun Gaietako Zuzendaritza Nagusiak.
- 4c) Osasun eta Gizarte Politika Ministerioak.
- 4d) Osasun eta Gizarte Politika Ministerioak, autonomia-erkidegoekin batera.

5 ONDOREN ADIERAZITAKO PRODUKTU GUZTIAK SENDAGAI GISA AITORTUAK DAUDE LEGEZ, BATZUK IZAN EZIK; ZEINTZUK?

- 5a) Formula magistralak eta albaitaritzako erabilerako espezialitateak.
- 5b) Prestakin ofizinalak eta giza erabilerako espezialitateak.
- 5c) Prestakin ofizinalak eta albaitaritza erabilerako espezialitateak.
- 5d) Sendagai homeopatikoa eta sendabelarren sendagaiak.

6 HONAKO OSASUN ORGANIZAZIO HAUETATIK ZEIN DA IZAERA PRIVATUKOA?

- 6a) ADESLAS.
- 6b) MUFACE.
- 6c) ISFAS.
- 6d) MUFEJU.

7 HONAKO FUNTZIO HAUETATIK ZEINTZUK BETETZEN DITUZTE BAI OSPITALEKO FARMAZIA ZERBITZUEK BAI FARMAZIA BULEGOEK?

- 7a) Ospitaleko diagnostikoko sendagaiak ematea.
- 7b) Ospitaleko erabilerako sendagaiak ematea.
- 7c) Formula magistralak eta prestakin ofizinalak prestatzea.
- 7d) Gida farmakoterapeutikoa prestatzea.

8 SENDAGAIEN ETA OSASUN GAIEN ESPAINIAKO AGENTZIAK (AEMPS) NOLA EGITEN DU SENDAGAI BATEN USTEKABEKO EFEKTU KALTEGARRIEN JAKINARAZPENA?

- 8a) Txartel berdearen bidez.
- 8b) Txartel zuriaren bidez.
- 8c) Txartel urdinaren bidez.
- 8d) Txartel horiaren bidez.

9 ZEIN LIBURU IZAN BEHAR DITUZTE ESKURAGARRI NAHITAEZ FARMAZIAN?

- 9a) Vademecum eta espezialitateen katalogoa.
- 9b) Vademecum eta Real Farmacopea Española.
- 9c) Formulario Nacional eta Real Farmacopea Española.
- 9d) Formulario Nacional eta espezialitateen katalogoa.

10 ESTUPEFAZIENTEEN KONTABILITATEKO LIBURU OFIZIALEAN HONAKO DATU HAUEK AZALTZEN DIRA, BAT IZAN EZIK:

- 10a) Agindu duen medikuaren izena.
- 10b) Agindu duen medikuaren helbidea.
- 10c) Emandako unitate kopurua.
- 10d) Pazientearen izena.

11 NORK EMATEN DITU SENDAGAIEN SEGURTASUN-ALERTAK?

- 11a) Farmazialarien Elkargo Ofizialak.
- 11b) Osasun Ministerioak.
- 11c) Sendagaien Espainiako Agentziak.
- 11d) Autonomia Erkidegoko Osasun Sailak.

12 HONAKO AGIRI HAUETATIK ZEINTZUK EZ DIRA FARMAZIAN PRESTATZEN?

- 12a) Sendagaien fitxak.
- 12b) Lan-prozedura normalizatuak.
- 12c) Giro-tenperaturako erregistroak.
- 12d) Farmakozaintzako alertak.

13 FARMAZIAN, SENDAGAIK EZAUGARRIEN ARABERA SAILKATZEN DIRA. HAUEK DIRA KONTUAN HARTZEN DITUZTEN EZAUGARRIAK:

- 13a) Kontserbazio-baldintzak, sendagaia emateko bidea eta kostua.
- 13b) Kontserbazio-baldintzak, sendagaia emateko bidea eta legezko araudia.
- 13c) Kontserbazio-baldintzak, sendagaia emateko bidea eta bilgarri mota.
- 13d) Kontserbazio-baldintzak, sendagaia emateko bidea eta erosketa-kopurua.

- 14** **175/2001 ERREGE DEKRETUAN FORMULA MAGISTRALAK ETA PRESTAKIN OFIZINALAK BEHAR BEZALA PRESTATZEKO ARAUAK ETA FORMULA ETA PRESTAKIN HORIEN KALITATEA KONTROLATZEKO ARAUAK DESKRIBATZEN DIRA. ERREGE DEKRETU HORREK AUTONOMIA-ERKIDEGOETAN IZAN DUEN GARAPENARI DAGOKIONEZ, ZEIN DA ERANTZUN ZUZENA?**
- 14a) Autonomia-erkidego guztiek garatu dute.
14b) Madrileko Erkidegoan garatu dute.
14c) Madrileko Erkidegoan eta Euskal Autonomia Erkidegoan garatu dute.
14d) Autonomia-erkidego batzuetan garatu dute, baina ez denetan.
- 15** **SENDAGAIK GORDETZEKO BILTEGIEI DAGOKIENEZ, ADIERAZI ZEIN EZ DEN ERANTZUN ZUZENA.**
- 15a) Argiak ez die zuzenean jo behar sendagaiei.
15b) Sendagai batzuek segurtasun-neurri bereziak behar dituzte.
15c) Ez da beharrezkoa hozkailua edukitzea sendagaiak kontserbatzeko.
15d) Kutxa gotorra eduki behar da estupefazianteak gordetzeko.
- 16** **SENDAGAI FOTOSENTIKORREKIN ZER ARDURA HARTU BEHAR DA?**
- 16a) Argitik babestu behar dira.
16b) Eguzkitik babestu behar dira.
16c) Izpi ultramoreetatik babestu behar dira.
16d) Argitik eta berotik babestu behar dira.
- 17** **OSPITALEKO FARMAZIAN BERRIRO ONTZIRATZEN DIRA SENDAGAIK DOSI UNITARIOTAN, EMATEKO PREST. HAUETATIK, ZEIN DA ERANTZUN ZUZENA?**
- 17a) Konprimituak eta xarabeak ontziraten dira berriro.
17b) Konprimituak bakarrik ontziraten dira berriro.
17c) Hautsezko espezialitateak bakarrik ontziraten dira berriro.
17d) Espezialitate farmazeutiko guztiak ontziraten dira berriro.
- 18** **ZEIN EPETAN ITZULI BEHAR DIRA IRAUNGITA DAUDEN SENDAGAIK?**
- 18a) Iraungitze-dataren hurrengo hilabetean.
18b) Iraungitze-dataren hurrengo hiru hilabeteetan.
18c) Iraungitze-dataren hurrengo sei hilabeteetan.
18d) Iraungitze-dataren hurrengo 8 hilabeteetan.
- 19** **FARMAZIAKO BILTEGIAK ONDO BEREIZITAKO EREMUAK IZAN BEHAR DITU PRODUKTU DESBERDINAK GORDETZEKO. ZEINTZUETARAKO EZ DIRA BEHARREZKOAK?**
- 19a) Analisi klinikoak.
19b) Eskabideen harrera eta ikuskapena.
19c) Erabil ezin daitezkeen produktuak.
19d) Albaitaritza-sendagaiak.

20 ZEIN BALDINTZA EZ DIRA SARTZEN FORMULA MAGISTRALEN LABORATEGIKO SEGURTASUN ETA HIGIENE ARAUEN BARRUAN?

- 20a) Jateko eta txiklea mastekatzeko debekua.
- 20b) Berariazko arropa erabiltzea, formularen ezaugarrien arabera.
- 20c) Produktu kimikoen segurtasun-datuen fitxak edukitzea.
- 20d) Produktu kimikoak ordena alfabetikoan multzokatzea.

21 SENDAGAIEN KODE NAZIONALA ESLEITZEKO, ZEIN KATEGORIA EZ DA KONTUAN HARTZEN?

- 21a) Ontzi klinikoena.
- 21b) Estupefazianteena.
- 21c) Parafarmaziako produktuena.
- 21d) Finantzatutako sendagaiena.

22 PARETOREN PRINTZIPIOAREN ARABERA, ZEIN TALDETAN SAILKATZEN DIRA BALIO EKONOMIKORIK HANDIENA DUTEN PRODUKTUAK?

- 22a) A
- 22b) B
- 22c) C
- 22d) D

23 FARMAZIAN BILTEGIRATUTAKO PRODUKTUEN INBENTARIOA EGITEKO ALDIZKAKOTASUNA DELA ETA:

- 23a) Produktu guztientzat berdina da.
- 23b) Maizago egin behar da A taldekoen kasuan.
- 23c) Maizago egin behar da B taldekoen kasuan.
- 23d) Maizago egin behar da C taldekoen kasuan.

24 NOLA EGITEN DA FARMAZIAKO BILTEGIKO PRODUKTU BAKOITZAREN MUGIMENDUEN KONTROLA?

- 24a) Hornitzailearen fakturaren bidez.
- 24b) Harrera albaranaren bidez.
- 24c) Biltegiko fitxaren bidez.
- 24d) Eskabide orriaren bidez.

25 ADIERAZI ZEIN DEN ERANTZUN ZUZENA ESKABIDE PUNTUARI DAGOKIONEZ.

- 25a) Bat dator gehieneko stockarekin.
- 25b) Bat dator segurtasun stockarekin.
- 25c) Eskabide bat egiteko izakinen berri ematen du.
- 25d) Bat dator gutxieneko stockarekin.

26 “INBENTARIO HAUSTURA” DIOGUNEAN, ZERTAZ ARI GARA?

- 26a) Farmaziako biltegian izakinak falta.
- 26b) Fabrikatzaileak sendagaiak ez hornitzea.
- 26c) Biltegian mugimendurik ez.
- 26d) Gutxieneko stocka erdira jaitea.

27 BILTEGIKO IZAKINEN BALORAZIORAKO ERABILTZEN DEN “BATEZ BESTEKO PREZIO HAZTATUA” DERITZON METODOARI DAGOKIONEZ, ZEIN DA ERANTZUN ZUZENA?

- 27a) Izakinik zaharrenean prezioa erabiltzen da.
- 27b) Azken aldian jasotako izakinen prezioa erabiltzen da.
- 27c) Izakin guztiak eskuratzeko ordaindutako prezioen batez bestekoa erabiltzen da.
- 27d) Ez da gomendatzen metodo hau izakinen baloraziorako.

28 ONDOREN ADIERAZITAKO AGIRIETATIK ZEINTZUK EZIN DIRA BILTEGIAREN KUDEAKETAN ERABILITAKO APLIKAZIO INFORMATIKOEN BIDEZ SORTU?

- 28a) Arreta farmazeutikoko fitxak.
- 28b) Hornitzaileen baldintzak.
- 28c) Bezeroen kudeaketa.
- 28d) Itzultzeen orriak.

29 FARMAZIAKO KUDEAKETAN ERABILITAKO APLIKAZIO INFORMATIKOEI DAGOKIENEZ, HONAKO ERANTZUN HAUETATIK ZEIN HARTZEN DA ERAGOZPENTZAT?

- 29a) Aplikazio horien bidez sendagaien erabileraren eta kostuen azterketak egin daitezke.
- 29b) Datu-baseak etengabe eguneratu behar dira.
- 29c) Aplikazio horien bidez, pazienteen jarraipen behar bezain erreala egitea bermatzen da.
- 29d) Aplikazio horien bidez, klinikoei eta kudeatzaileei erabakiak errazago har ditzakete.

30 BILTEGIAREN KUDEAKETARAKO ERABILITAKO APLIKAZIO INFORMATIKOEI DAGOKIENEZ, ZEIN DA ERANTZUN OKERRA?

- 30a) Biltegioko hutsen kudeaketa ahalbidetzen dute.
- 30b) Gehiengo eta gutxiengo stockak ezartzeko datuak eskaintzen dituzte.
- 30c) Farmaziaren menpe dauden botikinek kontrolatzea ahalbidetzen dute.
- 30d) Sendagai termolabilen trazabilitatea baino ez dute ahalbidetzen.

31 FARMAZIAKO KUDEAKETA PROGRAMETAN SENDAGAIK EMATEARI DAGOKION MODULUAZ ARI GARELA, ZEIN ERANTZUN DA OKERRA?

- 31a) Egunero gehien erabiltzen den programaren zatia da.
- 31b) Ez du aukerarik ematen produktu biobaliokideak hautatzeko.
- 31c) Errezeta elektronikorekin emateko aukera ematen du.
- 31d) Ordezpen-aukerei buruzko informazioa ematen du automatikoki.

32 BILTEGIKO PRODUKTUEN IZAKINEN BALORAZIOA EGITEKO, ZER ERABILTZEN DA?

- 32a) Salmentako prezio unitarioa.
- 32b) Erosketa-prezio unitarioa.
- 32c) Erosketako eta salmentako balio unitarioaren batez besteko prezioa.
- 32d) Erosketako prezio unitarioari handiena.

33 SENDAGAI TERMOLABIL BAT LABORATEGIRA ITZULTZEAZ ARI GARELA, ZEIN BAI EZTAPEN EZ DA ZUZENA?

- 33a) Bidalketaren baldintzak ez zirelako egokiak izan itzuli daiteke.
- 33b) Jasotako bidalketan erabilitako kontserbazio-baldintza berak bete behar dira.
- 33c) Sendagai hauetarako berariaz diseinatutako albaran bat erabili behar da.
- 33d) Hitzartutako erosketa-baldintzak bete ez direlako itzuli daiteke.

34 ZER SINBOLOREN BIDEZ IDENTIFIKATZEN DIRA KANPOALDEKO BILGARRIAN 5 URTE BAINO GUTXIAGOKO IRAUNGITZE-DATA DUTEN SENDAGAIK?

- 34a) ✕
- 34b) ✱
- 34c) ●
- 34d) ○

35 OSPITALIZAZIO-UNITATEETAN DAUDEN BOTIKINETAN, NOIZ BIRJARTZEN DIRA SENDAGAIK?

- 35a) Egunero, pazienteek banan-banan eskatuta.
- 35b) Medikuek sendagaia agindu eta berehala.
- 35c) Hilero, eta betiere kontrolatzen duen erizainak eskatuta.
- 35d) Farmazia-zerbitzuak eta inplikaturako unitateak hitzartutako aldizkakotasunarekin.

36 SENDAGAIK ENTREGATZEKO ALBARANARI DAGOKIONEZ, ZEIN EZ DA ZUZENA?

- 36a) Beti gorde behar da sinatutako kopia bat.
- 36b) Beti sinatu behar du farmazialariak.
- 36c) Egiaztapen gisa balio du saltzailearentzat eta farmaziarentzat.
- 36d) Saltzaileak sortutako agiria da.

37 ADIERAZI ZEIN DEN ERANTZUN ZUZENA. I ETA II. ZERRENDETAN SARTUTAKO SENDAGAI ESTUPEFAZIENTEEN ESKABIDEAK:

- 37a) Gainontzeko sendagaien bale berberetan egiten dira.
- 37b) Sendagai hauetarako diseinatutako bale ofizialetan egiten dira.
- 37c) Ezin dira 5 unitate baino gehiagorako izan.
- 37d) Ezin dira 10 unitate baino gehiagorako izan.

38 ENTREGATZEKO ALBARANEAN HONAKO HAU IDATZI BEHAR DA:

- 38a) Produktu akastunak dauden.
- 38b) Zein ordutan entregatu den.
- 38c) Jasotako pakete kopurua.
- 38d) Bidalketaren kostua.

39 LEGEZ JASOTA DAGO SENDAGAIK ITZULI AHAL IZATEA HONAKO EGOERA HAUETAN, BATEAN IZAN EZIK:

- 39a) Lote jakin bat merkatutik kendu delako.
- 39b) Iraungitze-datara iritsita dagoelako.
- 39c) Egindako eskabidean errakuntza izan delako.
- 39d) Espezialitate bateko erregistroa deuseztatu delako.

- 40 OSPITALEKO FARMAZIA ZERBITZUETAN, SENDAGAIK EMATEKO SISTEMA BATEK "PAZIENTEKA BIRJARTZEKO" IZENA DAUKA. ZEIN DA EZAUGARRIRIK GARRANTZITSUENA?**
- 40a) Sendagaiak solairuko stocketik agortzen direnenean birjartzen dira.
 - 40b) Dosi unitarioen sistemaren bidez ematen dira sendagaiak.
 - 40c) Ospitalizazio-unitateetan ez dago sendagai stockik.
 - 40d) Solairuak egunero eskatzen du paziente bakoitzari ematen zaizkion sendagaiak birjartzeko.
- 41 OSPITALEKO FARMAZIAN ESKABIDEAK KONTROLATZEKO ERABILTZEN DIREN APLIKAZIO INFORMATIKOEK EZAUGARRI HAUEK DITUZTE, BAT IZAN EZIK:**
- 41a) Hornitzaileen informazioa sartzeko aukera ematen dute.
 - 41b) Zerbitzuaren kudeaketa globalerako programaz besteko programak dira.
 - 41c) Hornitzaileei egindako eskabideen itzulketak kontrolatzen dituzte.
 - 41d) Sendagai bakoitzetik eskatu beharreko unitateen berri ematen dute.
- 42 FARMAZIA-ZERBITZUAREN KUDEAKETARAKO APLIKAZIO INFORMATIKOEI DAGOKIENEZ, ZEIN DA ERANTZUN ZUZENA?**
- 42a) Eskabideak bide telematikoz egiteko aukera ematen dute.
 - 42b) Ez dute datuak eguneratzerik behar.
 - 42c) Ez dute eskabide puntua ezartzeko aukerarik ematen.
 - 42d) Sendagaien barra-kodea sartzea behar dute.
- 43 II, III ETA IV. ZERRENDETAN SARTUTAKO SENDAGAI PSIKOTROPIKOAK ESKURATZEKO, LABORATEGIARI BALE OFIZIALEN BIDEZ EGIN BEHAR ZAIO ESKABIDEA. BALE HORIEK EZAUGARRI HAU DAUKATE:**
- 43a) Produktu bakoitzeko bale bat behar da.
 - 43b) Bale bakoitzean 2 produktu sar daitezke.
 - 43c) Bale bakoitzean 3 produktu sar daitezke.
 - 43d) Bale bakoitzean 5 produktu sar daitezke gehienez.
- 44 MEDIKUAREN AGINDUA BEHAR EZ DUTEN SENDAGAIK, ETA, BERAZ, ERREZETARIK GABE EMATEN DIRENAK, ZEIN SIGLAREN BIDEZ EZAGUTZEN DIRA?**
- 44a) MSR.
 - 44b) OTC.
 - 44c) MFP.
 - 44d) MAC.
- 45 ONDOREN AIPATZEN DIREN PRODUKTU GUZTIAK SENDAGAIEN LEHEN MAILAKO EGOKITZEAN SARTZEN DIRA, BAT IZAN EZIK; ZEIN?**
- 45a) Blisterra.
 - 45b) Anpoila.
 - 45c) Erabilera-orria.
 - 45d) Kapsulak.

46 “OSPITALE ERABILERA” SENDAGAIEN KANPOKO BILGARRIAN ZEIN SIGLA AZALTZEN DA?

- 46a) H.
- 46b) UH.
- 46c) DH.
- 46d) ECM.

47 ERREZETA MEDIKORIK GABE EMATEN DIREN SENDAGAI EI DAGOKIENEZ, ZEIN ERANTZUN EZ DA ZUZENA?

- 47a) Sintoma txikiak tratatzeko erabiltzen dira.
- 47b) Parafarmazietan eman daitezke.
- 47c) Batzuk sendagai publizitarioak dira.
- 47d) Osasunaren autozainketan erabiltzen dira.

48 ADIERAZI ZEIN SIGLA EZ DAGOKION MEDIKU-AGINDU MURRIZTUKO SENDAGAI BATI?

- 48a) DH.
- 48b) ECM.
- 48c) EFP.
- 48d) H.

49 SENDAGAI GENERIKOEZ ARI GARELA, BAI EZTAPEN HAUETAKO ZEIN EZ DA ZUZENA?

- 49a) Erreferentziako sendagaiaren osaera kuantitatibo bera dute.
- 49b) Erreferentziako sendagaiarenaz bestelako forma farmazeutikoa izan dezakete.
- 49c) Generikoa eta erreferentziakoa biobaliokideak dira.
- 49d) Erreferentziako sendagaiaren osaera kualitatibo bera dute.

50 SENDAGAIEN KANPOALDEKO BILGARRIA HONELA SAILKATZEN DA:

- 50a) Lehen mailako egokitzea egiteko materiala.
- 50b) Bigarren mailako egokitzea egiteko materiala.
- 50c) Hirugarren mailako egokitzea egiteko materiala.
- 50d) Nahitaezko egokitzea egiteko materiala.

51 EMAN DIREN SENDAGAIEN ERREGISTROAZ ARI GARELA, ADIERAZI ZEIN DEN ERANTZUN ZUZENA:

- 51a) Emandako sendagai-unitate guztiak erregistratu behar dira.
- 51b) Sendagai estupefazianteak eta psikotropikoak bakarrik erregistratzen dira.
- 51c) Erabilera murriztuko sendagaiak bakarrik erregistratzen dira.
- 51d) Sendagai estupefazianteak bakarrik erregistratzen dira.

52 BEREZITASUN FARMAZEUTIKO BAT MERKATUAN SARTZEKO, ALDEZ AURREKO BALDINTZA DA:

- 52a) Farmazialarien Elkargo Ofizialaren Kontseilu Orokorra baimentzea.
- 52b) Espezialitate farmazeutikoen katalogoan sartuta egotea.
- 52c) Espezialitate Farmazeutikoen Erregistroan inskribatuta egotea.
- 52d) Real Farmacopea Española delakoan sartuta egotea.

53 ERREZETA ELEKTRONIKOAREN INGURUKO BAIETZAPEN HAUEN ARTEAN, ZEIN DA GEZURREZKOA?

- 53a) Ospitale guztietan ari dira ezartzen apurka-apurka.
- 53b) Errezeta elektronikoarekin, pazienteak ez du kontsultara joan beharrik errezetak eskuratzeko.
- 53c) Zenbait autonomia-erkidegotan ezarrita dago dagoeneko.
- 53d) Medikuak ez du kontrolik tratamenduaren bilakaeraren gainean.

54 SAILKAPEN ANATOMIKO TERAPEUTIKOA (SAT) SENDAGAIK KODETZEKO SISTEMA BAT DA:

- 54a) Sistema espainiarra da.
- 54b) Sistema europarra da.
- 54c) Mundu-sistema da.
- 54d) Sistema autonomikoa da.

55 SENDAGAI BAKOITZAK SAT KODE BAT DU, 5 MAILATAN EGITURATUA. ADIERAZI ZEIN DEN MAILA HORIEN ARTEKO HURRENKERA ZUZENA.

- 55a) Printzipio aktiboa, talde terapeutikoa, azpitalde terapeutikoa, azpitalde kimikoa, azpitalde anatomikoa.
- 55b) Talde terapeutikoa, azpitalde terapeutikoa, talde anatomikoa, azpitalde kimikoa, printzipio aktiboa.
- 55c) Talde anatomikoa, talde terapeutikoa, azpitalde terapeutikoa, azpitalde kimikoa, printzipio aktiboa.
- 55d) Printzipio aktiboa, talde anatomikoa, talde terapeutikoa, azpitalde terapeutikoa, azpitalde kimikoa.

56 ZEIN DA BIDE PARENTERALEZ EMATEN DIREN FORMA FARMAZEUTIKOEN EZAUGARRI NAGUSIA?

- 56a) Esterilak dira.
- 56b) Esekidurak dira.
- 56c) Emultsioak dira.
- 56d) Soluzioak dira.

57 FARMAKOAK ZAIN BARNETIK EMATEAK DITUEN ABANTAILAK DIRA HAUEK, BAT IZAN EZIK:

- 57a) Posologia zehatza izaten da.
- 57b) Sendagaia arin eragiten hasten da.
- 57c) Xurgapena eragozten du.
- 57d) Lesioak eragiten ditu toki jakinetan.

58 FAKTORE HAUEN ARTEKO BATEK EZ DU ALDATZEN AHOZ EMATEN DEN FARMAKO BATEN XURGAPENA:

- 58a) pH gastrikoan izaten diren aldaketek.
- 58b) Hesteetako motilitatean izaten diren aldaketek.
- 58c) Farmakoa emateko ordutegiak.
- 58d) Emandako forma farmazeutikoak.

**59 LEHENBIZIKO IRAGAITZAREN ONDORIOA JASATEN DUTE ZENBAIT FARMAKOK;
ZERTAZ ARI GARA HORI ESATEAN?**

- 59a) Giltzurrun-metabolismo aurre sistemikoaz.
- 59b) Gibel-metabolismo aurre sistemikoaz.
- 59c) Heste-metabolismo aurre sistemikoaz.
- 59d) Urdail-metabolismo aurre sistemikoaz.

60 FARMAKOAK ETA HAIEN METABOLITOAK IRAIZTEKO ORGANONAGUSIA:

- 60a) Gibela.
- 60b) Hestea.
- 60c) Behazun-besikula.
- 60d) Giltzurruna.

61 SENDAGAIEN ERAGIN FARMAKOLOGIKOA ALDATU EGITEN DA:

- 61a) Helduengan eta zaharrengan.
- 61b) Nerabeengan eta haurrengan.
- 61c) Haurrengan eta zaharrengan.
- 61d) Zaharrengan eta kirolariengan.

**62 EKINTZA-MEKANISMO ESPEZIFIKOA DUEN FARMAKO BATEN ERAGINA BI ALDERDI
HAUEN PEAN DAGO:**

- 62a) Hartzai learen sentikortasuna eta espezifikotasuna.
- 62b) Hartzai learen afinitatea eta espezifikotasuna.
- 62c) Farmakoaren egitura eta afinitatea.
- 62d) Farmakoa xurgatzeko lastertasuna.

63 BI SENDAGAI BIOBALIOKIDEAK DIRA BALDIN ETA:

- 63a) Bioeskuragarritasun berdina baldin badute.
- 63b) Osaera berdina baldin badute.
- 63c) Farmako kantitate berdina baldin badute.
- 63d) Eszzipiente kantitate berdina baldin badute.

**64 SENDAGAI JAKIN BATENTZAT NAHI DUGUN ONDORIO FARMAKOLOGIKOA ERAGITEN
DUEN DOSIARI, NOLA DEITZEN ZAIO?**

- 64a) Egunero hartzeko ezarritako dosia.
- 64b) Eusteko dosia.
- 64c) Shock dosia.
- 64d) Dosi terapeutikoa.

65 ESKUARKI, SOLUZIO BATEN ML BAT:

- 65a) 5 tantaren baliokidea izaten da.
- 65b) 10 tantaren baliokidea izaten da.
- 65c) 20 tantaren baliokidea izaten da.
- 65d) 40 tantaren baliokidea izaten da.

- 66 PEDIATRIAKO PAZIENTE BATEK 10 KILO PISATZEN DITU, ETA AZIDO BALPROIKOA EMAN DIOTE, AHOZ EMATEKO SOLUZIOAN, 30 MG/KG/EGUNEKO DOSIAREKIN, 3 DOSITAN. BALDIN SENDAGAI HORREN AHOZKO SOLUZIOAK 200 MG/ML-KO KONTZENTRAZIOA BADU, ZER BOLUMEN HARTU BEHAR DU ALDI BAKOITZEAN?**
- 66a) 0,25 ml.
66b) 0,5 ml.
66c) 0,75 m.
66d) 1 ml.
- 67 DOSI TOXIKOA DOSI TERAPEUTIKOA BAINO ASKOZ HANDIAGOA DUEN SENDAGAI BATEK, ZER-NOLAKO INDIZE TERAPEUTIKOA DU?**
- 67a) Oso txikia.
67b) Txikia.
67c) Ertaina.
67d) Handia.
- 68 ANALGESIKO BAT PAZIENTEAK BEHAR DUENEAN EMATEKO DELA ADIERAZTEKO, ZER LABURDURA ERABILTZEN DA?**
- 68a) Cp.
68b) Prn.
68c) Cd.
68d) Sp.
- 69 ADIERAZI ZEIN PRODUKTUK BEHAR DUEN ONIRITZIA MEDIKUAREN ERREZETAN.**
- 69a) Analgesikoak.
69b) Antibiotikoak.
69c) Antialergikoak.
69d) Dietoterapikoak.
- 70 MEDIKUAREN ERREZETA OSOA IZAN EZ ARREN, BADAGO SENDAGAIA EMATEA, BALDIN ETA ADIERAZI EZ DENA:**
- 70a) Dosia bada.
70b) Emateko modua bada.
70c) Tratamenduaren iraupena bada.
70d) Agindu duen medikuaren identifikazioa bada.
- 71 FARMAZIALARIAK, FARMAKOA EMAN BEHAR DUENEAN, AUKERAN DU ONDOREN AIPATZEN DIREN SENDAGAI HAUEK GUZTIAK ORDEZTEA, HAU IZAN EZIK:**
- 71a) Ibuprofenoa.
71b) Intsulina
71c) Omeprazola.
70d) Paracetamola.

72 OSPITALEKO FARMAZIA-ZERBITZUETAN SENDAGAIAK EMATEAZ ARI GARELA, ADIERAZI ZEIN DEN HAUEN ARTEAN ERANTZUN ZUZENA:

- 72a) Ospitaleratutako pazienteentzako sendagaiak bakarrik ematen dira.
- 72b) Ospitale barnean ez ezik, kanpoan ere ematen dira sendagaiak.
- 72c) Ez da ematen formula magistralik ez bulegoetako prestakinik.
- 72d) Sendagaiak goizeko ordutegi murriztuan ematen dira.

73 SENDAGAIAK DOSI UNITARIOETAN EMATEKO OSPITALEETAN ERABILTZEN DEN SISTEMAREN EZAUGARRIEN ARTEAN EZ DAGO HAU:

- 73a) Farmazia-zerbitzuaren ardura de sendagaiak berriro ontziratzea.
- 73b) Pazienteka ematen da sendagaia, medikuaren aginduaren arabera.
- 73c) Farmazia-laguntzaileak aukeran du egiaztatze farmazeutikoa egin baino lehen ematea sendagaiak.
- 73d) Farmazialariak ontzat ematen du medikuaren agindua eta medikazio hutsegiteak prebenitzen edo zuzentzen ditu.

74 SENDAGAIAK DOSI UNITARIOETAN EMATEKO PROZESUAN, HONAKO HAU DA URRATSEN SEGIDA:

- 74a) Agintzea, transkripzioa, ontzat ematea, orgatilak betetzea, egiaztatzea eta solairura bidaltzea.
- 74b) Agintzea, orgatilak betetzea, transkripzioa, ontzat ematea, egiaztatzea eta solairura bidaltzea.
- 74c) Agintzea, ontzat ematea, transkripzioa, egiaztatzea, orgatilak betetzea eta solairura bidaltzea.
- 74d) Agintzea, egiaztatzea, ontzat ematea, orgatilak betetzea, ontzat ematea eta solairura bidaltzea.

75 OSPITALEKO FARMAZIAN ESKURATUTAKO ATZERRIKO SENDAGAIK ARI GARELA, ADIERAZI ZEIN DEN HAUEN ARTEAN ERANTZUN ZUZENA .

- 75a) Espainian merkaturatzen ez diren sendagaiak dira, eta kostu oso handia dute.
- 75b) Espainian merkaturatzen ez diren sendagaiak dira, eta frogaturik geratu da haien baliagarritasuna.
- 75c) Espainian merkaturatzen ez diren sendagaiak dira, eta saiakera klinikotzat baliatzen dira.
- 75d) Espainian merkaturatzen ez diren sendagaiak dira, eta indikazioa ez zaie oraindik onartu.

76 KONTROL MEDIKO BEREZIKO SENDAGAIK:

- 76a) Ospitalean agintzen eta ematen dira.
- 76b) Lehen mailako arretan agintzen dira, eta ospitalean ematen.
- 76d) Ospitalean agintzen dira, eta farmazia-bulegoan ematen.
- 76d) Ospitalean agintzen dira, eta lehen arretako farmazian ematen dira.

77 OSPITALEKO FARMAZIAN PAZIENTE ANBULATORIOARI EMATEN ZAIZKIO SENDAGAIK. ONDORENGO BAIEZTAPEN HAUEN ARTEAN, ZEIN DA GEZURREZKOA?

- 77a) Sendagaiekin batera, pazienteari informazioa emateko jarduerak egiten dira.
- 77b) Sendagaiak eman aurretik, medikuaren agindua berrikusten eta egiaztatzen da.
- 77c) Pazienteari elkarrizketa egiten zaio sendagaiari buruz zer dakien ebaluatzeko.
- 77d) Jarduera gehienetarako ez da behar ez agiririk ez inolako erregistrorik.

78 KONTROL MEDIKO BEREZIA BEHAR DUTEN SENDAGAIK DIRA:

- 78a) Kostu oso handia dutenak.
- 78b) Ondorio kaltegarri larriak eragin ahal dituztenak.
- 78c) Haurdun dauden emakumeentzat erabiltzen direnak.
- 78d) Ume jaio berrientzat erabiltzen direnak.

79 OSPITALEKO FARMAZIA ZERBITZUAK ESTUPEFAZIENTEAK ESKURATU BEHAR DITUENEAN, BALE OFIZIALAK ERABILTZEN DIRA. BALE-TALOITEGIAREN MATRIZE EDO ONDOA GORDE EGIN BEHAR DA:

- 79a) 6 hilabetez.
- 79b) 12 hilabetez.
- 79c) 18 hilabetez.
- 79d) 24 hilabetez.

80 OSPITALEETAN, SENDAGAIK EMATEKO SISTEMA AUTOMATIZATUAK IZATEN DIRA. HONAKO ELEMENTU HAUEK GUZTIAK EZINBESTEKOAK DIRA SISTEMA HORIETAN, HAU IZAN EZIK:

- 80a) Sendagaiak gordetzeko eta emateko armairua.
- 80b) Sendagaien barra-kodearen irakurgailua.
- 80c) Armairuen kudeaketa informatizatua.
- 80d) Farmazia-zerbitzua kudeatzeko programarekiko konexioa.

81 KARDEX DELAKOA FARMAZIA-ZERBITZUAN SENDAGAIK EMATEKO SISTEMA AUTOMATIZATU ZENTRALIZATU BAT DA, ETA HONAKO HAU DU HELBURUA:

- 81a) Dosi unitarioen orgatila betetzeko lana erraztu eta hobetzea.
- 81b) Erabiltzeko prest dauden sendagaiak ematea.
- 81c) Medikuen aginduak transkribatzeko prozesua hobetzea.
- 81d) Formula magistralak emateko lana hobetzea.

82 OSPITALEETAKO FARMAZIETAN SENDAGAIK DOSI UNITARIOETAN EMATEKO SISTEMAK EKIPAMENDU BEREZIA BEHAR DU. HAUETAKO ZEIN EZ DA BEHAR-BEHARREZKOA?

- 82a) Berrontziratze makina.
- 82b) Sendagaiak emateko orgatila.
- 82c) Hodi pneumatikoa.
- 82d) Euskarri informatikoa.

83 ERRUKIZKO SENDAGAIEZ ARI GARELA, ZEIN DA HAUEN ARTEAN BAIETZAPEN ZUZENA?

- 83a) Saiakuntza klinikoetan erabiltzen diren sendagaiak dira.
- 83b) Indikazio baimendu gabeetan erabiltzen diren sendagaiak dira.
- 83c) Zaharrekin erabiltzen diren sendagaiak dira.
- 83d) Laborategi fabrikatzaileak oparitzen dituen sendagaiak dira.

84 A1 ETA A2 TXOSTENAK, ZER ESKATZEKO ERABILTZEN DIRA?

- 84a) Atzerriko sendagaiak eskatzeko.
- 84b) Errukizko sendagaiak eskatzeko.
- 84c) Medikuntzako kontrol bereziko sendagaiak eskatzeko.
- 84d) Sendagai estupefazianteak eskatzeko.

85 LABORATEGIKO MATERIAL HAUEN ARTEAN, ZEIN EZ DA SUNTSIKORTZAT JOTZEN?

- 85a) Saio-hodia.
- 85b) Zentrifugagailua.
- 85c) Pipeta.
- 85d) Bureta.

86 EHUNAK UKITZEAN ERREDURAK SOR DITZAKEEN PRODUKTU KIMIKO BAT, ZER PRODUKTU MOTA DA?

- 86a) Narritagarria.
- 86b) Toxikoa.
- 86c) Korrosiboa.
- 86d) Lehergarria.

87 LABORATEGIAN ERABILTZEN DEN BOTATZEKO MATERIALAK ABANTAILA HAUEK DITU BIRZIKLATZEKO MATERIALAREN ALDEAN. ZEIN ERANTZUN DA OKERRA?

- 87a) Ez da hain kutsagarria ingurumenerako.
- 87b) Errazagoa da erabiltzeko.
- 87c) Kutsadura gurutzatua eragiteko arrisku txikiagoa du.
- 87d) Infekzio arrisku txikiagoa du langileentzat.

88 HONAKO TRESNA HAUEN ARTEAN, ZEIN EZ DA BOLUMETRIKOA?

- 88a) Matraze aforatua.
- 88b) Pipeta graduatua.
- 88c) Kitasato matrazea.
- 88d) Erlenmeyer matrazea.

89 GAI HAUETAKO ZEIN EZ DA DESINFEKTATZAILEA?

- 89a) % 70 alkohola.
- 89b) 96° alkohola.
- 89c) % 20 amoniakoa.
- 89d) % 50 sodio hipokloritoa.

90 HIRU OSAGAIKO FORMULA MAGISTRAL BATEN 50 GRAMO PRESTATZEKO: A, B, C, HONAKO KONTZENTRAZIO HAUEN ARABERA: % 10, % 40 ETA % 50, HURRENEZ HURREN. ADIERAZI OSAGAI HORIETAKO BAKOITZETIK ZER KANTITATE BEHAR DEN:

- 90a) A-tik 15 g, B-tik 20 g, eta C-tik 15 g.
- 90b) A-tik 5 g, B-tik 30 g, eta C-tik 15 g.
- 90c) A-tik 10 g, B-tik 20 g, eta C-tik 20 g.
- 90d) A-tik 5 g, B-tik 20 g, eta C-tik 25 g.

91 MEDIKAMENTUEN ETA OSASUN-PRODUKTUEN BERMEEI ETA ARRAZOIZKO ERABILEREI BURUZKO 29/2006 LEGEAN EZ DAGO FORMULAZIO MAGISTRALARI BURUZKO KONTZEPTU HAU:

- 91a) Formula magistrala.
- 91b) Formula magistral tipifikatua.
- 91c) Formula magistral tipifikatu gabea.
- 91d) Prestakin ofizinala.

92 FORMULAZIO MAGISTRALEAN, AMAITUTAKO PRODUKTUAK IGARO BEHAR DITUEN NAHITAEZKO KONTROLEN ARTEAN DAGO:

- 92a) Analisi mikrobiologikoa.
- 92b) pH-a zehaztea.
- 92c) Partikularen tamaina zehaztea.
- 92d) Biskositatea zehaztea.

93 FORMULA MAGISTRALEZ ETA FARMAZIA-BULEGOAN PRESTATUTAKO PRODUKTUEN ETIKETAZ ARI GARELA, HONAKO BAI EZTAPEN HAUETAKO BAT EZ DA ZUZENA:

- 93a) Formulario Nazionalean ezarritako ereduaren arabera izan behar du.
- 93b) Osaera kualitatibo eta kuantitatibo osoa egon behar da adierazita.
- 93c) Etiketa laburtua erabili behar da beti.
- 93d) Noiz egin den eta noiz arte balio izango duen adierazita egon behar da.

94 ADIERAZI ZEIN DEN HONAKO HAUEN ARTEAN BAI EZTAPEN ZUZENA:

- 94a) Printzipio aktiboa ez da lehengaitzat jotzen.
- 94b) Eszipienteak ez da lehengaitzat jotzen.
- 94c) Printzipio aktiboa eta eszipienteak lehengaitzat jotzen dira.
- 94d) Lehengaitza, definizioz, ez-aktiboa da.

95 EUSKAL AUTONOMIA ERKIDEGOAN, SENDAGAI ZITOSTATIKOEN HONDAKINEN TRATAMENDUA ARAUTUTA DAGO LEGEZ; HONAKO BAI EZTAPEN HAUEN ARTEAN, ZEIN DA GEZURREZKOA?

- 95a) Ontzi zurrun, sendo, zulakaitz eta erabilera bakarrekoetan jasotzen dira.
- 95b) Ez da beharrezkoa hondakin hauek jasotzeko ontzietan etiketa jartzea.
- 95c) Gehienez ere 72 orduan eduki daitezke biltegian gordeta.
- 95d) Prestatzeko erabiltzen den materiala sendagaia balitz bezala tratatzen da.

96 8/1997 LEGEAREN ARABERA, ZERBITZU SANITARIOETARA HELTZEA, ZERBITZUON ADMINISTRAZIOA ETA PRESTAZIO PROZEDURA

- 96a) Autonomia Estatutuak arautuko du
- 96b) Estatuko Legeak arautuko du
- 96c) Araudi batek arautuko du
- 96d) Foru-aginduak arautuko du

97 OSAKIDETZA

- 97a) Ez da Euskal Osasun Zerbitzua
- 97b) Beste administrazio publiko bat da, eusko legebiltzarraren izaera berekoa
- 97c) Ente Publikoa da
- 97d) Ente pribatua da

98 ADIERAZI ZEIN DEN ERANTZUN ZUZENA

- 98a) OSAKIDETZAKO paziente eta erabiltzaileen eskubide eta betebeharren Kartako eskubideen artean emakumeari bereziki aitortzen zaizkien eskubideen artean dago ikus-entzunezko baliabideak erabiltzeko eskubidea, haiek hala nahi badute
- 98b) OSAKIDETZAKO paziente eta erabiltzaileen eskubide eta betebeharren Kartako eskubideen artean emakumeari bereziki aitortzen zaizkien eskubideen artean dago emakumeak emakumezkoek ospitaleratu behar dituztela
- 98c) OSAKIDETZAKO paziente eta erabiltzaileen eskubide eta betebeharren Kartako eskubideen artean emakumeari bereziki aitortzen zaizkien eskubideen artean dago loreak eta bonboiak jasotzea haurra erdituz gero
- 98d) OSAKIDETZAKO paziente eta erabiltzaileen eskubide eta betebeharren Kartako eskubideen artean emakumeari bereziki aitortzen zaizkien eskubideen artean dago antisorgailu-metodo bat aukeratzeari buruzko informazio eta aholkuak jasotzea

99 HISTORIA KLINIKO KONPARTITUAREN PROIEKTUA

- 99a) Joan zen urtean jarri zen martxan OSAKIDETZAn
- 99b) Oraindik egin gabeko proiektua da
- 99c) Duela hogeitun urte jarri zen martxan
- 99d) Aurreko erantzunetatik bat ere ez da zuzena

100 “GAIXOTASUN EZBERDINEN ERAGINA EUSKAL HERRIKO AUTONOMIA ERKIDEGOKO OSASUNEAN” IZENAREKIN 2008AN OSASUN SAILAK EGINDAKO AZTERKETA BATEAN, HONAKO HAU ADIERAZTEN ZEN

- 100a) Hautatutako gaixotasunen artean, diabetesa izan zen heriotza gehien eragin zuena gizonen artean
- 100b) Hautatutako gaixotasunen artean, gaixotasun kardiobaskularrak eta gehiegizko pisua izan ziren heriotza gehien eragin zutenak gizonen artean
- 100c) Hautatutako gaixotasunen artean, gaixotasun kardiobaskularrak, diabetesa eta EPOC (GBBK) izan ziren heriotza gehien eragin zutenak gizonen artean
- 100d) Ez dago horrelako azterketarik

ORDEZKO GALDERAK

101 ONDOKO BAIEZTAPENETATIK, ZEIN DA ZUZENA?

- 101a) Sendagai termolabilek ez daramate ezein indikazio ontziaren kanpoaldean.
- 101b) Sendagai estupefazienteez ez dute kontserbazio-baldintza berezirik behar.
- 101c) Giroko hezetetasunak sendagaien degradazioan eragin dezake.
- 101d) Farmaziako giro-tenperatura ez da kontrolatuta egon behar.

102 FARMAZIA-BULEGOETAKO SEGURTASUN ETA HIGIENE ARAUEN ARABERA, ZEIN DA EGIA?

- 102a) Produktu bateraezinak bereizita egon behar dira.
- 102b) Laser irakurgailuak ez dira kaltegarriak ikusmenerako.
- 102c) Sendagaien hozkailuan elikagaiak gorde daitezke.
- 102d) Segurtasun-fitxak kutxa gotorrean gordetzen dira.

103 FARMAZIALARIEN ELKARGO OFIZIALEN KONTSEILU OROKORRAREN SENDAGAIEN KATALOGOAN EZ DA AGERI INFORMAZIOARIK:

- 103a) Atzerriko sendagaiak eskatzeko.
- 103b) Legedia farmazeutikoaren gainean.
- 103c) Dietoterapikoen gainean.
- 103d) Erreferentziazko prezioen gainean.

104 SENDAGAI JAKIN BAT % 90EKO PROPORZIOAN PROTEINA PLASMATIKOEKIN BATZEN BADA:

- 104a) Frakzio aktiboa % 10 izango da.
- 104b) Frakzio aktiboa % 80 izango da.
- 104c) Frakzio aktiboa % 90 izango da.
- 104d) Frakzio aktiboa % 100 izango da.

105 ERABILERA MURRIZTUKO SENDAGAIAK, ZEIN MULTZOTAN SARTZEN DIRA?

- 105a) Errukizko sendagaien multzoan.
- 105b) Sendagai psikotropikoen multzoan.
- 105c) Banaketa anbulatorioko sendagaien multzoan.
- 105d) Kontrol bereziko sendagaien multzoan.

106 HONAKO HAUEK GUZTIAK OSAKIDETZAKO ERABILTZAILIEN OBLIGAZIOAK DIRA, BAT IZAN EZIK:

- 106a) Alta boluntarioko agiria sinatzea proposatutako tratamendua onartu ezean.
- 106b) Osasun-zerbitzuetako langileak eta gainerako gaixoak errespetatzea.
- 106c) Instalazioak zaintzea eta osasun-zerbitzuen erakundeak mantentzen laguntzea.
- 106d) Edozein kasutan, larrialdi-zerbitzuak erabiltzea lehentasunez.

107 ESTATUKO OSASUN-SISTEMAREN OINARRIZKO LEGERIA DA:

- 107a) Espainiako Konstituzioa, Osasun Zerbitzuei buruzko Lege Orokorra, Estatuko Osasun Sistemaren Kohesioari eta Kalitateari buruzko Legea.
- 107b) Espainiako Konstituzioa, Osasun Zerbitzuei buruzko Lege Orokorra, Sendagaiari buruzko Legea.
- 107c) Espainiako Konstituzioa, Sendagaiari buruzko Legea, Estatuko Osasun Sistemaren Kohesioari eta Kalitateari buruzko Legea.
- 107d) Osasun Zerbitzuei buruzko Lege Orokorra, Sendagaiari buruzko Legea, Estatuko Osasun Sistemaren Kohesioari eta Kalitateari buruzko Legea.

108 SENDAGAIK BILTEGIRATZEKO FITXAK HONAKO DATU HAUEK JASOTZEN DITU, ERANTZUN BATEAN AIPATZEN DIRENAK IZAN EZIK:

- 108a) Produktuaren eta hornitzaileen identifikazioa.
- 108b) Segurtasun-gordailuko unitate-kopuruak.
- 108c) Entregatze-agiriaren, fakturaren eta lotearen zenbakia.
- 108d) Sendagaiak emateko baldintza bereziak.

109 ESTUPEFAZIENTEEN ETA PSIKOTROPIKOEN ESKAERAK EGITEKO BEHAR DIREN BALE OFIZIALAK, NORK BANATZEN DITU?

- 109a) Probintzia bakoitzeko Gobernu Ordezkaritzak.
- 109b) Farmazialarien Elkargo Ofizialak.
- 109c) Autonomia Erkidegoko Osasun Sailak.
- 109d) Lehen Arretako Gerentziak.

110 SENDAGAI BATEN KANPOALDEKO BILGARRIAN SINBOLOA AGERTZEN BADA, ZER ESAN NAHI DU?

- 110a) Estupefazianteen errezeta ofizialarekin eman behar dela.
- 110b) Medikuaren agindua behar dela emateko.
- 110c) Gai psikotropikoak dituen sendagaia dela.
- 110d) Kontrol mediko bereziko sendagaia dela.

OSAKIDETZA

2012ko urtarrilaren 9ko
16/2012 Erabakiaren bidez egindako
Oposaketa-Lehiaketarako deia (EHAA
18 Zkia. 2012ko urtarrilaren 26koa)

Concurso-Oposición convocado
por Resolución nº 16/2012 de 9 de
enero de 2012 (BOPV Nº 18 de 26 de
enero de 2012)

KATEGORIA: FARMAZIAKO LAGUNTZAILEA

CATEGORÍA: AUXILIAR DE FARMACIA

Proba eguna / Fecha prueba:

2012ko uztailaren 15a / 15 de julio de 2012

A Eredua / Modelo A

- 1 EN EL SERVICIO VASCO DE SALUD/OSAKIDETZA, TODOS LOS SIGUIENTES SON DERECHOS ESPECÍFICOS DE LA MUJER, EXCEPTO:**
- 1a) Asesoramiento en la interrupción voluntaria del embarazo.
 - 1b) Participación activa como protagonista durante el parto.
 - 1c) Confidencialidad de los datos reflejados en la historia clínica.
 - 1d) Asesoramiento para la elección de un método anticonceptivo.
- 2 SEÑALE LA RESPUESTA CORRECTA CON RELACION AL LENGUAJE NO VERBAL EMPLEADO EN LA COMUNICACIÓN.**
- 2a) No es necesario en la entrevista con el paciente.
 - 2b) Representa más de la mitad del mensaje transmitido en la entrevista.
 - 2c) Es el aspecto más importante de la comunicación directa.
 - 2d) Se emplea solamente en la fase de recibimiento al paciente.
- 3 LOS BOTIQUINES SON ESTABLECIMIENTOS SANITARIOS ADSCRITOS A:**
- 3a) Un servicio de farmacia hospitalaria.
 - 3b) Un servicio de farmacia de centro sociosanitario.
 - 3c) Una oficina de farmacia comunitaria.
 - 3d) Una servicio de farmacia de atención primaria.
- 4 PARA QUE UN MEDICAMENTO SEA INTRODUCIDO EN EL MERCADO, DEBE SER PREVIAMENTE AUTORIZADO POR:**
- 4a) La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios.
 - 4b) La Dirección General de Farmacia y Productos Sanitarios.
 - 4c) El Ministerio de Sanidad y Política Social.
 - 4d) El Ministerio de Sanidad y Política Social junto con las Comunidades Autónomas.
- 5 TODOS LOS PRODUCTOS INDICADOS A CONTINUACIÓN ESTAN LEGALMENTE RECONOCIDOS COMO MEDICAMENTOS, EXCEPTO:**
- 5a) Las fórmulas magistrales y las especialidades de uso veterinario.
 - 5b) Los preparados oficinales y las especialidades de uso humano.
 - 5c) Los preparados oficinales y las especialidades de uso veterinario.
 - 5d) Los medicamentos homeopáticos y los de plantas medicinales.
- 6 INDIQUE LA ORGANIZACIÓN SANITARIA QUE ES DE CARÁCTER PRIVADO.**
- 6a) ADESLAS.
 - 6b) MUFACE.
 - 6c) ISFAS.
 - 6d) MUFEJU.

7 SEÑALE LAS FUNCIONES QUE SON COMUNES A LOS SERVICIOS DE FARMACIA HOSPITALARIA Y LAS OFICINAS DE FARMACIA.

- 7a) Dispensación de medicamentos de diagnóstico hospitalario.
- 7b) Dispensación de medicamentos de uso hospitalario.
- 7c) Elaboración de fórmulas magistrales y preparados oficinales.
- 7d) Elaboración de la guía farmacoterapéutica.

8 LA NOTIFICACIÓN A LA AEMPS DE EFECTOS ADVERSOS INESPERADOS DE UN MEDICAMENTO SE REALIZA MEDIANTE:

- 8a) La tarjeta verde.
- 8b) La tarjeta blanca.
- 8c) La tarjeta azul.
- 8d) La tarjeta amarilla.

9 ¿CUÁLES SON LOS LIBROS QUE OBLIGATORIAMENTE DEBEN ESTAR DISPONIBLES EN LA FARMACIA?.

- 9a) Vademecum y Catálogo de especialidades.
- 9b) Vademecum y Real Farmacopea Española.
- 9c) Formulario Nacional y Real Farmacopea Española.
- 9d) Formulario Nacional y Catálogo de especialidades.

10 EN EL LIBRO OFICIAL DE CONTABILIDAD DE ESTUPEFACIENTES SE ANOTAN LOS SIGUIENTES DATOS, EXCEPTO:

- 10a) Nombre del médico prescriptor.
- 10b) Domicilio del médico prescriptor.
- 10c) Número de unidades dispensadas.
- 10d) Nombre del paciente.

11 LAS ALERTAS DE SEGURIDAD DE MEDICAMENTOS LAS EMITE:

- 11a) El Colegio Oficial de Farmacéuticos.
- 11b) El Ministerio de Sanidad.
- 11c) La Agencia Española del Medicamento.
- 11d) La Consejería de Sanidad de la Comunidad Autónoma.

12 LOS SIGUIENTES DOCUMENTOS SE ELABORAN EN LA FARMACIA, EXCEPTO:

- 12a) Fichas de medicamentos.
- 12b) Procedimientos normalizados de trabajo.
- 12c) Registros de la temperatura ambiente.
- 12d) Alertas de farmacovigilancia.

13 EN LA FARMACIA LOS MEDICAMENTOS SE CLASIFICAN DE ACUERDO A SUS CARACTERÍSTICAS, QUE DEBEN SER:

- 13a) Condiciones de conservación, vía de administración y coste.
- 13b) Condiciones de conservación, vía de administración y normativa legal.
- 13c) Condiciones de conservación, vía de administración y tipo de embalaje.
- 13d) Condiciones de conservación, vía de administración y volumen de compra.

- 14 EN EL REAL DECRETO 175/2001 SE DESCRIBEN LAS NORMAS DE CORRECTA ELABORACIÓN Y CONTROL DE CALIDAD DE FORMULAS MAGISTRALES Y PREPARADOS OFICINALES. CON RESPECTO AL DESARROLLO DE ESTE REAL DECRETO EN LAS COMUNIDADES AUTONOMAS, SEÑALE LA RESPUESTA CORRECTA.**
- 14a) Todas las Comunidades lo han desarrollado.
14b) Se encuentra desarrollado en la Comunidad de Madrid.
14c) Se encuentra desarrollado en la Comunidad de Madrid y el País Vaco.
14d) Se ha desarrollado en algunas Comunidades, aunque no en todas.
- 15 EN RELACIÓN CON LOS ALMACENES DONDE SE GUARDAN LOS MEDICAMENTOS, SEÑALE LA RESPUESTA INCORRECTA.**
- 15a) La luz no debe incidir directamente en los medicamentos.
15b) Algunos medicamentos necesitan medidas especiales de seguridad.
15c) No es necesario disponer de refrigerador para conservación de medicamentos.
15d) Es necesario disponer de una caja fuerte para guardar los estupefacientes.
- 16 LA PRECAUCIÓN A TOMAR CON LOS MEDICAMENTOS FOTOSENSIBLES ES:**
- 16a) Deben protegerse de la luz.
16b) Deben protegerse del sol.
16c) Deben protegerse de rayos ultravioleta.
16d) Deben protegerse de la luz y del calor.
- 17 EN LA FARMACIA DE HOSPITAL SE REENVASAN LOS MEDICAMENTOS EN DOSIS UNITARIAS LISTAS PARA SU DISPENSACIÓN. ¿CUÁL ES LA RESPUESTA CORRECTA?.**
- 17a) Se reenvasan los comprimidos y jarabes.
17b) Se reenvasan solamente los comprimidos.
17c) Se reenvasan solamente las especialidades con presentación de polvo.
17d) Se reenvasan todas las especialidades farmacéuticas.
- 18 INDIQUE EL PERIODO DE TIEMPO DENTRO DEL CUAL DEBE EFECTUARSE LA DEVOLUCIÓN DE LOS MEDICAMENTOS CADUCADOS.**
- 18a) En el mes siguiente a la fecha de caducidad.
18b) En los tres meses siguientes a la fecha de caducidad.
18c) En los seis meses siguientes a la fecha de caducidad.
18d) En los 8 meses siguientes a la fecha de caducidad.
- 19 EL ALMACEN DE FARMACIA DEBE DISPONER DE ZONAS BIEN DIFERENCIADAS PARA GUARDAR LOS DIFERENTES PRODUCTOS, EXCEPTO:**
- 19a) Análisis clínicos.
19b) Recepción y revisión de pedidos.
19c) Productos no utilizables.
19d) Medicamentos veterinarios.

- 20 LAS NORMAS DE SEGURIDAD E HIGIENE EN EL LABORATORIO DE FÓRMULAS MAGISTRALES INCLUYEN LAS CONDICIONES SIGUIENTES, EXCEPTO:**
- 20a) Prohibición de comer y mascar chicle.
 - 20b) Usar ropa específica según las características de la fórmula.
 - 20c) Disponer de fichas de datos de seguridad de los productos químicos.
 - 20d) Agrupar los productos químicos por orden alfabético.
- 21 PARA LA ASIGNACIÓN DEL CÓDIGO NACIONAL DE LOS MEDICAMENTOS NO SE TIENE EN CUENTA LA CATEGORÍA DE :**
- 21a) Envases clínicos.
 - 21b) Estupefacientes.
 - 21c) Productos de parafarmacia.
 - 21d) Medicamentos financiados.
- 22 SEGÚN EL PRINCIPIO DE PARETO, LOS PRODUCTOS DE MAYOR VALOR ECONÓMICO SE CLASIFICAN DENTRO DEL GRUPO:**
- 22a) A
 - 22b) B
 - 22c) C
 - 22d) D
- 23 LA PERIODICIDAD CON LA QUE SE REALIZA EL INVENTARIO DE LOS PRODUCTOS ALMACENADOS EN LA FARMACIA DEBE SER:**
- 23a) Igual para todos los productos.
 - 23b) Superior para los productos del grupo A.
 - 23c) Superior para los productos del grupo B.
 - 23d) Superior para los productos del grupo C.
- 24 EL CONTROL DE LOS MOVIMIENTOS DE CADA PRODUCTO DEL ALMACEN DE FARMACIA SE REALIZA MEDIANTE:**
- 24a) La factura del proveedor.
 - 24b) El albarán de recepción.
 - 24c) La ficha de almacén.
 - 24d) La hoja de pedido.
- 25 INDIQUE LA RESPUESTA CORRECTA CON RELACIÓN AL PUNTO DE PEDIDO.**
- 25a) Coincide con el stock máximo.
 - 25b) Coincide con el stock de seguridad.
 - 25c) Indica las existencias para realizar un pedido.
 - 25d) Coincide con el stock mínimo.

26 EL TÉRMINO “ROTURA DE INVENTARIO” HACE REFERENCIA A:

- 26a) Falta de existencias en el almacén de farmacia.
- 26b) Falta de suministro de medicamentos por el fabricante.
- 26c) Falta de movimientos de almacén.
- 26d) Reducción del stock mínimo a la mitad.

27 CON RESPECTO AL MÉTODO CONOCIDO COMO “PRECIO MEDIO PONDERADO” EMPLEADO PARA LA VALORACION DE EXISTENCIAS DEL ALMACEN, ¿CUÁL ES LA RESPUESTA CORRECTA?.

- 27a) Utiliza el precio de las existencias más antiguas.
- 27b) Utiliza el precio de las existencias que se recibieron más recientemente.
- 27c) Utiliza el valor medio de adquisición de todas las existencias.
- 27d) No es un método recomendado para la valoración de existencias.

28 LAS APLICACIONES INFORMÁTICAS UTILIZADAS EN LA GESTIÓN DE ALMACÉN PERMITEN GENERAR LOS DOCUMENTOS ENUMERADOS A CONTINUACIÓN, EXCEPTO:

- 28a) Fichas de atención farmacéutica.
- 28b) Condiciones de proveedores.
- 28c) Gestión de clientes.
- 28d) Hojas de devoluciones.

29 SEÑALE LA RESPUESTA QUE CONSTITUYE UN INCONVENIENTE DE LAS APLICACIONES INFORMÁTICAS UTILIZADAS EN LA GESTIÓN DE FARMACIA.

- 29a) Permiten realizar estudios de costes y de utilización de medicamentos.
- 29b) Requieren actualizaciones continuas de las bases de datos.
- 29c) Garantizan un seguimiento bastante real de los pacientes atendidos.
- 29d) Facilitan la toma de decisiones a clínicos y gestores.

30 EN RELACIÓN A LAS APLICACIONES INFORMÁTICAS UTILIZADAS PARA LA GESTIÓN DE ALMACÉN, ¿CÚAL ES LA RESPUESTA INCORRECTA?.

- 30a) Permiten la gestión de faltas en el almacén.
- 30b) Ofrecen datos para el establecimiento de stocks máximo y mínimo.
- 30c) Permiten controlar los botiquines dependientes de la farmacia.
- 30d) Solamente permiten la trazabilidad de los medicamentos termolábiles.

31 CON RESPECTO AL MÓDULO DE DISPENSACIÓN DE LOS PROGRAMAS DE GESTIÓN DE FARMACIA, ES FALSO QUE:

- 31a) Es la parte del programa que más se utiliza diariamente.
- 31b) No permite seleccionar productos bioequivalentes.
- 31c) Permite la dispensación con receta electrónica.
- 31d) Informa automáticamente sobre las posibilidades de sustitución.

- 32 PARA LA VALORACIÓN DE EXISTENCIAS DE LOS PRODUCTOS DEL ALMACEN SE UTILIZA:**
- 32a) El precio unitario de venta.
 - 32b) El precio unitario de compra.
 - 32c) El precio medio entre el valor unitario de compra y de venta.
 - 32d) El precio unitario más elevado de la compra.
- 33 EN LA DEVOLUCIÓN DE UN MEDICAMENTO TERMOLÁBIL AL LABORATORIO PROVEEDOR, TODAS LAS AFIRMACIONES SIGUIENTES SON CIERTAS, EXCEPTO:**
- 33a) Se puede devolver porque las condiciones de envío no fueron adecuadas.
 - 33b) Se deben cumplir las mismas condiciones de conservación que en el envío de llegada.
 - 33c) Se debe utilizar un albarán específico diseñado para estos medicamentos.
 - 33d) Se puede devolver porque no se han cumplido las condiciones de compra pactadas.
- 34 LOS MEDICAMENTOS QUE TIENEN UNA CADUCIDAD INFERIOR A 5 AÑOS SE IDENTIFICAN EN SU EMBALAJE EXTERNO MEDIANTE EL SÍMBOLO:**
- 34a) ✕
 - 34b) ✱
 - 34c) ●
 - 34d) ○
- 35 EN LOS BOTIQUINES EXISTENTES EN LAS UNIDADES DE HOSPITALIZACIÓN, LOS MEDICAMENTOS SE REPONEN DESDE EL SERVICIO DE FARMACIA:**
- 35a) Diariamente con petición individualizada por paciente.
 - 35b) Inmediatamente después de la prescripción de cada medicamento.
 - 35c) Mensualmente y siempre a petición de la enfermera que lo controla.
 - 35d) Con la periodicidad pactada entre el servicio de farmacia y la unidad implicada.
- 36 EN RELACIÓN AL ALBARAN DE ENTREGA DE MEDICAMENTOS, INDIQUE LA RESPUESTA INCORRECTA.**
- 36a) Siempre debe guardarse una copia firmada.
 - 36b) Siempre debe firmarlo el farmacéutico.
 - 36c) Sirve de comprobación para el vendedor y para la farmacia.
 - 36d) Es un documento generado por el vendedor.
- 37 SEÑALE LA RESPUESTA CORRECTA. LOS PEDIDOS DE MEDICAMENTOS ESTUPEFACIENTES INCLUIDOS EN LAS LISTAS I Y II:**
- 37a) Se realizan en los mismos vales que el resto de medicamentos.
 - 37b) Se realizan en vales oficiales diseñados para estos medicamentos.
 - 37c) No pueden ser superiores a 5 unidades.
 - 37d) No pueden ser superiores a 10 unidades.

38 EN EL ALBARÁN DE ENTREGA ES NECESARIO ANOTAR:

- 38a) La existencia de productos defectuosos.
- 38b) La hora de entrega.
- 38c) El número de paquetes recibidos.
- 38d) El coste del envío.

39 LEGALMENTE ESTÁ CONTEMPLADA LA DEVOLUCIÓN DE MEDICAMENTOS EN LAS SIGUIENTES SITUACIONES, EXCEPTO:

- 39a) Por retirada del mercado de un determinado lote.
- 39b) Por haberse alcanzado la fecha de caducidad.
- 39c) Por equivocación en el pedido realizado.
- 39d) Por anulación del registro de una especialidad.

40 EN LOS SERVICIOS DE FARMACIA HOSPITALARIA SE UTILIZA UN SISTEMA DE DISPENSACIÓN DE MEDICAMENTOS DENOMINADO “POR REPOSICIÓN Y PACIENTE”. SU PRINCIPAL CARACTERÍSTICA ES:

- 40a) Los medicamentos se reponen cuando se agotan del stock de planta.
- 40b) Los medicamentos se dispensan con el sistema de dosis unitaria.
- 40c) No hay stock de medicamentos en las unidades de hospitalización.
- 40d) La planta solicita diariamente la reposición de los medicamentos administrados a cada paciente.

41 LAS APLICACIONES INFORMATICAS DESTINADAS AL CONTROL DE PEDIDOS EN LA FARMACIA HOSPITALARIA TIENEN LAS CARACTERÍSTICAS ENUMERADAS A CONTINUACIÓN, EXCEPTO:

- 41a) Permiten introducir la información de los proveedores.
- 41b) Son programas diferentes al de gestión global del servicio.
- 41c) Controlan la devolución de pedidos a proveedores.
- 41d) Informan de las unidades a pedir de cada medicamento.

42 SEÑALE LA RESPUESTA CORRECTA CON RELACIÓN A LAS APLICACIONES INFORMÁTICAS DE GESTION DEL SERVICIO DE FARMACIA.

- 42a) Permiten enviar la solicitud de pedidos por vía telemática.
- 42b) No necesitan actualización de los datos.
- 42c) No permiten establecer el punto de pedido.
- 42d) Necesitan la introducción del código de barras de los medicamentos.

43 LA ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS PSICOTRÓPICOS INCLUIDOS EN LAS LISTAS II, III Y IV EXIGE LA PETICIÓN AL LABORATORIO EN VALES OFICIALES QUE TIENEN LA SIGUIENTE CARACTERÍSTICA:

- 43a) Se requiere un vale por producto.
- 43b) Se pueden incluir 2 productos en cada vale.
- 43c) Se pueden incluir 3 productos en cada vale.
- 43d) Se pueden incluir hasta 5 productos en cada vale.

44 LOS MEDICAMENTOS QUE NO REQUIEREN LA PRESCRIPCIÓN MÉDICA, Y POR LO TANTO SE DISPENSAN SIN RECTA, SE LES CONOCE POR LAS SIGLAS:

- 44a) MSR.
- 44b) OTC.
- 44c) MFP.
- 44d) MAC.

45 TODOS LOS PRODUCTOS MENCIONADOS A CONTINUACIÓN FORMAN PARTE DEL ACONDICIONAMIENTO PRIMARIO DE LOS MEDICAMENTOS, EXCEPTO:

- 45a) Blíster.
- 45b) Ampolla.
- 45c) Prospecto.
- 45d) Cápsulas.

46 LOS MEDICAMENTOS DE “USO HOSPITALARIO” TIENEN EN SU EMBALAJE EXTERIOR LA SIGLA:

- 46a) H.
- 46b) UH.
- 46c) DH.
- 46d) ECM.

47 INDIQUE LA RESPUESTA INCORRECTA CON RELACIÓN A LOS MEDICAMENTOS QUE SE DISPENSAN SIN RECETA MÉDICA.

- 47a) Se utilizan para tratar síntomas menores.
- 47b) Se pueden dispensar en parafarmacias.
- 47c) Algunos de ellos son medicamentos publicitarios.
- 47d) Se utilizan en el autocuidado de la salud.

48 SEÑALE LA SIGLA QUE NO CORRESPONDE A UN MEDICAMENTO DE PRESCRIPCIÓN MÉDICA RESTRINGIDA.

- 48a) DH.
- 48b) ECM.
- 48c) EFP.
- 48d) H.

49 CON RESPECTO A LOS MEDICAMENTOS GENÉRICOS, ¿CUÁL DE LAS SIGUIENTES AFIRMACIONES NO ES CIERTA?.

- 49a) Tienen la misma composición cuantitativa que el medicamento de referencia.
- 49b) Pueden tener distinta forma farmacéutica que el medicamento de referencia.
- 49c) Son bioequivalentes con el medicamento de referencia.
- 49d) Tienen la misma composición cualitativa que el medicamento de referencia.

50 EL EMBALAJE EXTERIOR DE LOS MEDICAMENTOS SE CLASIFICA COMO:

- 50a) Material de acondicionamiento primario.
- 50b) Material de acondicionamiento secundario.
- 50c) Material de acondicionamiento terciario.
- 50d) Material de acondicionamiento imprescindible.

51 SEÑALAR LA RESPUESTA CORRECTA CON RELACIÓN AL REGISTRO DE LOS MEDICAMENTOS DISPENSADOS.

- 51a) Todas las unidades de medicamentos dispensados deben ser registradas.
- 51b) Únicamente se registran los medicamentos estupefacientes y psicotrópicos.
- 51c) Únicamente se registran los medicamentos de uso restringido.
- 51d) Únicamente se registran los medicamentos estupefacientes.

52 PARA QUE UNA ESPECIALIDAD FARMACÉUTICA SEA INTRODUCIDA EN EL MERCADO SE EXIGE QUE PREVIAMENTE:

- 52a) Sea autorizada por el Consejo General de Colegios Oficiales de Farmacéuticos.
- 52b) Esté incluida en el catálogo de Especialidades Farmacéuticas.
- 52c) Sea inscrita en el Registro de Especialidades Farmacéuticas.
- 52d) Esté registrada en el Real Farmacopea Española.

53 CON RELACIÓN A LA RECETA ELECTRÓNICA ¿CUÁL ES LA AFIRMACIÓN FALSA?.

- 53a) Se está implantando gradualmente en todos los hospitales.
- 53b) Evita al paciente asistir a consulta para obtener recetas.
- 53c) Está implantada en algunas comunidades autónomas.
- 53d) El médico no tiene control sobre la evolución del tratamiento.

54 LA CLASIFICACIÓN ANATÓMICA TERAPÉUTICA (ATC) ES UN SISTEMA DE CODIFICACIÓN DE MEDICAMENTOS:

- 54a) Español.
- 54b) Europeo.
- 54c) Mundial.
- 54d) Autonómico.

55 CADA MEDICAMENTO TIENE UN CÓDIGO ATC QUE ESTÁ ESTRUCTURADO EN 5 NIVELES. SEÑALE EL ORDEN CORRECTO DE ESTOS NIVELES.

- 55a) Principio activo, grupo terapéutico, subgrupo terapéutico, subgrupo químico, grupo anatómico.
- 55b) Grupo terapéutico, subgrupo terapéutico, grupo anatómico, subgrupo químico, principio activo.
- 55c) Grupo anatómico, grupo terapéutico, subgrupo terapéutico, subgrupo químico, principio activo.
- 55d) Principio activo, grupo anatómico, grupo terapéutico, subgrupo terapéutico, subgrupo químico,

56 ¿CUÁL ES LA CARACTERÍSTICA PRINCIPAL DE LAS FORMAS FARMACÉUTICAS ADMINISTRADAS POR VÍA PARENTERAL?

- 56a) Son estériles.
- 56b) Son suspensiones.
- 56c) Son emulsiones.
- 56d) Son soluciones.

57 LA VIA INTRAVENOSA DE ADMINISTRACIÓN DE FÁRMACOS PRESENTA LAS SIGUIENTES VENTAJAS, EXCEPTO:

- 57a) Posología precisa.
- 57b) Acción rápida.
- 57c) Evita la absorción.
- 57d) Provoca lesiones locales.

58 ¿CUÁL DE LOS SIGUIENTES FACTORES NO MODIFICA LA ABSORCIÓN DE UN FÁRMACO ADMINISTRADO POR VIA ORAL?

- 58a) Cambios en el pH gástrico.
- 58b) Cambios en la motilidad intestinal.
- 58c) Horario de administración.
- 58d) Forma farmacéutica administrada.

59 EL EFECTO DE PRIMER PASO QUE SUFREN ALGUNOS FÁRMACOS SE REFIERE A:

- 59a) El metabolismo renal presistémico.
- 59b) El metabolismo hepático presistémico.
- 59c) El metabolismo intestinal presistémico.
- 59d) El metabolismo gástrico presistémico.

60 EL PRINCIPAL ÓRGANO DE EXCRECIÓN DE LOS FÁRMACOS Y SUS METABOLITOS ES:

- 60a) El hígado.
- 60b) El intestino.
- 60c) La vesícula biliar.
- 60d) El riñón.

61 EL EFECTO FARMACOLÓGICO DE LOS MEDICAMENTOS SE VE MODIFICADO EN:

- 61a) Adultos y ancianos.
- 61b) Adolescentes y niños.
- 61c) Niños y ancianos.
- 61d) Ancianos y deportistas.

62 DOS ASPECTOS BÁSICOS QUE CONDICIONAN EL EFECTO DE UN FÁRMACO CON MECANISMO DE ACCIÓN ESPECÍFICO SON:

- 62a) Sensibilidad y especificidad del receptor.
- 62b) Afinidad y especificidad del receptor.
- 62c) Estructura y afinidad del fármaco.
- 62d) Velocidad de absorción del fármaco.

63 DOS MEDICAMENTOS SON BIOEQUIVALENTES SI TIENEN:

- 63a) La misma biodisponibilidad.
- 63b) La misma composición.
- 63c) La misma cantidad de fármaco.
- 63d) La misma cantidad de excipientes.

64 LA DOSIS QUE PRODUCE EL EFECTO FARMACOLÓGICO DESEADO DE UN DETERMINADO MEDICAMENTO SE DENOMINA:

- 64a) Dosis diaria definida.
- 64b) Dosis de mantenimiento.
- 64c) Dosis de choque.
- 64d) Dosis terapéutica.

65 COMO REGLA GENERAL, 1 ML DE UNA SOLUCIÓN EQUIVALE A:

- 65a) 5 gotas.
- 65b) 10 gotas.
- 65c) 20 gotas.
- 65d) 40 gotas.

66 A UN PACIENTE PEDIÁTRICO DE 10 KILOS DE PESO SE LE PRESCRIBE ACIDO VALPROICO EN SOLUCIÓN ORAL A LA DOSIS DE 30 MG/KG/DIA, REPARTIDOS EN 3 DOSIS. SI LA SOLUCIÓN ORAL DE ESTE MEDICAMENTO TIENE UNA CONCENTRACIÓN DE 200 MG/ML, ¿QUE VOLUMEN DEBE RECIBIR EN CADA TOMA?.

- 66a) 0,25 ml.
- 66b) 0,5 ml.
- 66c) 0,75 m.
- 66d) 1 ml.

67 UN FÁRMACO PARA EL QUE LA DOSIS TÓXICA ES MUY SUPERIOR A LA DOSIS TERAPÉUTICA, PRESENTA UN ÍNDICE TERAPÉUTICO:

- 67a) Bajísimo.
- 67b) Bajo.
- 67c) Medio.
- 67d) Elevado.

68 LA ABREVIATURA UTILIZADA PARA INDICAR QUE UN ANALGÉSICO DEBE ADMINISTRARSE CUANDO EL PACIENTE LO PRECISE, ES:

- 68a) Cp.
- 68b) Prn.
- 68c) Cd.
- 68d) Sp.

69 INDIQUE EL PRODUCTO QUE NECESITA VISADO EN LA RECETA MÉDICA.

- 69a) Analgésico.
- 69b) Antibiótico.
- 69c) Antialérgico.
- 69d) Dietoterápico.

70 UNA RECETA MÉDICA INCOMPLETA SE PUEDE DISPENSAR SI FALTA:

- 70a) La dosis.
- 70b) La vía de administración.
- 70c) La duración del tratamiento.
- 70d) La identificación del médico prescriptor.

71 EN LA DISPENSACIÓN EL FARMACÉUTICO PUEDE SUSTITUIR TODOS LOS MEDICAMENTOS QUE SE INDICAN A CONTINUACIÓN, EXCEPTO:

- 71a) Ibuprofeno.
- 71b) Insulina.
- 71c) Omeprazol.
- 71d) Paracetamol.

72 SEÑALE LA RESPUESTA CORRECTA CON RESPECTO A LA DISPENSACIÓN DE MEDICAMENTOS EN LOS SERVICIOS DE FARMACIA HOSPITALARIA.

- 72a) Solamente se dispensan medicamentos para pacientes ingresados en el hospital.
- 72b) Además de la dispensación intrahospitalaria, también se realiza la extrahospitalaria.
- 72c) No se dispensan fórmulas magistrales ni preparados oficinales.
- 72d) La dispensación se realiza en horario restringido de mañana.

73 EL SISTEMA DE DISPENSACIÓN DE MEDICAMENTOS EN DOSIS UNITARIAS UTILIZADO EN EL HOSPITAL TIENE LAS SIGUIENTES CARACTERÍSTICAS, EXCEPTO:

- 73a) El Servicio de Farmacia es responsable del reenvasado de los medicamentos.
- 73b) La dispensación se realiza por paciente de acuerdo a la prescripción médica.
- 73c) El auxiliar de farmacia puede dispensar antes de la validación farmacéutica.
- 73d) El farmacéutico valida la prescripción médica y previene o corrige errores de medicación.

74 EN EL PROCESO DE DISPENSACIÓN DE MEDICAMENTOS EN DOSIS UNITARIAS LA SECUENCIA DE ACTUACIONES ES:

- 74a) Prescripción, transcripción, validación, llenado de carros, comprobación, envío a planta.
- 74b) Prescripción, llenado de carros, transcripción, validación, comprobación, envío a planta.
- 74c) Prescripción, validación, transcripción, comprobación, llenado de carros, envío a planta.
- 74d) Prescripción, comprobación, validación, llenado de carros, validación, envío a planta.

75 SEÑALE LA RESPUESTA CORRECTA EN RELACIÓN A LOS MEDICAMENTOS EXTRANJEROS ADQUIRIDOS EN LA FARMACIA DE HOSPITAL.

- 75a) Son medicamentos no comercializados en España y de coste muy elevado.
- 75b) Son medicamentos no comercializados en España que han demostrado su utilidad.
- 75c) Son medicamentos no comercializados en España que se usan como ensayo clínico.
- 75d) Son medicamentos no comercializados en España y con indicación no aprobada.

76 LOS MEDICAMENTOS DE ESPECIAL CONTROL MÉDICO:

- 76a) Se prescriben y se dispensan en el hospital.
- 76b) Se prescriben en atención primaria y se dispensan en el hospital.
- 76c) Se prescriben en el hospital y se dispensan en oficina de farmacia.
- 76d) Se prescriben en el hospital y se dispensan en la farmacia de atención primaria.

77 EN LA FARMACIA DE HOSPITAL SE DISPENSAN MEDICAMENTOS A PACIENTES AMBULATORIOS. ¿CUÁL DE LAS SIGUIENTES AFIRMACIONES ES FALSA?.

- 77a) La dispensación se acompaña de actividades de información al paciente.
- 77b) Antes de la dispensación se revisa y comprueba la prescripción médica.
- 77c) Se realiza una entrevista al paciente para evaluar su conocimiento sobre el medicamento.
- 77d) La mayoría de las actividades realizadas no precisan de documentación ni registro alguno.

78 LOS MEDICAMENTOS DE ESPECIAL CONTROL MEDICO SON AQUELLOS QUE:

- 78a) Tienen un coste muy elevado.
- 78b) Pueden producir efectos adversos graves.
- 78c) Se utilizan en mujeres embarazadas.
- 78d) Se utilizan en niños recién nacidos.

79 LA ADQUISICIÓN DE ESTUPEFACIENTES POR EL SERVICIO DE FARMACIA HOSPITALARIA SE REALIZA EN VALES OFICIALES. LA MATRIZ DE LOS TALONARIOS DEBE CONSERVARSE DURANTE:

- 79a) 6 meses.
- 79b) 12 meses.
- 79c) 18 meses.
- 79d) 24 meses.

80 EN LOS HOSPITALES SE DISPONE DE SISTEMAS AUTOMATIZADOS DE DISPENSACIÓN DE MEDICAMENTOS. TODOS LOS SIGUIENTES SON ELEMENTOS IMPRESCINDIBLES DE ESTOS SISTEMAS, EXCEPTO:

- 80a) Armario para el almacenamiento y dispensación.
- 80b) Lector de código de barras de los medicamentos.
- 80c) Gestión informatizada de los armarios.
- 80d) Conexión con el programa de gestión del servicio de farmacia.

81 EL KARDEX ES UN SISTEMA AUTOMATIZADO DE DISPENSACIÓN DE MEDICAMENTOS CENTRALIZADO EN EL SERVICIO DE FARMACIA QUE TIENE COMO OBJETIVO:

- 81a) Facilitar y mejorar el llenado de carros de dosis unitarias.
- 81b) Dispensar la medicación lista para su uso.
- 81c) Mejorar el proceso de transcripción de las órdenes médicas.
- 81d) Mejorar la dispensación de fórmulas magistrales.

82 EL SISTEMA DE DISTRIBUCIÓN DE MEDICAMENTOS EN DOSIS UNITARIAS LLEVADO A CABO EN LAS FARMACIAS DE HOSPITAL EXIGE UN EQUIPAMIENTO ESPECIAL. ¿CUÁL DE LOS SIGUIENTES NO ES ESTRICTAMENTE NECESARIO?

- 82a) Máquina reenvasadora.
- 82b) Carros de dispensación.
- 82c) Tubo neumático.
- 82d) Soporte informático.

83 SEÑALE LA RESPUESTA CORRECTA EN RELACIÓN CON LOS MEDICAMENTOS DE USO COMPASIVO.

- 83a) Son los medicamentos que se utilizan en ensayos clínicos.
- 83b) Son los medicamentos que se utilizan en indicaciones no autorizadas.
- 83c) Son los medicamentos que se utilizan en ancianos.
- 83d) Son los medicamentos que regala el laboratorio fabricante.

84 LOS INFORMES A1 Y A2 SE UTILIZAN PARA LA SOLICITUD DE:

- 84a) Medicamentos extranjeros.
- 84b) Medicamentos de uso compasivo.
- 84c) Medicamentos de especial control médico
- 84d) Medicamentos estupefacientes.

85 INDIQUE EL MATERIAL DE LABORATORIO QUE NO SE CONSIDERA FUNGIBLE.

- 85a) Probeta.
- 85b) Centrífuga.
- 85c) Pipeta.
- 85d) Bureta.

86 UN PRODUCTO QUIMICO QUE PUEDE CAUSAR QUEMADURAS AL ENTRAR EN CONTACTO CON LOS TEJIDOS, ES:

- 86a) Irritante.
- 86b) Tóxico.
- 86c) Corrosivo.
- 86d) Explosivo.

87 FRENTE AL MATERIAL RECICLABLE, EL MATERIAL DESECHABLE UTILIZADO EN EL LABORATORIO PRESENTA LAS SIGUIENTES VENTAJAS, EXCEPTO:

- 87a) Es menos contaminante para el medio ambiente.
- 87b) Es más cómodo de utilizar.
- 87c) Presenta menor riesgo de contaminación cruzada..
- 87d) Presenta menor riesgo de infección para el personal.

88 ENTRE LOS SIGUIENTES INSTRUMENTOS, INDIQUE AQUEL QUE NO ES VOLUMÉTRICO.

- 88a) Matraz aforado.
- 88b) Pipeta graduada.
- 88c) Matraz kitasato.
- 88d) Matraz erlenmeyer.

89 ¿CUÁL DE LAS SIGUIENTES SUSTANCIAS NO ES DESINFECTANTE?.

- 89a) Alcohol 70%.
- 89b) Alcohol 96°.
- 89c) Amoniaco 20%.
- 89d) Hipoclorito sódico 50%.

90 PARA LA PREPARACIÓN DE 50 GRAMOS DE UNA FÓRMULA MAGISTRAL QUE DEBE CONTENER TRES COMPONENTES: A, B, C, EN CONCENTRACIONES DE: 10%, 40% Y 50%, RESPECTIVAMENTE, INDIQUE LAS CANTIDADES NECESARIAS DE CADA UNO DE ESTOS COMPUESTOS.

- 90a) 15 g de A, 20 g de B, 15 g de C.
- 90b) 5 g de A, 30 g de B, 15 g de B.
- 90c) 10 g de A, 20 g de B, 20 g de C.
- 90d) 5 g de A, 20 g de B, 25 g de C.

91 SEÑALE EL CONCEPTO DE FORMULACIÓN MAGISTRAL QUE NO ESTÁ RECOGIDO EN LA LEY 29/2006, DE GARANTÍA DE CALIDAD Y USO RACIONAL DE LOS MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS SANITARIOS.

- 91a) Fórmula magistral.
- 91b) Fórmula magistral tipificada.
- 91c) Fórmula magistral no tipificada.
- 91d) Preparado oficial.

92 EN LA FORMULACIÓN MAGISTRAL, ENTRE LOS CONTROLES OBLIGATORIOS DEL PRODUCTO TERMINADO SE ENCUENTRA:

- 92a) El análisis microbiológico.
- 92b) La determinación del pH.
- 92c) La determinación del tamaño de partícula.
- 92d) La determinación de la viscosidad.

93 CON RESPECTO A LA ETIQUETA DE LAS FÓRMULAS MAGISTRALES Y PRODUCTOS OFICINALES, LAS SIGUIENTES AFIRMACIONES SON CIERTAS, EXCEPTO:

- 93a) Se debe ajustar a los modelos establecidos en el Formulario Nacional.
- 93b) Debe incluir la composición cualitativa y cuantitativa completa.
- 93c) Siempre se debe utilizar la etiqueta abreviada.
- 93d) Debe incluir la fecha de elaboración y plazo de validez.

94 SEÑALE LA AFIRMACION QUE ES CORRECTA.

- 94a) El principio activo no es considerado como materia prima.
- 94b) El excipiente no es considerado como materia prima.
- 94c) El principio activo y los excipientes son considerados materia prima.
- 94d) La materia prima por definición es inactiva.

95 EN EL PAIS VASCO ESTA LEGISLADO EL TRATAMIENTO DE LOS RESIDUOS DE MEDICAMENTOS CITOSTÁTICOS, ¿CUÁL DE LAS SIGUIENTES AFIRMACIONES ES FALSA?

- 95a) Se recogen en recipientes rígidos, resistentes, imperforables y de un solo uso.
- 95b) No es necesario rotular el envase de recogida de estos residuos.
- 95c) Se pueden almacenar durante un periodo máximo de 72 horas.
- 95d) El material empleado en su preparación tiene el mismo tratamiento que el medicamento.

96 CONFORME A LA LEY 8/1997 EL PROCEDIMIENTO DE ACCESO, ADMINISTRACIÓN Y RÉGIMEN DE PRESTACIÓN DE LOS SERVICIOS SANITARIOS

- 96a) Se regulará por el Estatuto de Autonomía.
- 96b) Se regulará por Ley del Estado.
- 96c) Se regulará reglamentariamente.
- 96d) Se regulará por orden foral.

97 OSAKIDETZA

- 97a) No es lo mismo que el Servicio Vasco de Salud.
- 97b) Es una administración pública más con igual naturaleza que el parlamento vasco.
- 97c) Es un Ente público.
- 97d) Es un Ente privado.

98 SEÑALE LA RESPUESTA CORRECTA

- 98a) Entre los derechos específicamente reconocidos a la mujer dentro de los derechos de la Carta de los derechos y obligaciones de los pacientes y usuarios de OSAKIDETZA encontramos el de disponer de medios audiovisuales si así lo quiere.
- 98b) Entre los derechos específicamente reconocidos a la mujer dentro de los derechos de la Carta de los derechos y obligaciones de los pacientes y usuarios de OSAKIDETZA encontramos el de ser hospitalizada por mujeres.
- 98c) Entre los derechos específicamente reconocidos a la mujer dentro de los derechos de la Carta de los derechos y obligaciones de los pacientes y usuarios de OSAKIDETZA encontramos el de recibir flores y bombones si da a luz.
- 98d) Entre los derechos específicamente reconocidos a la mujer dentro de los derechos de la Carta de los derechos y obligaciones de los pacientes y usuarios de OSAKIDETZA encontramos el de ser informada y asesorada sobre la elección de un método anticonceptivo.

99 EL PROYECTO DE HISTORIA CLÍNICA COMPARTIDA

- 99a) Se puso en marcha en OSAKIDETZA el año pasado.
- 99b) Es aún un proyecto no realizado.
- 99c) Se puso en marcha hace veinte años.
- 99d) Ninguna de las anteriores respuestas es correcta.

100 EN UN ESTUDIO ELABORADO POR EL DEPARTAMENTO DE SANIDAD EN 2008 CON EL TÍTULO DE “EL IMPACTO DE LAS DIFERENTES ENFERMEDADES EN LA SALUD DE LA COMUNIDAD AUTÓNOMA DE PAÍS VASCO” SE REVELABA QUE

- 100a) Entre las enfermedades seleccionadas, la de mayor influencia en la mortalidad de hombres fue la diabetes.
- 100b) Entre las enfermedades seleccionadas, las de mayor influencia en la mortalidad de hombres fueron las enfermedades cardiovasculares y el sobrepeso.
- 100c) Entre las enfermedades seleccionadas, las de mayor influencia en la mortalidad de hombres fueron las enfermedades cardiovasculares, la diabetes y EPOC.
- 100d) No existe tal estudio.

PREGUNTAS RESERVA

101 ¿CUÁL DE LAS SIGUIENTES AFIRMACIONES ES CIERTA?

- 101a) Los medicamentos termolábiles no llevan ninguna indicación en el exterior del envase.
- 101b) Los medicamentos estupefacientes no precisan condiciones especiales de conservación.
- 101c) La degradación de los medicamentos puede verse afectada por la humedad ambiental.
- 101d) La temperatura ambiente en la farmacia no debe estar bajo condiciones controladas.

102 SEGÚN LAS NORMAS DE SEGURIDAD E HIGIENE EN LAS OFICINAS DE FARMACIA, ES CIERTO QUE:

- 102a) Los productos incompatibles deben estar separados.
- 102b) Los lectores de láser no son perjudiciales para la vista.
- 102c) Se pueden guardar alimentos en el frigorífico de medicamentos.
- 102d) Las fichas de seguridad se guardan en la caja fuerte.

103 EN EL CATÁLOGO DE MEDICAMENTOS DEL CONSEJO GENERAL DE COLEGIOS OFICIALES DE FARMACÉUTICOS NO SE ENCUENTRA INFORMACIÓN SOBRE:

- 103a) Medicamentos extranjeros.
- 103b) Legislación farmacéutica.
- 103c) Dietoterápicos.
- 103d) Precios de referencia.

104 SI UN DETERMINADO MEDICAMENTO SE UNE EN UN 90% A PROTEÍNAS PLASMÁTICAS:

- 104a) La fracción activa es del 10%.
- 104b) La fracción activa es del 80%.
- 104c) La fracción activa es del 90%
- 104d) La fracción activa es del 100%.

105 LOS MEDICAMENTOS DE USO RESTRINGIDO SE INCLUYEN DENTRO DEL GRUPO DE:

- 105a) Medicamentos de uso compasivo.
- 105b) Medicamentos psicotrópicos.
- 105c) Medicamentos de dispensación ambulatoria.
- 105d) Medicamentos de especial control.

106 TODAS LAS SIGUIENTES SON OBLIGACIONES DE LOS USUARIOS DE OSAKIDETZA, EXCEPTO:

- 106a) Firmar el documento de alta voluntaria en caso de no aceptar el tratamiento propuesto.
- 106b) Respetar al personal de la institución sanitaria y a los otros enfermos.
- 106c) Cuidar las instalaciones y colaborar en el mantenimiento de las instituciones sanitarias.
- 106d) En cualquier situación utilizar preferentemente los servicios de urgencia.

107 LA LEGISLACIÓN BÁSICA DEL SISTEMA NACIONAL DE SALUD ES:

- 107a) Constitución Española, Ley General de Sanidad, Ley de Cohesión y Calidad del SNS.
- 107b) Constitución Española, Ley General de Sanidad, Ley del Medicamento.
- 107c) Constitución Española, Ley del Medicamento, Ley de Cohesión y Calidad del SNS.
- 107d) Ley General de Sanidad, Ley del Medicamento, Ley de Cohesión y Calidad del SNS.

108 LA FICHA DE ALMACEN DE LOS MEDICAMENTOS RECOGE LOS DATOS SIGUIENTES, EXCEPTO:

- 108a) Identificación del producto y proveedores.
- 108b) Unidades del depósito de seguridad.
- 108c) Número de albarán, factura y lote.
- 108d) Condiciones especiales de dispensación.

109 LOS VALES OFICIALES NECESARIOS PARA LA SOLICITUD DE PEDIDOS DE ESTUPEFACIENTES Y PSICOTRÓPICOS LOS DISTRIBUYE:

- 109a) La Delegación del Gobierno de cada provincia.
- 109b) El Colegio Oficial de Farmacéuticos.
- 109c) La Consejería de Sanidad de la Comunidad Autónoma.
- 109d) La Gerencia de Atención Primaria.

110 EL SÍMBOLO ○ EN EL EMBALAJE EXTERIOR DE UN MEDICAMENTO INDICA:

- 110a) Dispensación con receta oficial de estupefacientes.
- 110b) Dispensación sujeta a prescripción médica.
- 110c) Medicamento que contiene sustancias psicotrópicas.
- 110d) Medicamento de especial control médico.

OSAKIDETZA

2012ko urtarrilaren 9ko
16/2012 Erabakiaren bidez egindako
Oposaketa-Lehiaketarako deia (EHAA
18 Zkia. 2012ko urtarrilaren 26koa)

Concurso-Oposición convocado
por Resolución nº 16/2012 de 9 de
enero de 2012 (BOPV Nº 18 de 26 de
enero de 2012)

KATEGORIA: FARMAZIAKO LAGUNTZAILEA

CATEGORÍA: AUXILIAR DE FARMACIA

Proba eguna / Fecha prueba:

2012ko uztailaren 15a / 15 de julio de 2012

B Eredua / Modelo B

1 ¿CUÁL DE LOS SIGUIENTES FACTORES NO MODIFICA LA ABSORCIÓN DE UN FÁRMACO ADMINISTRADO POR VIA ORAL?

- 1a) Cambios en el pH gástrico.
- 1b) Cambios en la motilidad intestinal.
- 1c) Horario de administración.
- 1d) Forma farmacéutica administrada.

2 EL EFECTO DE PRIMER PASO QUE SUFREN ALGUNOS FÁRMACOS SE REFIERE A:

- 2a) El metabolismo renal presistémico.
- 2b) El metabolismo hepático presistémico.
- 2c) El metabolismo intestinal presistémico.
- 2d) El metabolismo gástrico presistémico.

3 EL PRINCIPAL ÓRGANO DE EXCRECIÓN DE LOS FÁRMACOS Y SUS METABOLITOS ES:

- 3a) El hígado.
- 3b) El intestino.
- 3c) La vesícula biliar.
- 3d) El riñón.

4 EL EFECTO FARMACOLÓGICO DE LOS MEDICAMENTOS SE VE MODIFICADO EN:

- 4a) Adultos y ancianos.
- 4b) Adolescentes y niños.
- 4c) Niños y ancianos.
- 4d) Ancianos y deportistas.

5 DOS ASPECTOS BÁSICOS QUE CONDICIONAN EL EFECTO DE UN FÁRMACO CON MECANISMO DE ACCIÓN ESPECÍFICO SON:

- 5a) Sensibilidad y especificidad del receptor.
- 5b) Afinidad y especificidad del receptor.
- 5c) Estructura y afinidad del fármaco.
- 5d) Velocidad de absorción del fármaco.

6 DOS MEDICAMENTOS SON BIOEQUIVALENTES SI TIENEN:

- 6a) La misma biodisponibilidad.
- 6b) La misma composición.
- 6c) La misma cantidad de fármaco.
- 6d) La misma cantidad de excipientes.

7 LA DOSIS QUE PRODUCE EL EFECTO FARMACOLÓGICO DESEADO DE UN DETERMINADO MEDICAMENTO SE DENOMINA:

- 7a) Dosis diaria definida.
- 7b) Dosis de mantenimiento.
- 7c) Dosis de choque.
- 7d) Dosis terapéutica.

8 COMO REGLA GENERAL, 1 ML DE UNA SOLUCIÓN EQUIVALE A:

- 8a) 5 gotas.
- 8b) 10 gotas.
- 8c) 20 gotas.
- 8d) 40 gotas.

9 A UN PACIENTE PEDIÁTRICO DE 10 KILOS DE PESO SE LE PRESCRIBE ACIDO VALPROICO EN SOLUCIÓN ORAL A LA DOSIS DE 30 MG/KG/DIA, REPARTIDOS EN 3 DOSIS. SI LA SOLUCIÓN ORAL DE ESTE MEDICAMENTO TIENE UNA CONCENTRACIÓN DE 200 MG/ML, ¿QUE VOLUMEN DEBE RECIBIR EN CADA TOMA?.

- 9a) 0,25 ml.
- 9b) 0,5 ml.
- 9c) 0,75 m.
- 9d) 1 ml.

10 UN FÁRMACO PARA EL QUE LA DOSIS TÓXICA ES MUY SUPERIOR A LA DOSIS TERAPÉUTICA, PRESENTA UN ÍNDICE TERAPÉUTICO:

- 10a) Bajísimo.
- 10b) Bajo.
- 10c) Medio.
- 10d) Elevado.

11 LA ABREVIATURA UTILIZADA PARA INDICAR QUE UN ANALGÉSICO DEBE ADMINISTRARSE CUANDO EL PACIENTE LO PRECISE, ES:

- 11a) Cp.
- 11b) Prn.
- 11c) Cd.
- 11d) Sp.

12 INDIQUE EL PRODUCTO QUE NECESITA VISADO EN LA RECETA MÉDICA.

- 12a) Analgésico.
- 12b) Antibiótico.
- 12c) Antialérgico.
- 12d) Dietoterápico.

13 UNA RECETA MÉDICA INCOMPLETA SE PUEDE DISPENSAR SI FALTA:

- 13a) La dosis.
- 13b) La vía de administración.
- 13c) La duración del tratamiento.
- 13d) La identificación del medico prescriptor.

- 14 EN LA DISPENSACIÓN EL FARMACÉUTICO PUEDE SUSTITUIR TODOS LOS MEDICAMENTOS QUE SE INDICAN A CONTINUACIÓN, EXCEPTO:**
- 14a) Ibuprofeno.
 - 14b) Insulina.
 - 14c) Omeprazol.
 - 14d) Paracetamol.
- 15 SEÑALE LA RESPUESTA CORRECTA CON RESPECTO A LA DISPENSACIÓN DE MEDICAMENTOS EN LOS SERVICIOS DE FARMACIA HOSPITALARIA.**
- 15a) Solamente se dispensan medicamentos para pacientes ingresados en el hospital.
 - 15b) Además de la dispensación intrahospitalaria, también se realiza la extrahospitalaria.
 - 15c) No se dispensan fórmulas magistrales ni preparados oficinales.
 - 15d) La dispensación se realiza en horario restringido de mañana.
- 16 EL SISTEMA DE DISPENSACIÓN DE MEDICAMENTOS EN DOSIS UNITARIAS UTILIZADO EN EL HOSPITAL TIENE LAS SIGUIENTES CARACTERÍSTICAS, EXCEPTO:**
- 16a) El Servicio de Farmacia es responsable del reenvasado de los medicamentos.
 - 16b) La dispensación se realiza por paciente de acuerdo a la prescripción médica.
 - 16c) El auxiliar de farmacia puede dispensar antes de la validación farmacéutica.
 - 16d) El farmacéutico valida la prescripción médica y previene o corrige errores de medicación.
- 17 EN EL PROCESO DE DISPENSACIÓN DE MEDICAMENTOS EN DOSIS UNITARIAS LA SECUENCIA DE ACTUACIONES ES:**
- 17a) Prescripción, transcripción, validación, llenado de carros, comprobación, envío a planta.
 - 17b) Prescripción, llenado de carros, transcripción, validación, comprobación, envío a planta.
 - 17c) Prescripción, validación, transcripción, comprobación, llenado de carros, envío a planta.
 - 17d) Prescripción, comprobación, validación, llenado de carros, validación, envío a planta.
- 18 SEÑALE LA RESPUESTA CORRECTA EN RELACIÓN A LOS MEDICAMENTOS EXTRANJEROS ADQUIRIDOS EN LA FARMACIA DE HOSPITAL.**
- 18a) Son medicamentos no comercializados en España y de coste muy elevado.
 - 18b) Son medicamentos no comercializados en España que han demostrado su utilidad.
 - 18c) Son medicamentos no comercializados en España que se usan como ensayo clínico.
 - 18d) Son medicamentos no comercializados en España y con indicación no aprobada.
- 19 LOS MEDICAMENTOS DE ESPECIAL CONTROL MÉDICO:**
- 19a) Se prescriben y se dispensan en el hospital.
 - 19b) Se prescriben en atención primaria y se dispensan en el hospital.
 - 19c) Se prescriben en el hospital y se dispensan en oficina de farmacia.
 - 19d) Se prescriben en el hospital y se dispensan en la farmacia de atención primaria.

- 20 EN LA FARMACIA DE HOSPITAL SE DISPENSAN MEDICAMENTOS A PACIENTES AMBULATORIOS. ¿CUÁL DE LAS SIGUIENTES AFIRMACIONES ES FALSA?**
- 20a) La dispensación se acompaña de actividades de información al paciente.
 - 20b) Antes de la dispensación se revisa y comprueba la prescripción médica.
 - 20c) Se realiza una entrevista al paciente para evaluar su conocimiento sobre el medicamento.
 - 20d) La mayoría de las actividades realizadas no precisan de documentación ni registro alguno.
- 21 LOS MEDICAMENTOS DE ESPECIAL CONTROL MEDICO SON AQUELLOS QUE:**
- 21a) Tienen un coste muy elevado.
 - 21b) Pueden producir efectos adversos graves.
 - 21c) Se utilizan en mujeres embarazadas.
 - 21d) Se utilizan en niños recién nacidos.
- 22 LA ADQUISICIÓN DE ESTUPEFACIENTES POR EL SERVICIO DE FARMACIA HOSPITALARIA SE REALIZA EN VALES OFICIALES. LA MATRIZ DE LOS TALONARIOS DEBE CONSERVARSE DURANTE:**
- 22a) 6 meses.
 - 22b) 12 meses.
 - 22c) 18 meses.
 - 22d) 24 meses.
- 23 EN LOS HOSPITALES SE DISPONE DE SISTEMAS AUTOMATIZADOS DE DISPENSACIÓN DE MEDICAMENTOS. TODOS LOS SIGUIENTES SON ELEMENTOS IMPRESCINDIBLES DE ESTOS SISTEMAS, EXCEPTO:**
- 23a) Armario para el almacenamiento y dispensación.
 - 23b) Lector de código de barras de los medicamentos.
 - 23c) Gestión informatizada de los armarios.
 - 23d) Conexión con el programa de gestión del servicio de farmacia.
- 24 EL KARDEX ES UN SISTEMA AUTOMATIZADO DE DISPENSACIÓN DE MEDICAMENTOS CENTRALIZADO EN EL SERVICIO DE FARMACIA QUE TIENE COMO OBJETIVO:**
- 24a) Facilitar y mejorar el llenado de carros de dosis unitarias.
 - 24b) Dispensar la medicación lista para su uso.
 - 24c) Mejorar el proceso de transcripción de las órdenes médicas.
 - 24d) Mejorar la dispensación de fórmulas magistrales.
- 25 EL SISTEMA DE DISTRIBUCIÓN DE MEDICAMENTOS EN DOSIS UNITARIAS LLEVADO A CABO EN LAS FARMACIAS DE HOSPITAL EXIGE UN EQUIPAMIENTO ESPECIAL. ¿CUÁL DE LOS SIGUIENTES NO ES ESTRICTAMENTE NECESARIO?**
- 25a) Máquina reenvasadora.
 - 25b) Carros de dispensación.
 - 25c) Tubo neumático.
 - 25d) Soporte informático.

26 SEÑALE LA RESPUESTA CORRECTA EN RELACIÓN CON LOS MEDICAMENTOS DE USO COMPASIVO.

- 26a) Son los medicamentos que se utilizan en ensayos clínicos.
- 26b) Son los medicamentos que se utilizan en indicaciones no autorizadas.
- 26c) Son los medicamentos que se utilizan en ancianos.
- 26d) Son los medicamentos que regala el laboratorio fabricante.

27 LOS INFORMES A1 Y A2 SE UTILIZAN PARA LA SOLICITUD DE:

- 27a) Medicamentos extranjeros.
- 27b) Medicamentos de uso compasivo.
- 27c) Medicamentos de especial control médico
- 27d) Medicamentos estupefacientes.

28 INDIQUE EL MATERIAL DE LABORATORIO QUE NO SE CONSIDERA FUNGIBLE.

- 28a) Probeta.
- 28b) Centrífuga.
- 28c) Pipeta.
- 28d) Bureta.

29 UN PRODUCTO QUIMICO QUE PUEDE CAUSAR QUEMADURAS AL ENTRAR EN CONTACTO CON LOS TEJIDOS, ES:

- 29a) Irritante.
- 29b) Tóxico.
- 29c) Corrosivo.
- 29d) Explosivo.

30 FRENTE AL MATERIAL RECICLABLE, EL MATERIAL DESECHABLE UTILIZADO EN EL LABORATORIO PRESENTA LAS SIGUIENTES VENTAJAS, EXCEPTO:

- 30a) Es menos contaminante para el medio ambiente.
- 30b) Es más cómodo de utilizar.
- 30c) Presenta menor riesgo de contaminación cruzada..
- 30d) Presenta menor riesgo de infección para el personal.

31 ENTRE LOS SIGUIENTES INSTRUMENTOS, INDIQUE AQUEL QUE NO ES VOLUMÉTRICO.

- 31a) Matraz aforado.
- 31b) Pipeta graduada.
- 31c) Matraz kitasato.
- 31d) Matraz erlenmeyer.

32 ¿CUÁL DE LAS SIGUIENTES SUSTANCIAS NO ES DESINFECTANTE?.

- 32a) Alcohol 70%.
- 32b) Alcohol 96°.
- 32c) Amoniaco 20%.
- 32d) Hipoclorito sódico 50%.

- 33 PARA LA PREPARACIÓN DE 50 GRAMOS DE UNA FÓRMULA MAGISTRAL QUE DEBE CONTENER TRES COMPONENTES: A, B, C, EN CONCENTRACIONES DE: 10%, 40% Y 50%, RESPECTIVAMENTE, INDIQUE LAS CANTIDADES NECESARIAS DE CADA UNO DE ESTOS COMPUESTOS.**
- 33a) 15 g de A, 20 g de B, 15 g de C.
33b) 5 g de A, 30 g de B, 15 g de B.
33c) 10 g de A, 20 g de B, 20 g de C.
33d) 5 g de A, 20 g de B, 25 g de C.
- 34 SEÑALE EL CONCEPTO DE FORMULACIÓN MAGISTRAL QUE NO ESTÁ RECOGIDO EN LA LEY 29/2006, DE GARANTÍA DE CALIDAD Y USO RACIONAL DE LOS MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS SANITARIOS.**
- 34a) Fórmula magistral.
34b) Fórmula magistral tipificada.
34c) Fórmula magistral no tipificada.
34d) Preparado oficial.
- 35 EN LA FORMULACIÓN MAGISTRAL, ENTRE LOS CONTROLES OBLIGATORIOS DEL PRODUCTO TERMINADO SE ENCUENTRA:**
- 35a) El análisis microbiológico.
35b) La determinación del pH.
35c) La determinación del tamaño de partícula.
35d) La determinación de la viscosidad.
- 36 CON RESPECTO A LA ETIQUETA DE LAS FÓRMULAS MAGISTRALES Y PRODUCTOS OFICINALES, LAS SIGUIENTES AFIRMACIONES SON CIERTAS, EXCEPTO:**
- 36a) Se debe ajustar a los modelos establecidos en el Formulario Nacional.
36b) Debe incluir la composición cualitativa y cuantitativa completa.
36c) Siempre se debe utilizar la etiqueta abreviada.
36d) Debe incluir la fecha de elaboración y plazo de validez.
- 37 SEÑALE LA AFIRMACION QUE ES CORRECTA.**
- 37a) El principio activo no es considerado como materia prima.
37b) El excipiente no es considerado como materia prima.
37c) El principio activo y los excipientes son considerados materia prima.
37d) La materia prima por definición es inactiva.
- 38 EN EL PAIS VASCO ESTA LEGISLADO EL TRATAMIENTO DE LOS RESIDUOS DE MEDICAMENTOS CITOSTÁTICOS, ¿CUÁL DE LAS SIGUIENTES AFIRMACIONES ES FALSA?**
- 38a) Se recogen en recipientes rígidos, resistentes, imperforables y de un solo uso.
38b) No es necesario rotular el envase de recogida de estos residuos.
38c) Se pueden almacenar durante un periodo máximo de 72 horas.
38d) El material empleado en su preparación tiene el mismo tratamiento que el medicamento.

39 CONFORME A LA LEY 8/1997 EL PROCEDIMIENTO DE ACCESO, ADMINISTRACIÓN Y RÉGIMEN DE PRESTACIÓN DE LOS SERVICIOS SANITARIOS

- 39a) Se regulará por el Estatuto de Autonomía.
- 39b) Se regulará por Ley del Estado.
- 39c) Se regulará reglamentariamente.
- 39d) Se regulará por orden foral.

40 OSAKIDETZA

- 40a) No es lo mismo que el Servicio Vasco de Salud.
- 40b) Es una administración pública más con igual naturaleza que el parlamento vasco.
- 40c) Es un Ente público.
- 40d) Es un Ente privado.

41 SEÑALE LA RESPUESTA CORRECTA

- 41a) Entre los derechos específicamente reconocidos a la mujer dentro de los derechos de la Carta de los derechos y obligaciones de los pacientes y usuarios de OSAKIDETZA encontramos el de disponer de medios audiovisuales si así lo quiere.
- 41b) Entre los derechos específicamente reconocidos a la mujer dentro de los derechos de la Carta de los derechos y obligaciones de los pacientes y usuarios de OSAKIDETZA encontramos el de ser hospitalizada por mujeres.
- 41c) Entre los derechos específicamente reconocidos a la mujer dentro de los derechos de la Carta de los derechos y obligaciones de los pacientes y usuarios de OSAKIDETZA encontramos el de recibir flores y bombones si da a luz.
- 41d) Entre los derechos específicamente reconocidos a la mujer dentro de los derechos de la Carta de los derechos y obligaciones de los pacientes y usuarios de OSAKIDETZA encontramos el de ser informada y asesorada sobre la elección de un método anticonceptivo.

42 EL PROYECTO DE HISTORIA CLÍNICA COMPARTIDA

- 42a) Se puso en marcha en OSAKIDETZA el año pasado.
- 42b) Es aún un proyecto no realizado.
- 42c) Se puso en marcha hace veinte años.
- 42d) Ninguna de las anteriores respuestas es correcta.

43 EN UN ESTUDIO ELABORADO POR EL DEPARTAMENTO DE SANIDAD EN 2008 CON EL TÍTULO DE “EL IMPACTO DE LAS DIFERENTES ENFERMEDADES EN LA SALUD DE LA COMUNIDAD AUTÓNOMA DE PAÍS VASCO” SE REVELABA QUE

- 43a) Entre las enfermedades seleccionadas, la de mayor influencia en la mortalidad de hombres fue la diabetes.
- 43b) Entre las enfermedades seleccionadas, las de mayor influencia en la mortalidad de hombres fueron las enfermedades cardiovasculares y el sobrepeso.
- 43c) Entre las enfermedades seleccionadas, las de mayor influencia en la mortalidad de hombres fueron las enfermedades cardiovasculares, la diabetes y EPOC.
- 43d) No existe tal estudio.

44 EN EL SERVICIO VASCO DE SALUD/OSAKIDETZA, TODOS LOS SIGUIENTES SON DERECHOS ESPECÍFICOS DE LA MUJER, EXCEPTO:

- 44a) Asesoramiento en la interrupción voluntaria del embarazo.
- 44b) Participación activa como protagonista durante el parto.
- 44c) Confidencialidad de los datos reflejados en la historia clínica.
- 44d) Asesoramiento para la elección de un método anticonceptivo.

45 SEÑALE LA RESPUESTA CORRECTA CON RELACION AL LENGUAJE NO VERBAL EMPLEADO EN LA COMUNICACIÓN.

- 45a) No es necesario en la entrevista con el paciente.
- 45b) Representa más de la mitad del mensaje transmitido en la entrevista.
- 45c) Es el aspecto más importante de la comunicación directa.
- 45d) Se emplea solamente en la fase de recibimiento al paciente.

46 LOS BOTIQUINES SON ESTABLECIMIENTOS SANITARIOS ADSCRITOS A:

- 46a) Un servicio de farmacia hospitalaria.
- 46b) Un servicio de farmacia de centro sociosanitario.
- 46c) Una oficina de farmacia comunitaria.
- 46d) Una servicio de farmacia de atención primaria.

47 PARA QUE UN MEDICAMENTO SEA INTRODUCIDO EN EL MERCADO, DEBE SER PREVIAMENTE AUTORIZADO POR:

- 47a) La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios.
- 47b) La Dirección General de Farmacia y Productos Sanitarios.
- 47c) El Ministerio de Sanidad y Política Social.
- 47d) El Ministerio de Sanidad y Política Social junto con las Comunidades Autónomas.

48 TODOS LOS PRODUCTOS INDICADOS A CONTINUACIÓN ESTAN LEGALMENTE RECONOCIDOS COMO MEDICAMENTOS, EXCEPTO:

- 48a) Las fórmulas magistrales y las especialidades de uso veterinario.
- 48b) Los preparados oficinales y las especialidades de uso humano.
- 48c) Los preparados oficinales y las especialidades de uso veterinario.
- 48d) Los medicamentos homeopáticos y los de plantas medicinales.

49 INDIQUE LA ORGANIZACIÓN SANITARIA QUE ES DE CARÁCTER PRIVADO.

- 49a) ADESLAS.
- 49b) MUFACE.
- 49c) ISFAS.
- 49d) MUFEJU.

50 SEÑALE LAS FUNCIONES QUE SON COMUNES A LOS SERVICIOS DE FARMACIA HOSPITALARIA Y LAS OFICINAS DE FARMACIA.

- 50a) Dispensación de medicamentos de diagnóstico hospitalario.
- 50b) Dispensación de medicamentos de uso hospitalario.
- 50c) Elaboración de fórmulas magistrales y preparados oficinales.
- 50d) Elaboración de la guía farmacoterapéutica.

- 51 LA NOTIFICACIÓN A LA AEMPS DE EFECTOS ADVERSOS INESPERADOS DE UN MEDICAMENTO SE REALIZA MEDIANTE:**
- 51a) La tarjeta verde.
 - 51b) La tarjeta blanca.
 - 51c) La tarjeta azul.
 - 51d) La tarjeta amarilla.
- 52 ¿CUÁLES SON LOS LIBROS QUE OBLIGATORIAMENTE DEBEN ESTAR DISPONIBLES EN LA FARMACIA?.**
- 52a) Vademecum y Catálogo de especialidades.
 - 52b) Vademecum y Real Farmacopea Española.
 - 52c) Formulario Nacional y Real Farmacopea Española.
 - 52d) Formulario Nacional y Catálogo de especialidades.
- 53 EN EL LIBRO OFICIAL DE CONTABILIDAD DE ESTUPEFACIENTES SE ANOTAN LOS SIGUIENTES DATOS, EXCEPTO:**
- 53a) Nombre del médico prescriptor.
 - 53b) Domicilio del médico prescriptor.
 - 53c) Número de unidades dispensadas.
 - 53d) Nombre del paciente.
- 54 LAS ALERTAS DE SEGURIDAD DE MEDICAMENTOS LAS EMITE:**
- 54a) El Colegio Oficial de Farmacéuticos.
 - 54b) El Ministerio de Sanidad.
 - 54c) La Agencia Española del Medicamento.
 - 54d) La Consejería de Sanidad de la Comunidad Autónoma.
- 55 LOS SIGUIENTES DOCUMENTOS SE ELABORAN EN LA FARMACIA, EXCEPTO:**
- 55a) Fichas de medicamentos.
 - 55b) Procedimientos normalizados de trabajo.
 - 55c) Registros de la temperatura ambiente.
 - 55d) Alertas de farmacovigilancia.
- 56 EN LA FARMACIA LOS MEDICAMENTOS SE CLASIFICAN DE ACUERDO A SUS CARACTERÍSTICAS, QUE DEBEN SER:**
- 56a) Condiciones de conservación, vía de administración y coste.
 - 56b) Condiciones de conservación, vía de administración y normativa legal.
 - 56c) Condiciones de conservación, vía de administración y tipo de embalaje.
 - 56d) Condiciones de conservación, vía de administración y volumen de compra.

57 EN EL REAL DECRETO 175/2001 SE DESCRIBEN LAS NORMAS DE CORRECTA ELABORACIÓN Y CONTROL DE CALIDAD DE FORMULAS MAGISTRALES Y PREPARADOS OFICINALES. CON RESPECTO AL DESARROLLO DE ESTE REAL DECRETO EN LAS COMUNIDADES AUTONOMAS, SEÑALE LA RESPUESTA CORRECTA.

- 57a) Todas las Comunidades lo han desarrollado.
- 57b) Se encuentra desarrollado en la Comunidad de Madrid.
- 57c) Se encuentra desarrollado en la Comunidad de Madrid y el País Vaco.
- 57d) Se ha desarrollado en algunas Comunidades, aunque no en todas.

58 EN RELACIÓN CON LOS ALMACENES DONDE SE GUARDAN LOS MEDICAMENTOS, SEÑALE LA RESPUESTA INCORRECTA.

- 58a) La luz no debe incidir directamente en los medicamentos.
- 58b) Algunos medicamentos necesitan medidas especiales de seguridad.
- 58c) No es necesario disponer de refrigerador para conservación de medicamentos.
- 58d) Es necesario disponer de una caja fuerte para guardar los estupefacientes.

59 LA PRECAUCIÓN A TOMAR CON LOS MEDICAMENTOS FOTOSENSIBLES ES:

- 59a) Deben protegerse de la luz.
- 59b) Deben protegerse del sol.
- 59c) Deben protegerse de rayos ultravioleta.
- 59d) Deben protegerse de la luz y del calor.

60 EN LA FARMACIA DE HOSPITAL SE REENVASAN LOS MEDICAMENTOS EN DOSIS UNITARIAS LISTAS PARA SU DISPENSACIÓN. ¿CUÁL ES LA RESPUESTA CORRECTA?.

- 60a) Se reenvasan los comprimidos y jarabes.
- 60b) Se reenvasan solamente los comprimidos.
- 60c) Se reenvasan solamente las especialidades con presentación de polvo.
- 60d) Se reenvasan todas las especialidades farmacéuticas.

61 INDIQUE EL PERIODO DE TIEMPO DENTRO DEL CUAL DEBE EFECTUARSE LA DEVOLUCIÓN DE LOS MEDICAMENTOS CADUCADOS.

- 61a) En el mes siguiente a la fecha de caducidad.
- 61b) En los tres meses siguientes a la fecha de caducidad.
- 61c) En los seis meses siguientes a la fecha de caducidad.
- 61d) En los 8 meses siguientes a la fecha de caducidad.

62 EL ALMACEN DE FARMACIA DEBE DISPONER DE ZONAS BIEN DIFERENCIADAS PARA GUARDAR LOS DIFERENTES PRODUCTOS, EXCEPTO:

- 62a) Análisis clínicos.
- 62b) Recepción y revisión de pedidos.
- 62c) Productos no utilizables.
- 62d) Medicamentos veterinarios.

63 LAS NORMAS DE SEGURIDAD E HIGIENE EN EL LABORATORIO DE FÓRMULAS MAGISTRALES INCLUYEN LAS CONDICIONES SIGUIENTES, EXCEPTO:

- 63a) Prohibición de comer y mascar chicle.
- 63b) Usar ropa específica según las características de la fórmula.
- 63c) Disponer de fichas de datos de seguridad de los productos químicos.
- 63d) Agrupar los productos químicos por orden alfabético.

64 PARA LA ASIGNACIÓN DEL CÓDIGO NACIONAL DE LOS MEDICAMENTOS NO SE TIENE EN CUENTA LA CATEGORÍA DE :

- 64a) Envases clínicos.
- 64b) Estupefacientes.
- 64c) Productos de parafarmacia.
- 64d) Medicamentos financiados.

65 SEGÚN EL PRINCIPIO DE PARETO, LOS PRODUCTOS DE MAYOR VALOR ECONÓMICO SE CLASIFICAN DENTRO DEL GRUPO:

- 65a) A
- 65b) B
- 65c) C
- 65d) D

66 LA PERIODICIDAD CON LA QUE SE REALIZA EL INVENTARIO DE LOS PRODUCTOS ALMACENADOS EN LA FARMACIA DEBE SER:

- 66a) Igual para todos los productos.
- 66b) Superior para los productos del grupo A.
- 66c) Superior para los productos del grupo B.
- 66d) Superior para los productos del grupo C.

67 EL CONTROL DE LOS MOVIMIENTOS DE CADA PRODUCTO DEL ALMACEN DE FARMACIA SE REALIZA MEDIANTE:

- 67a) La factura del proveedor.
- 67b) El albarán de recepción.
- 67c) La ficha de almacén.
- 67d) La hoja de pedido.

68 INDIQUE LA RESPUESTA CORRECTA CON RELACIÓN AL PUNTO DE PEDIDO.

- 68a) Coincide con el stock máximo.
- 68b) Coincide con el stock de seguridad.
- 68c) Indica las existencias para realizar un pedido.
- 68d) Coincide con el stock mínimo.

69 EL TÉRMINO “ROTURA DE INVENTARIO” HACE REFERENCIA A:

- 69a) Falta de existencias en el almacén de farmacia.
- 69b) Falta de suministro de medicamentos por el fabricante.
- 69c) Falta de movimientos de almacén.
- 69d) Reducción del stock mínimo a la mitad.

- 70 CON RESPECTO AL MÉTODO CONOCIDO COMO “PRECIO MEDIO PONDERADO” EMPLEADO PARA LA VALORACION DE EXISTENCIAS DEL ALMACEN, ¿CUÁL ES LA RESPUESTA CORRECTA?.**
- 70a) Utiliza el precio de la existencias más antiguas.
 - 70b) Utiliza el precio de las existencias que se recibieron más recientemente.
 - 70c) Utiliza el valor medio de adquisición de todas las existencias.
 - 70d) No es un método recomendado para la valoración de existencias.
- 71 LAS APLICACIONES INFORMÁTICAS UTILIZADAS EN LA GESTIÓN DE ALMACÉN PERMITEN GENERAR LOS DOCUMENTOS ENUMERADOS A CONTINUACIÓN, EXCEPTO:**
- 71a) Fichas de atención farmacéutica.
 - 71b) Condiciones de proveedores.
 - 71c) Gestión de clientes.
 - 71d) Hojas de devoluciones.
- 72 SEÑALE LA RESPUESTA QUE CONSTITUYE UN INCONVENIENTE DE LAS APLICACIONES INFORMÁTICAS UTILIZADAS EN LA GESTIÓN DE FARMACIA.**
- 72a) Permiten realizar estudios de costes y de utilización de medicamentos.
 - 72b) Requieren actualizaciones continuas de las bases de datos.
 - 72c) Garantizan un seguimiento bastante real de los pacientes atendidos.
 - 72d) Facilitan la toma de decisiones a clínicos y gestores.
- 73 EN RELACIÓN A LAS APLICACIONES INFORMÁTICAS UTILIZADAS PARA LA GESTIÓN DE ALMACÉN, ¿CÚAL ES LA RESPUESTA INCORRECTA?.**
- 73a) Permiten la gestión de faltas en el almacén.
 - 73b) Ofrecen datos para el establecimiento de stocks máximo y mínimo.
 - 73c) Permiten controlar los botiquines dependientes de la farmacia.
 - 73d) Solamente permiten la trazabilidad de los medicamentos termolábiles.
- 74 CON RESPECTO AL MÓDULO DE DISPENSACIÓN DE LOS PROGRAMAS DE GESTIÓN DE FARMACIA, ES FALSO QUE:**
- 74a) Es la parte del programa que más se utiliza diariamente.
 - 74b) No permite seleccionar productos bioequivalentes.
 - 74c) Permite la dispensación con receta electrónica.
 - 74d) Informa automáticamente sobre las posibilidades de sustitución.
- 75 PARA LA VALORACIÓN DE EXISTENCIAS DE LOS PRODUCTOS DEL ALMACEN SE UTILIZA:**
- 75a) El precio unitario de venta.
 - 75b) El precio unitario de compra.
 - 75c) El precio medio entre el valor unitario de compra y de venta.
 - 75d) El precio unitario más elevado de la compra.

76 EN LA DEVOLUCIÓN DE UN MEDICAMENTO TERMOLÁBIL AL LABORATORIO PROVEEDOR, TODAS LAS AFIRMACIONES SIGUIENTES SON CIERTAS, EXCEPTO:

- 76a) Se puede devolver porque las condiciones de envío no fueron adecuadas.
- 76b) Se deben cumplir las mismas condiciones de conservación que en el envío de llegada.
- 76c) Se debe utilizar un albarán específico diseñado para estos medicamentos.
- 76d) Se puede devolver porque no se han cumplido las condiciones de compra pactadas.

77 LOS MEDICAMENTOS QUE TIENEN UNA CADUCIDAD INFERIOR A 5 AÑOS SE IDENTIFICAN EN SU EMBALAJE EXTERNO MEDIANTE EL SÍMBOLO:

- 77a) ✕
- 77b) ✱
- 77c) ●
- 77d) ○

78 EN LOS BOTIQUINES EXISTENTES EN LAS UNIDADES DE HOSPITALIZACIÓN, LOS MEDICAMENTOS SE REPONEN DESDE EL SERVICIO DE FARMACIA:

- 78a) Diariamente con petición individualizada por paciente.
- 78b) Inmediatamente después de la prescripción de cada medicamento.
- 78c) Mensualmente y siempre a petición de la enfermera que lo controla.
- 78d) Con la periodicidad pactada entre el servicio de farmacia y la unidad implicada.

79 EN RELACIÓN AL ALBARAN DE ENTREGA DE MEDICAMENTOS, INDIQUE LA RESPUESTA INCORRECTA.

- 79a) Siempre debe guardarse una copia firmada.
- 79b) Siempre debe firmarlo el farmacéutico.
- 79c) Sirve de comprobación para el vendedor y para la farmacia.
- 79d) Es un documento generado por el vendedor.

80 SEÑALE LA RESPUESTA CORRECTA. LOS PEDIDOS DE MEDICAMENTOS ESTUPEFACIENTES INCLUIDOS EN LAS LISTAS I Y II:

- 80a) Se realizan en los mismos vales que el resto de medicamentos.
- 80b) Se realizan en vales oficiales diseñados para estos medicamentos.
- 80c) No pueden ser superiores a 5 unidades.
- 80d) No pueden ser superiores a 10 unidades.

81 EN EL ALBARÁN DE ENTREGA ES NECESARIO ANOTAR:

- 81a) La existencia de productos defectuosos.
- 81b) La hora de entrega.
- 81c) El número de paquetes recibidos.
- 81d) El coste del envío.

82 LEGALMENTE ESTÁ CONTEMPLADA LA DEVOLUCIÓN DE MEDICAMENTOS EN LAS SIGUIENTES SITUACIONES, EXCEPTO:

- 82a) Por retirada del mercado de un determinado lote.
- 82b) Por haberse alcanzado la fecha de caducidad.
- 82c) Por equivocación en el pedido realizado.
- 82d) Por anulación del registro de una especialidad.

83 EN LOS SERVICIOS DE FARMACIA HOSPITALARIA SE UTILIZA UN SISTEMA DE DISPENSACIÓN DE MEDICAMENTOS DENOMINADO “POR REPOSICIÓN Y PACIENTE”. SU PRINCIPAL CARACTERÍSTICA ES:

- 83a) Los medicamentos se reponen cuando se agotan del stock de planta.
- 83b) Los medicamentos se dispensan con el sistema de dosis unitaria.
- 83c) No hay stock de medicamentos en las unidades de hospitalización.
- 83d) La planta solicita diariamente la reposición de los medicamentos administrados a cada paciente.

84 LAS APLICACIONES INFORMATICAS DESTINADAS AL CONTROL DE PEDIDOS EN LA FARMACIA HOSPITALARIA TIENEN LAS CARACTERÍSTICAS ENUMERADAS A CONTINUACIÓN, EXCEPTO:

- 84a) Permiten introducir la información de los proveedores.
- 84b) Son programas diferentes al de gestión global del servicio.
- 84c) Controlan la devolución de pedidos a proveedores.
- 84d) Informan de las unidades a pedir de cada medicamento.

85 SEÑALE LA RESPUESTA CORRECTA CON RELACIÓN A LAS APLICACIONES INFORMÁTICAS DE GESTION DEL SERVICIO DE FARMACIA.

- 85a) Permiten enviar la solicitud de pedidos por vía telemática.
- 85b) No necesitan actualización de los datos.
- 85c) No permiten establecer el punto de pedido.
- 85d) Necesitan la introducción del código de barras de los medicamentos.

86 LA ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS PSICOTRÓPICOS INCLUIDOS EN LAS LISTAS II, III Y IV EXIGE LA PETICIÓN AL LABORATORIO EN VALES OFICIALES QUE TIENEN LA SIGUIENTE CARACTERÍSTICA:

- 86a) Se requiere un vale por producto.
- 86b) Se pueden incluir 2 productos en cada vale.
- 86c) Se pueden incluir 3 productos en cada vale.
- 86d) Se pueden incluir hasta 5 productos en cada vale.

87 LOS MEDICAMENTOS QUE NO REQUIEREN LA PRESCRIPCIÓN MÉDICA, Y POR LO TANTO SE DISPENSAN SIN RECTA, SE LES CONOCE POR LAS SIGLAS:

- 87a) MSR.
- 87b) OTC.
- 87c) MFP.
- 87d) MAC.

88 TODOS LOS PRODUCTOS MENCIONADOS A CONTINUACIÓN FORMAN PARTE DEL ACONDICIONAMIENTO PRIMARIO DE LOS MEDICAMENTOS, EXCEPTO:

- 88a) Blíster.
- 88b) Ampolla.
- 88c) Prospecto.
- 88d) Cápsulas.

89 LOS MEDICAMENTOS DE “USO HOSPITALARIO” TIENEN EN SU EMBALAJE EXTERIOR LA SIGLA:

- 89a) H.
- 89b) UH.
- 89c) DH.
- 89d) ECM.

90 INDIQUE LA RESPUESTA INCORRECTA CON RELACIÓN A LOS MEDICAMENTOS QUE SE DISPENSAN SIN RECETA MÉDICA.

- 90a) Se utilizan para tratar síntomas menores.
- 90b) Se pueden dispensar en parafarmacias.
- 90c) Algunos de ellos son medicamentos publicitarios.
- 90d) Se utilizan en el autocuidado de la salud.

91 SEÑALE LA SIGLA QUE NO CORRESPONDE A UN MEDICAMENTO DE PRESCRIPCIÓN MÉDICA RESTRINGIDA.

- 91a) DH.
- 91b) ECM.
- 91c) EFP.
- 91d) H.

92 CON RESPECTO A LOS MEDICAMENTOS GENÉRICOS, ¿CUÁL DE LAS SIGUIENTES AFIRMACIONES NO ES CIERTA?.

- 92a) Tienen la misma composición cuantitativa que el medicamento de referencia.
- 92b) Pueden tener distinta forma farmacéutica que el medicamento de referencia.
- 92c) Son bioequivalentes con el medicamento de referencia.
- 92d) Tienen la misma composición cualitativa que el medicamento de referencia.

93 EL EMBALAJE EXTERIOR DE LOS MEDICAMENTOS SE CLASIFICA COMO:

- 93a) Material de acondicionamiento primario.
- 93b) Material de acondicionamiento secundario.
- 93c) Material de acondicionamiento terciario.
- 93d) Material de acondicionamiento imprescindible.

94 SEÑALAR LA RESPUESTA CORRECTA CON RELACIÓN AL REGISTRO DE LOS MEDICAMENTOS DISPENSADOS.

- 94a) Todas las unidades de medicamentos dispensados deben ser registradas.
- 94b) Únicamente se registran los medicamentos estupefacientes y psicotrópicos.
- 94c) Únicamente se registran los medicamentos de uso restringido.
- 94d) Únicamente se registran los medicamentos estupefacientes.

95 PARA QUE UNA ESPECIALIDAD FARMACÉUTICA SEA INTRODUCIDA EN EL MERCADO SE EXIGE QUE PREVIAMENTE:

- 95a) Sea autorizada por el Consejo General de Colegios Oficiales de Farmacéuticos.
- 95b) Esté incluida en el catálogo de Especialidades Farmacéuticas.
- 95c) Sea inscrita en el Registro de Especialidades Farmacéuticas.
- 95d) Esté registrada en el Real Farmacopea Española.

96 CON RELACIÓN A LA RECETA ELECTRÓNICA ¿CUÁL ES LA AFIRMACIÓN FALSA?.

- 96a) Se está implantando gradualmente en todos los hospitales.
- 96b) Evita al paciente asistir a consulta para obtener recetas.
- 96c) Está implantada en algunas comunidades autónomas.
- 96d) El médico no tiene control sobre la evolución del tratamiento.

97 LA CLASIFICACIÓN ANATÓMICA TERAPÉUTICA (ATC) ES UN SISTEMA DE CODIFICACIÓN DE MEDICAMENTOS:

- 97a) Español.
- 97b) Europeo.
- 97c) Mundial.
- 97d) Autonómico.

98 CADA MEDICAMENTO TIENE UN CÓDIGO ATC QUE ESTÁ ESTRUCTURADO EN 5 NIVELES. SEÑALE EL ORDEN CORRECTO DE ESTOS NIVELES.

- 98a) Principio activo, grupo terapéutico, subgrupo terapéutico, subgrupo químico, grupo anatómico.
- 98b) Grupo terapéutico, subgrupo terapéutico, grupo anatómico, subgrupo químico, principio activo.
- 98c) Grupo anatómico, grupo terapéutico, subgrupo terapéutico, subgrupo químico, principio activo.
- 98d) Principio activo, grupo anatómico, grupo terapéutico, subgrupo terapéutico, subgrupo químico,

99 ¿CUÁL ES LA CARACTERÍSTICA PRINCIPAL DE LAS FORMAS FARMACÉUTICAS ADMINISTRADAS POR VÍA PARENTERAL?

- 99a) Son estériles.
- 99b) Son suspensiones.
- 99c) Son emulsiones.
- 99d) Son soluciones.

100 LA VIA INTRAVENOSA DE ADMINISTRACIÓN DE FÁRMACOS PRESENTA LAS SIGUIENTES VENTAJAS, EXCEPTO:

- 100a) Posología precisa.
- 100b) Acción rápida.
- 100c) Evita la absorción.
- 100d) Provoca lesiones locales.

PREGUNTAS RESERVA

101 ¿CUÁL DE LAS SIGUIENTES AFIRMACIONES ES CIERTA?

- 101a) Los medicamentos termolábiles no llevan ninguna indicación en el exterior del envase.
- 101b) Los medicamentos estupefacientes no precisan condiciones especiales de conservación.
- 101c) La degradación de los medicamentos puede verse afectada por la humedad ambiental.
- 101d) La temperatura ambiente en la farmacia no debe estar bajo condiciones controladas.

102 SEGÚN LAS NORMAS DE SEGURIDAD E HIGIENE EN LAS OFICINAS DE FARMACIA, ES CIERTO QUE:

- 102a) Los productos incompatibles deben estar separados.
- 102b) Los lectores de láser no son perjudiciales para la vista.
- 102c) Se pueden guardar alimentos en el frigorífico de medicamentos.
- 102d) Las fichas de seguridad se guardan en la caja fuerte.

103 EN EL CATÁLOGO DE MEDICAMENTOS DEL CONSEJO GENERAL DE COLEGIOS OFICIALES DE FARMACÉUTICOS NO SE ENCUENTRA INFORMACIÓN SOBRE:

- 103a) Medicamentos extranjeros.
- 103b) Legislación farmacéutica.
- 103c) Dietoterápicos.
- 103d) Precios de referencia.

104 SI UN DETERMINADO MEDICAMENTO SE UNE EN UN 90% A PROTEÍNAS PLASMÁTICAS:

- 104a) La fracción activa es del 10%.
- 104b) La fracción activa es del 80%.
- 104c) La fracción activa es del 90%
- 104d) La fracción activa es del 100%.

105 LOS MEDICAMENTOS DE USO RESTRINGIDO SE INCLUYEN DENTRO DEL GRUPO DE:

- 105a) Medicamentos de uso compasivo.
- 105b) Medicamentos psicotrópicos.
- 105c) Medicamentos de dispensación ambulatoria.
- 105d) Medicamentos de especial control.

106 TODAS LAS SIGUIENTES SON OBLIGACIONES DE LOS USUARIOS DE OSAKIDETZA, EXCEPTO:

- 106a) Firmar el documento de alta voluntaria en caso de no aceptar el tratamiento propuesto.
- 106b) Respetar al personal de la institución sanitaria y a los otros enfermos.
- 106c) Cuidar las instalaciones y colaborar en el mantenimiento de las instituciones sanitarias.
- 106d) En cualquier situación utilizar preferentemente los servicios de urgencia.

107 LA LEGISLACIÓN BÁSICA DEL SISTEMA NACIONAL DE SALUD ES:

- 107a) Constitución Española, Ley General de Sanidad, Ley de Cohesión y Calidad del SNS.
- 107b) Constitución Española, Ley General de Sanidad, Ley del Medicamento.
- 107c) Constitución Española, Ley del Medicamento, Ley de Cohesión y Calidad del SNS.
- 107d) Ley General de Sanidad, Ley del Medicamento, Ley de Cohesión y Calidad del SNS.

108 LA FICHA DE ALMACEN DE LOS MEDICAMENTOS RECOGE LOS DATOS SIGUIENTES, EXCEPTO:

- 108a) Identificación del producto y proveedores.
- 108b) Unidades del depósito de seguridad.
- 108c) Número de albarán, factura y lote.
- 108d) Condiciones especiales de dispensación.

109 LOS VALES OFICIALES NECESARIOS PARA LA SOLICITUD DE PEDIDOS DE ESTUPEFACIENTES Y PSICOTRÓPICOS LOS DISTRIBUYE:

- 109a) La Delegación del Gobierno de cada provincia.
- 109b) El Colegio Oficial de Farmacéuticos.
- 109c) La Consejería de Sanidad de la Comunidad Autónoma.
- 109d) La Gerencia de Atención Primaria.

110 EL SÍMBOLO ○ EN EL EMBALAJE EXTERIOR DE UN MEDICAMENTO INDICA:

- 110a) Dispensación con receta oficial de estupefacientes.
- 110b) Dispensación sujeta a prescripción médica.
- 110c) Medicamento que contiene sustancias psicotrópicas.
- 110d) Medicamento de especial control médico.