



MINISTERIO  
DE SANIDAD

**PROCESO SELECTIVO PARA INGRESO, POR EL SISTEMA GENERAL DE ACCESO LIBRE, EN LA ESCALA TÉCNICA DE GESTIÓN DE ORGANISMOS AUTÓNOMOS, ESPECIALIDAD DE SANIDAD Y CONSUMO. RESOLUCIÓN DE 14 DE SEPTIEMBRE DE 2020.**

**CUESTIONARIO PRIMER EJERCICIO**

**ÁREA DE CONSUMO, SEGURIDAD ALIMENTARIA Y NUTRICIÓN**

**ADVERTENCIAS:**

- 1.- No abra este cuestionario hasta que se le indique. Para hacerlo introduzca la mano en el cuadernillo y con un movimiento ascendente rasgue el lomo derecho (ver figura esquina inferior derecha).
- 2.- Este cuestionario consta de 120 preguntas más 10 de reserva, con cuatro respuestas alternativas. Las preguntas de este cuestionario deben ser contestadas en la «Hoja de Examen» entre los números 1 y 130. Si observa alguna anomalía en la impresión del cuestionario solicite su sustitución.
- 3.- En cada pregunta existe una y sólo una respuesta correcta. Cada contestación correcta valdrá 1 punto; se restará 0,25 por cada una de las respuestas incorrectas, las preguntas en blanco no penalizarán.
- 4.- Compruebe siempre que el número de respuesta que señale en la “Hoja de Examen” es el que corresponde al número de pregunta del cuestionario.
- 5.- El tiempo de realización de este ejercicio es de **2 horas**.
- 6.- Este cuestionario puede utilizarse en su totalidad como borrador. Se dejará encima de la mesa hasta que finalice el examen para todos los opositores.
- 7.- No se permite el uso de calculadora, libro ni documentación alguna, móvil o ningún otro elemento electrónico.

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

ABRIR SOLAMENTE A LA INDICACION DEL TRIBUNAL



## ÁREA DE CONSUMO, SEGURIDAD ALIMENTARIA Y NUTRICIÓN

1. **Conforme a la Constitución Española de 1978:**
  - A) La ley no podrá limitar el uso de la informática para garantizar el pleno ejercicio de los derechos de los ciudadanos
  - B) La ley limitará el uso de la informática exclusivamente para garantizar la intimidad personal de los ciudadanos
  - C) La ley limitará el uso de la informática exclusivamente para garantizar la intimidad personal y familiar de los ciudadanos
  - D) La ley limitará el uso de la informática para garantizar el honor y la intimidad personal y familiar de los ciudadanos y el pleno ejercicio de sus derechos
  
2. **En relación al Tribunal de Cuentas, señale que respuesta es FALSA:**
  - A) Fiscaliza la actividad económico-financiera del sector público
  - B) Enjuicia la responsabilidad contable de quienes gestionan fondos públicos
  - C) Controla la contabilidad y la actividad económico-financiera de los partidos políticos
  - D) No está reconocido en la Constitución Española
  
3. **¿A quién corresponde nombrar y separar a los miembros del Gobierno?**
  - A) Al Rey a propuesta del Presidente del Gobierno
  - B) Al Presidente del Gobierno
  - C) Corresponde al Rey nombrar y al Presidente separar
  - D) A las Cortes Generales
  
4. **Según el Reglamento del Senado en relación con las votaciones, señale la respuesta FALSA:**
  - A) La votación podrá ser por asentimiento, a propuesta de la Presidencia
  - B) La votación podrá ser extraordinaria
  - C) Podrá ser nominal, pública o secreta, y a su vez, la nominal secreta podrá ser, por papeletas o por bolas blancas y negras
  - D) El voto de los Senadores es personal e indelegable
  
5. **En relación con el nombramiento, cese, suplencia e incompatibilidades de los Secretarios de Estado, señale la respuesta FALSA:**
  - A) Los Secretarios de Estado dependientes directamente de la Presidencia del Gobierno serán suplidos por quien designe el Presidente
  - B) La suplencia de los Secretarios de Estado del mismo Departamento se determinará según el orden de precedencia que se derive del Real Decreto de estructura orgánica del Ministerio
  - C) Son nombrados y separados por Real Decreto del Consejo de Ministros, aprobado a propuesta del Presidente del Gobierno o del miembro del Gobierno a cuyo Departamento pertenezcan
  - D) Es de aplicación a los Secretarios de Estado el régimen de compatibilidades previsto para los altos cargos de la Administración General del Estado

6. Señale la respuesta **FALSA** en relación a los Directores de los Gabinetes de Presidente, Vicepresidentes, Ministros y Secretarios de Estado:
- A) Los Directores de los Gabinetes cesarán automáticamente cuando cese el titular del cargo del que dependen
  - B) Los Directores de Gabinete de los Secretarios de Estado serán nombrados por Orden Ministerial, previo conocimiento del Consejo de Ministros
  - C) El personal no funcionario que se incorpore a estos Gabinetes no tendrá derecho a la reserva del puesto y antigüedad, conforme a lo dispuesto en su legislación específica
  - D) Los Directores de los Gabinetes del Presidente, de los Vicepresidentes y de los Ministros serán nombrados y separados por Real Decreto aprobado en Consejo de Ministros
7. Cuál de las siguientes competencias en el ámbito sanitario **NO** es exclusiva del Estado:
- A) El establecimiento de normas que fijen las condiciones y requisitos mínimos en materia sanitaria
  - B) Aquellas que se realicen en materia de vigilancia y control de los posibles riesgos para la salud derivados de la importación, exportación o tránsito de mercancías y del tráfico internacional de viajeros
  - C) La ejecución de la legislación en materia de productos farmacéuticos
  - D) Las relaciones y acuerdos sanitarios internacionales, en materia de control epidemiológico; lucha contra las enfermedades transmisibles; conservación de un medio ambiente saludable; elaboración y puesta en práctica de normativas internacionales e investigación biomédica
8. Señale cuál de los siguientes elementos **NO** se considera un principio de buena práctica en el ejercicio de la potestad reglamentaria:
- A) Eficacia
  - B) Proporcionalidad
  - C) Eficiencia
  - D) Retroactividad
9. Para actuar en calidad de representante de otro ante las Administraciones, es preciso tener:
- A) Estudios medios
  - B) Estudios superiores
  - C) Licenciatura en Derecho o Económicas
  - D) Basta tener capacidad de obrar
10. Serán responsables directos de la tramitación de los asuntos en las Administraciones Públicas:
- A) Únicamente los titulares de las unidades administrativas que tuviesen a su cargo la resolución o el despacho de los asuntos
  - B) Los titulares de las unidades administrativas y el personal al servicio de las Administraciones Públicas que tuviesen a su cargo la resolución o el despacho de los asuntos
  - C) Los órganos superiores de las Administraciones Públicas
  - D) Los órganos superiores y los órganos directivos de las Administraciones Públicas

11. Señale la respuesta **VERDADERA** en relación con los actos administrativos:
- A) Se producirán siempre por escrito
  - B) Se producirán por escrito a través de medios electrónicos, a menos que su naturaleza exija otra forma más adecuada de expresión y constancia
  - C) Se producirán la mayor parte de forma verbal
  - D) Lo normal es que se produzcan de forma verbal, aunque excepcionalmente se hacen por escrito
12. Según lo establecido en el artículo 46 de la Ley 40/2015, de 1 de octubre, de Régimen Jurídico del Sector Público, los documentos electrónicos que contengan actos administrativos que afecten a derechos o intereses de los particulares, deberán conservarse en:
- A) Aquellos casos en que el interesado lo solicite
  - B) Soportes de naturaleza electrónica
  - C) Cualquier formato o soporte
  - D) Siempre en formato papel
13. Según el artículo 57.1 de la ley 40/2015, de 1 de octubre, de Régimen Jurídico del Sector Público, ¿cómo se organiza la Administración General del Estado?
- A) En presidencia del Gobierno y en Ministerios
  - B) En unidades administrativas
  - C) En entes y Organismos Autónomos
  - D) En Direcciones Generales
14. El artículo 98 de la Ley 40/2015, de 1 de octubre, de Régimen Jurídico del Sector Público, establece que los organismos autónomos dependen de la Administración General del Estado a la que corresponde su dirección estratégica, la evaluación de los resultados de su actividad y:
- A) El control de su presupuesto
  - B) El control de su personal
  - C) El control financiero
  - D) El control de eficacia
15. Las decisiones adoptadas por las Comisiones Territoriales de Cooperación revestirán la forma de:
- A) Recomendación
  - B) Acuerdo
  - C) Norma
  - D) Convenio
16. Respecto a los contratos administrativos, señale la opción **FALSA**:
- A) El contrato de obras, el contrato de servicios y el contrato de suministro son contratos administrativos típicos
  - B) Las administraciones públicas no pueden celebrar contratos privados
  - C) En función de la entidad contratante, de su tipo y de su cuantía, están sometidos a regulación armonizada, siguiendo directrices europeas
  - D) Pueden celebrarse contratos mixtos cuando las prestaciones se encuentren directamente vinculadas entre sí y mantengan relaciones de complementariedad

17. Señale la opción **FALSA** respecto a los procedimientos de adjudicación de contratos administrativos:
- A) Los contratos menores son aquellos que no superan unos determinados importes
  - B) La adjudicación directa solo puede hacerse si existe una declaración de urgencia por el órgano de contratación
  - C) La tramitación urgente del expediente conlleva a reducción de los plazos a la mitad
  - D) La legislación prevé un régimen excepcional de tramitación de emergencia ante acontecimientos catastróficos o de situaciones que supongan grave peligro
18. Respecto a los empleados públicos, señale la opción **FALSA**:
- A) La participación en el ejercicio de las potestades públicas está reservada a los funcionarios públicos
  - B) El nombramiento de funcionarios interinos se puede justificar por la necesidad de sustituir transitoriamente a los titulares
  - C) La selección de funcionarios interinos debe ser ágil y no está obligada a seguir los principios de igualdad, mérito, capacidad y publicidad
  - D) Pueden nombrarse funcionarios interinos para la ejecución de programas de carácter temporal que sean urgentes
19. La Ley Orgánica 3/2007, de 22 de marzo, para la igualdad efectiva de mujeres y hombres establece que el Gobierno elaborará un informe periódico sobre el conjunto de sus actuaciones en relación con la efectividad del principio de igualdad entre mujeres y hombres. De este informe se dará cuenta:
- A) Al Senado
  - B) Al Congreso
  - C) Al Rey
  - D) A las Cortes Generales
20. De acuerdo al Real Decreto Legislativo 1/2013, de 29 de noviembre, por el que se aprueba el Texto Refundido de la Ley General de derechos de las personas con discapacidad y de su inclusión social, la situación en que se encuentra una persona con discapacidad cuando es tratada de manera menos favorable que otra en situación análoga por motivo de o por razón de su discapacidad, se entiende como:
- A) Discriminación por asociación
  - B) Discriminación indirecta
  - C) Discriminación directa
  - D) Acoso
21. En relación a los equipos multiprofesionales de calificación y reconocimiento del grado de discapacidad, recogidos en el Real Decreto Legislativo 1/2013, de 29 de noviembre, por el que se aprueba el Texto Refundido de la Ley General de derechos de las personas con discapacidad y de su inclusión social, señale la respuesta **FALSA**:
- A) Valoran y califican las situaciones de discapacidad para su reconocimiento oficial por el órgano administrativo competente
  - B) Emiten un dictamen técnico que recoge las capacidades y habilidades para las que la persona necesita apoyos
  - C) Determinan el tipo y grado de discapacidad en relación con los beneficios, derechos económicos y servicios previstos en la legislación
  - D) El grado de discapacidad otorgado tendrá validez únicamente en el territorio de la Comunidad Autónoma a la que pertenezca el equipo

22. Señale la respuesta **FALSA** en referencia al Reglamento de los Servicios de Prevención:
- A) Podrán actuar como Servicios de Prevención las entidades especializadas que no mantengan con las empresas concertadas vinculaciones comerciales, financieras o de cualquier otro tipo
  - B) Para actuar como servicio de prevención ajeno, las entidades especializadas deberán ser objeto de acreditación por la Administración Laboral, previa aprobación de la administración sanitaria
  - C) Los Servicios de Prevención Propios deberán contar como mínimo, con tres de las especialidades o disciplinas preventivas previstas en el artículo 34 del Capítulo VI
  - D) Las actividades preventivas que no sean asumidas a través del Servicio de Prevención Propio deberán ser concertadas con uno o más Servicios de Prevención Ajenos
23. En relación a los órganos principales de la Organización de las Naciones Unidas, señale la respuesta **FALSA**:
- A) La Asamblea General es el único órgano en el que están representados los 193 Estados Miembros
  - B) Cuando se tratan asuntos referidos a la paz y la seguridad en la Asamblea General, la toma de decisiones requiere mayoría simple
  - C) Según la Carta de las Naciones Unidas, todos los Estados Miembros están obligados a adoptar las decisiones del Consejo de Seguridad
  - D) El órgano encargado de tratar los asuntos medioambientales es el Consejo Económico y Social
24. El órgano decisorio de más alto nivel de la Organización Mundial del Comercio es:
- A) El Consejo General
  - B) La Conferencia Ministerial
  - C) El Comité de Comercio y Desarrollo
  - D) El Comité de Negociaciones Comerciales
25. Señale la respuesta **VERDADERA**:
- A) Los miembros de la Organización Panamericana de Salud, con sede en Ginebra, representa a 41 países y territorios
  - B) Los miembros de la Organización Panamericana de Salud, con sede regional en Washington, representa a 51 países y territorios
  - C) Los miembros de la Organización Panamericana de Salud, con sede en Bruselas, representa a 50 países y territorios
  - D) Los miembros de la Organización Panamericana de Salud, con sede en Ginebra, representa a 50 países y territorios
26. La Asamblea Mundial de la Salud es el órgano decisorio supremo de:
- A) La Organización Mundial de la Salud
  - B) La Organización Panamericana de Salud
  - C) La Alianza de Regiones
  - D) Centroamérica
27. Señale la respuesta **VERDADERA**:
- A) El Consejo de Europa es una institución del Consejo Europeo
  - B) El Consejo Europeo es una institución del Consejo de la Unión Europea
  - C) El Consejo de Europa es una institución del Consejo de la Unión Europea
  - D) El Consejo de Europa no forma parte de las instituciones de la Unión Europea

28. El órgano cuya finalidad es institucionalizar la colaboración y fortalecer el diálogo permanente entre las Administraciones Públicas y la sociedad civil en materias relacionadas con el gobierno abierto y en particular con el objetivo de impulsar la colaboración, la transparencia, la participación y la rendición de cuentas, se denomina:
- A) Foro de Gobierno abierto
  - B) Comisión de Gobierno abierto
  - C) Dirección General de Gobernanza Pública
  - D) Foro de Gobernanza Pública
29. De acuerdo a la Ley 19/2013, de 9 de diciembre, de transparencia, acceso a la información pública y buen gobierno, y en relación a la resolución de una solicitud de acceso a información pública, señale la respuesta VERDADERA:
- A) Deberá notificarse al solicitante en el plazo máximo de tres meses
  - B) No será motivada en caso de que se deniegue el acceso
  - C) Transcurrido el plazo máximo para resolver sin que se haya dictado y notificado resolución expresa se entenderá que la solicitud ha sido desestimada
  - D) El incumplimiento reiterado de la obligación de resolver en plazo tendrá consideración de infracción leve
30. De acuerdo a la Ley 19/2013, de 9 de diciembre, de transparencia, acceso a la información pública y buen gobierno, una Agencia Estatal NO tiene por qué publicar la siguiente información institucional, organizativa y de planificación:
- A) Organigrama
  - B) Perfil y trayectoria profesional de sus responsables
  - C) Planes y programas anuales y plurianuales en los que se fijen objetivos concretos
  - D) Relación de puestos de trabajo
31. Señale la opción FALSA respecto a la cartera común suplementaria del Sistema Nacional de Salud:
- A) Comprende todas las actividades asistenciales de prevención, diagnóstico, tratamiento en centros sanitarios públicos
  - B) Incluye la prestación farmacéutica en dispensación ambulatoria
  - C) Incluye el transporte sanitario no urgente, sujeto a prescripción facultativa
  - D) Las prestaciones están sujetas a aportación del usuario
32. El objeto de la Ley 16/2003, de 28 de mayo, de cohesión y calidad del Sistema Nacional de Salud, es establecer el marco legal para las acciones de coordinación y cooperación de las Administraciones Públicas sanitarias de modo que se garantice:
- A) La calidad y eficiencia del Sistema Nacional de Salud
  - B) La calidad y los derechos sociales en el Sistema Nacional de Salud
  - C) La equidad, la calidad y la participación social en el Sistema Nacional de Salud
  - D) La eficiencia, la calidad y la participación social en el Sistema Nacional de Salud
33. Qué derecho NO se contempla en la Ley 41/2002, de 14 de noviembre, básica reguladora de la Autonomía del Paciente y de Derechos y Obligaciones en materia de información y documentación clínica:
- A) Derecho a la información asistencial
  - B) Derecho a la gratuidad de la prestación asistencial
  - C) Derecho a la información epidemiológica
  - D) Derecho a la intimidad

34. Señale cuál de las siguientes **NO** es una vía de financiación de la asistencia prestada en el Sistema Nacional de Salud:
- A) Tasas por la prestación de determinados servicios
  - B) Transferencias del Estado
  - C) Aportaciones de las Corporaciones Locales
  - D) Contribuciones especiales
35. La zona básica de salud es el marco territorial de la atención primaria de salud donde los centros de salud desarrollan las actividades sanitarias. En la delimitación de las zonas básicas deberán tenerse en cuenta:
- A) Las distancias mínimas de las agrupaciones de población más cercanas de los servicios y el tiempo medio a invertir en su recorrido usando los medios ordinarios
  - B) Las características geográficas y orográficas del terreno
  - C) Las características epidemiológicas de la zona
  - D) Las instalaciones y recursos sanitarios de las zonas colindantes
36. En relación a la venta por correspondencia y medios telemáticos de medicamentos y productos sanitarios sujetos a prescripción, señale la respuesta **VERDADERA**:
- A) Está prohibida para medicamentos y permitida productos sanitarios
  - B) Está permitida para medicamentos y prohibida productos sanitarios
  - C) Está prohibida para medicamentos y productos sanitarios
  - D) Está permitida para medicamentos y productos sanitarios
37. Para los alimentos que tienen fecha de caducidad, los operadores de la cadena alimentaria deben disponer de la documentación del sistema de autocontrol y trazabilidad como mínimo:
- A) Cinco años desde la fecha de fabricación
  - B) Seis meses desde la fecha de caducidad
  - C) Seis meses desde la fecha de fabricación
  - D) Cinco años desde la fecha de caducidad
38. ¿De quién depende la Dirección General de Salud Pública del Ministerio de Sanidad?
- A) Del Gabinete del Ministro
  - B) De la Secretaría de Estado de Sanidad
  - C) De la Subsecretaría de Sanidad
  - D) De la Secretaría General de Salud digital, información e innovación del SNS
39. El seguimiento y control de las actividades de la Organización Nacional de Trasplantes (ONT) corresponde a:
- A) El titular del Ministerio de Sanidad
  - B) El Presidente de la ONT
  - C) El Director de la ONT
  - D) El Consejo Asesor de la ONT
40. Entre las funciones del Presidente de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios, **NO** se encuentra:
- A) Convocar las sesiones del Consejo Rector y fijar el orden del día
  - B) Velar por la consecución de los objetivos asignados a la Agencia
  - C) Dar cuenta al Ministerio de Sanidad, del Informe anual de actividad aprobado por el Consejo Rector
  - D) Aprobar los gastos de la AEMPS



41. **El Órgano de la Agencia Española de Seguridad Alimentaria y Nutrición (AESAN) que asume la función de la evaluación de riesgos alimentarios es:**
- A) El Consejo de Dirección
  - B) El Director Ejecutivo
  - C) La Comisión Institucional
  - D) El Comité Científico
42. **¿Cuál de los siguientes países pertenece a la Unión Europea desde sus inicios?**
- A) Austria
  - B) España
  - C) Irlanda
  - D) Italia
43. **Los miembros del Tribunal de Cuentas de la Unión Europea (TCE) son nombrados por:**
- A) El Parlamento Europeo
  - B) La Comisión Europea
  - C) El Presidente del TCE
  - D) El Consejo Europeo
44. **¿Cuál de las siguientes afirmaciones sobre los actos delegados es FALSA?**
- A) Son actos legislativos de alcance general adoptados por la Comisión después de que esta consulte a los comités de expertos de los países de la UE
  - B) No pueden modificar los elementos esenciales de la legislación existente
  - C) Los actos legislativos deben haber definido los objetivos, contenido, ámbito de aplicación y duración de la delegación de poderes
  - D) El Parlamento y el Consejo pueden revocar la delegación o expresar objeciones al acto delegado
45. **Señale cuál de las siguientes afirmaciones sobre la libre circulación de los trabajadores en la Unión Europea es FALSA:**
- A) Es un derecho fundamental de los trabajadores que complementa a la libre circulación de bienes, capitales y servicios en el mercado único europeo
  - B) Incluye el derecho de desplazamiento y residencia del trabajador, el derecho de entrada y residencia de los miembros de la familia, y el derecho a trabajar en otro Estado miembro y a recibir el mismo trato que los nacionales de ese Estado
  - C) Incluye el derecho a responder a ofertas efectivas de trabajo
  - D) Es un derecho que se aplica en igualdad de condiciones y sin ningún tipo de restricciones a los empleos en el sector privado y en la administración pública
46. **En economía de la salud, los análisis que comparan exclusivamente los costos de dos intervenciones alternativas bajo el supuesto de que ambas proveen un nivel de beneficio equivalente o razonablemente similar se denominan:**
- A) Análisis de costo-minimización
  - B) Análisis de costo-efectividad
  - C) Análisis de costo-beneficio
  - D) Análisis costo-utilidad

47. Según el Informe publicado por el Ministerio de Sanidad “Indicadores de salud 2020. Evolución de los indicadores del estado de salud en España y su magnitud en el contexto de la Unión Europea”, indique cuál de las siguientes afirmaciones es **FALSA** respecto a los **AÑOS DE VIDA SALUDABLE**:
- A) Es un índice del estado de salud de la población
  - B) Se ponderan por la percepción subjetiva que los individuos tienen de su propio estado de salud
  - C) A una edad x es el promedio del número de años sin limitación de actividad que aún restan por vivir a una persona de esa edad x hasta su fallecimiento
  - D) En 2017 en España era mayor en hombres que en mujeres
48. En relación al consentimiento informado recogido en la Ley 41/2020 de 14 de noviembre, básica reguladora de la autonomía del paciente de derechos y obligaciones en materia de información y documentación clínica, señale la respuesta **VERDADERA**:
- A) Siempre será verbal
  - B) Toda actuación en el ámbito de la salud de un paciente necesita el consentimiento libre y voluntario del afectado
  - C) Siempre se prestará por escrito
  - D) El paciente no puede revocar su consentimiento
49. Indique cuáles de los siguientes enunciados **NO** forma parte de las principales líneas estratégicas de actuación de la Estrategia para la Nutrición, Actividad Física y Prevención de la Obesidad (NAOS):
- A) La protección de la salud
  - B) Seguimiento, monitorización y evaluación de las actuaciones realizadas
  - C) La prevención y promoción de la salud
  - D) Sancionar a las industrias alimentarias que no cumplan el código de autorregulación de la publicidad
50. En relación a la participación comunitaria en materia de Salud, indique qué guía presenta una compilación de la evidencia disponible en esta materia:
- A) Guía publicada a raíz de la Declaración de Alma Ata (1978)
  - B) Guía NICE NG44 (Community engagement: improving health and wellbeing and reducing health inequalities)
  - C) La Carta de Ottawa (1986)
  - D) Guía publicada por los consejos de salud
51. El objetivo de la Norma UNE-EN ISO/IEC 17025 es:
- A) Especificar los requisitos generales para la competencia, la imparcialidad y la operación coherente de los laboratorios
  - B) Establecer las recomendaciones sobre la salud laboral de los trabajadores del laboratorio
  - C) Establecer el procedimiento administrativo sancionador en los casos de incumplimiento
  - D) Definir los recursos humanos necesarios para el desarrollo de cada una de las técnicas analíticas

52. De acuerdo con los requisitos de la Norma UNE-EN ISO/IEC 17025 relativos al control de registros es **VERDADERO** que el laboratorio debe conservar registros:
- A) Por un periodo mínimo de un año
  - B) Por un periodo coherente con sus obligaciones contractuales
  - C) Por un periodo mínimo de 5 años
  - D) Por un periodo mínimo de 2 años y máximo de 5 años
53. De acuerdo con la Nota Técnica 19 de ENAC “Laboratorios de ensayo: acreditación de análisis de residuos de plaguicidas en productos agroalimentarios”, se define el **Límite Máximo de Residuo (LMR)** como:
- A) El límite inferior de concentración de un residuo de plaguicida
  - B) El límite de concentración de un residuo de plaguicida que no produce efectos tóxicos
  - C) El límite legal superior de concentración de un residuo de plaguicida
  - D) El límite superior de concentración de un biocida
54. Respecto al mercado CE en productos de consumo ¿Quién es el responsable de declarar la conformidad del producto con todos los requisitos que le son exigibles?
- A) El fabricante
  - B) La autoridad nacional competente
  - C) La autoridad competente de la comunidad o ciudad autónoma
  - D) La autoridad europea competente
55. Una acción encaminada a eliminar las causas que han dado lugar a una no conformidad con el fin de prevenir su recurrencia se denomina:
- A) Acción sancionadora
  - B) Acción de mejora
  - C) Acción correctiva
  - D) Acción de contención
56. De acuerdo con la Norma UNE-EN ISO/IEC 17025 y respecto a la utilización de proveedores externos por parte del laboratorio es **VERDADERO** que:
- A) El laboratorio tiene que informar al cliente sobre las actividades que serán realizadas por proveedores externos
  - B) El laboratorio no necesita obtener la aprobación del cliente
  - C) El laboratorio puede utilizar proveedores externos sin necesidad de informar al cliente
  - D) Un laboratorio no puede utilizar proveedores externos
57. De acuerdo con la Norma UNE-EN ISO/IEC 17025 y respecto a los requisitos relativos al equipamiento del laboratorio es **FALSO** que:
- A) El laboratorio debe tener acceso al equipamiento que se requiere para el correcto desarrollo de sus actividades
  - B) El laboratorio debe contar con un procedimiento que incluya la manipulación y transporte del equipamiento
  - C) El laboratorio no puede utilizar equipamiento que esté fuera de su control permanente
  - D) El laboratorio debe verificar que el equipamiento cumple los requisitos especificados, antes de ser instalado

58. De acuerdo con la Norma UNE-EN ISO/IEC 17025 y respecto al informe de resultados es **FALSO** que:
- A) Los resultados se deben revisar y autorizar antes de su liberación
  - B) En el caso de acuerdo con el cliente los resultados se pueden informar de una manera simplificada
  - C) En el caso de acuerdo con el cliente se pueden facilitar resultados preliminares
  - D) Entre otros requisitos el informe debe recoger la identificación del método utilizado
59. De acuerdo con la “Guía sobre la participación en programas de intercomparaciones G-ENAC-14” la definición de “proveedor” es:
- A) Organización que proporciona los recursos materiales para un ejercicio de intercomparación
  - B) Organización que diseña y organiza un ejercicio de intercomparación
  - C) Organización que proporciona los recursos humanos para un ejercicio de intercomparación
  - D) Organización que evalúa a los participantes en el ejercicio de intercomparación
60. De acuerdo con la Norma UNE-EN ISO/IEC 17025 y respecto a las auditorías internas es **VERDADERO** que:
- A) Se deben llevar a cabo una vez al año
  - B) Se deben llevar a cabo a intervalos planificados
  - C) Se deben llevar a cabo cada 5 años
  - D) Se deben llevar a cabo al menos cada 2 años
61. En cromatografía líquida de alta resolución **NO** es un procedimiento de preparación de la muestra:
- A) La filtración
  - B) La centrifugación
  - C) La dilución e inyección
  - D) La trituración
62. Respecto a las separaciones cromatográficas es **FALSO** que:
- A) La fase móvil puede ser gaseosa
  - B) La fase móvil puede ser líquida
  - C) La fase móvil siempre es sólida
  - D) La fase estacionaria puede ser líquida
63. Respecto a los componentes de un cromatógrafo de gases es **FALSO** que:
- A) La fuente de gas es un componente de un cromatógrafo de gases
  - B) El sistema de inyección es un componente de un cromatógrafo de gases
  - C) El sistema de detección es un componente de un cromatógrafo de gases
  - D) El sistema fluorimétrico es un componente de un cromatógrafo de gases
64. La cromatografía iónica se basa en el principio de:
- A) Las propiedades de carga de las moléculas
  - B) Las propiedades de solubilidad de las moléculas
  - C) El peso molecular de las moléculas
  - D) La estabilidad de las moléculas

65. **En espectrometría de absorción molecular ultravioleta-visible, la absorción de la radiación se produce, generalmente, por:**
- A) La ruptura oxidativa de alquenos
  - B) La excitación de los electrones de enlace de la molécula
  - C) La excitación de los niveles de energía de rotación de la molécula
  - D) La excitación, exclusivamente, de los neutrones de enlace de la molécula
66. **La fluorescencia es un proceso de emisión en el cual las moléculas son excitadas por:**
- A) Absorción de radiación electromagnética
  - B) Absorción de radiación UV
  - C) Absorción de radiación térmica
  - D) Absorción de radiación nuclear
67. **La espectrometría de Infrarrojo (IR) se fundamenta:**
- A) En la absorción de la radiación IR por las moléculas en vibración
  - B) En la absorción de la radiación ultravioleta por las moléculas
  - C) En la emisión de radiación ultravioleta por las moléculas en vibración
  - D) En la absorción de cualquier tipo de radiación electromagnética
68. **En la espectrometría de emisión de plasma, las muestras deben ser:**
- A) Muestras sólidas
  - B) Muestras en disolución acuosa
  - C) Muestras en disolución alcohólica
  - D) Muestras gaseosas
69. **En la espectrometría de absorción atómica de llama los errores debido a interferencias físicas se pueden reducir mediante:**
- A) Agregar un supresor de la ionización
  - B) Compatibilización de la matriz
  - C) Agregación de un agente liberador
  - D) Adicionando un estándar
70. **La espectrometría de absorción atómica con atomización electrotérmica en comparación a la espectrometría de absorción atómica de llama presenta:**
- A) Un menor control de la temperatura de atomización
  - B) Una mayor influencia del fondo
  - C) Un menor tiempo de residencia de la nube atómica en el paso óptico
  - D) Unos límites de detección más bajos
71. **Respecto a la espectrometría de resonancia magnética nuclear es VERDADERO que:**
- A) La diferencia de energía entre los estados de espín  $\alpha$  y  $\beta$ , depende de la fuerza del campo magnético aplicado  $H_0$
  - B) Cuanto mayor sea el campo magnético, menor diferencia energética habrá entre los dos estados de espín
  - C) No hay diferencia de energía entre los estados de espín  $\alpha$  y  $\beta$
  - D) La diferencia de energía entre los estados de espín  $\alpha$  y  $\beta$ , es independiente de la fuerza del campo magnético aplicado  $H_0$

72. **La Espectrometría de masas utiliza como radiación:**
- A) Radiación UV
  - B) Radiación térmica
  - C) No utiliza ningún tipo de radiación
  - D) Radiación IR
73. **NO es un componente esencial de un espectrómetro de masas:**
- A) El sistema de introducción de muestras
  - B) La fuente de iones
  - C) La fuente de calor
  - D) El analizador para la separación de iones
74. **Un medio de cultivo adecuado para la investigación microbiológica NO debe:**
- A) Disponer de nutrientes adecuados
  - B) Tener una consistencia adecuada
  - C) Tener unas condiciones adecuadas de humedad
  - D) Tener un pH básico
75. **La técnica consistente en un sistema automático donde la muestra es inyectada en un flujo continuo portador ("carrier") y se mezcla con otras disoluciones con las que reacciona antes de llegar al detector se denomina:**
- A) Espectrometría de masas en tándem
  - B) Analizador por inyección de flujo
  - C) PCR
  - D) Fluorimetría
76. **Señalar qué sistema NO forma parte del microscopio óptico común:**
- A) Sistema mecánico
  - B) Sistema óptico
  - C) Sistema de iluminación
  - D) Sistema de amplificación
77. **La evaluación sensorial NO se emplea en:**
- A) El control de calidad de los alimentos
  - B) La comparación de un nuevo alimento que sale al mercado
  - C) El análisis de la composición de un alimento
  - D) La tecnología alimentaria cuando se intenta evaluar un nuevo producto
78. **Las normas de muestreo para las canales de bovinos, porcinos, ovinos, caprinos y equinos del REGLAMENTO (CE) nº 2073/2005 DE LA COMISIÓN establecen que:**
- A) En cada sesión de muestreo se tomará una sola muestra
  - B) En cada sesión de muestreo se tomarán muestras de cinco canales aleatoriamente
  - C) En cada sesión de muestreo se tomarán muestras de los primeros dos canales
  - D) En cada sesión de muestreo se tomarán muestras de todos los canales
79. **NO es una propiedad importante en un material de referencia en microbiología:**
- A) Homogeneidad
  - B) Estabilidad
  - C) Trazabilidad
  - D) Sensibilidad

80. ¿Cuál de las siguientes enfermedades **NO** es una zoonosis de origen alimentario?:
- A) Triquinosis
  - B) Infección por Escherichia coli
  - C) Infección por Trypanosoma cruzi
  - D) Botulismo
81. En el procedimiento para el envío de muestras para el análisis de toxina botulínica y Clostridium productor de toxina botulínica, al Centro Nacional de Microbiología es **FALSO** que:
- A) Todas las muestras deben ser refrigeradas, no se deben congelar
  - B) Todas las muestras deben ser congeladas
  - C) Se requiere utilizar un triple envase
  - D) El envío al laboratorio debe de realizarse en el menor tiempo posible
- 82.Cuál de las siguientes etapas **NO** forma parte del proceso de reacción en cadena de la polimerasa:
- A) Desnaturalización
  - B) Irradiación
  - C) Extensión de los cebadores
  - D) Hibridación de los cebadores
83. Es **FALSO** que las técnicas de detección por inmunoquímica se puedan utilizar en la:
- A) Determinación de micotoxinas
  - B) Detección de proteínas alergénicas de frutos secos
  - C) Detección de antígenos de anisakis
  - D) Cuantificación de los niveles de fenilalanina en alimentos
84. El método de referencia para la detección de triquina es:
- A) Método de digestión de muestras colectivas con utilización de un agitador
  - B) Bioensayo múltiple
  - C) Detección inmunoquímica
  - D) Examen triquinoscópico
85. Desde el punto de vista estadístico **NO** es un parámetro de centralización:
- A) Media aritmética
  - B) Mediana
  - C) Tasa
  - D) Moda
86. Desde el punto de vista estadístico **NO** es un parámetro de dispersión:
- A) Desviación absoluta
  - B) Desviación media
  - C) Varianza
  - D) Media
87. Desde el punto de vista estadístico **NO** es una característica de los “errores determinados”:
- A) Tienen causas concretas
  - B) Tienen valores definidos
  - C) Pueden ser calculados
  - D) Son aleatorios

**88. Respecto a las técnicas de mineralización, es FALSO que:**

- A) Para la destrucción completa de la materia orgánica se requiere un tiempo aproximado de 4.5 horas
- B) Para la destrucción completa de la materia orgánica se requiere una temperatura de 450 a 500 °C
- C) Uno de los inconvenientes de la mineralización es la posibilidad de volatilización de determinados elementos
- D) No se puede conseguir la destrucción completa de la materia orgánica

**89. NO es un método de extracción indirecta:**

- A) El método Soxhlet
- B) Método de Rösse-Gotlieb
- C) Método de Schmid-Bondzynski-Ratzlaff
- D) Método de Gerber

**90. Dentro de los principios generales del Reglamento (CE) n° 178/2002 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 28 de enero de 2002, por el que se establecen los principios y los requisitos generales de la legislación alimentaria, se crea la Autoridad Europea de Seguridad Alimentaria y se fijan procedimientos relativos a la seguridad alimentaria indique la respuesta FALSA:**

- A) La determinación del riesgo se basará en las pruebas científicas disponibles
- B) La legislación alimentaria se basará en el análisis del riesgo
- C) Cuando un alimento que no sea seguro pertenezca a un lote o a una remesa de alimentos de la misma clase o descripción, no se presupondrá que todos los alimentos contenidos en ese lote o esa remesa tampoco son seguros
- D) Los explotadores de empresas alimentarias y de empresas de piensos deberán poner en práctica sistemas y procedimientos para identificar a las empresas a las que hayan suministrado sus productos

**91.Cuál de las siguientes afirmaciones sobre la Organización de las Naciones Unidas para la Alimentación y la Agricultura (FAO) es VERDADERA:**

- A) Es un organismo especializado de la Organización Mundial de la Salud
- B) Es el organismo de la Organización de las Naciones Unidas especializado en prevención, promoción e intervención a nivel mundial en la salud
- C) Es la agencia de las Naciones Unidas que lidera el esfuerzo internacional para poner fin al hambre
- D) Es una Fundación internacional encaminada a reducir la pobreza

**92. En relación al Codex Alimentarius indicar la opción VERDADERA:**

- A) Las normas y textos afines del Codex Alimentarius pueden sustituir a la legislación nacional
- B) La Comisión del Codex Alimentarius es el órgano responsable de todas las cuestiones relacionadas con la ejecución del Programa Conjunto FAO/OMS sobre Normas Alimentarias
- C) La Comisión del Codex Alimentarius depende de la Organización Mundial del Comercio
- D) La Comisión del Codex Alimentarius está integrada por los 27 Estados Miembros de la Unión Europea



93. Indicar cuál de las siguientes actividades **NO** es responsabilidad de la Dirección general de salud y seguridad alimentaria de la Comisión Europea:
- A) Trabajar en la nueva estrategia de la granja a la mesa
  - B) Desarrollo de políticas de investigación e innovación
  - C) Proteger la salud y bienestar de los animales de granja
  - D) Desarrollar legislación en las áreas de seguridad alimentaria y la salud pública
94. La Autoridad Europea de Seguridad Alimentaria (EFSA) lleva a cabo las evaluaciones de riesgo mediante:
- A) 11 Paneles científicos
  - B) 13 Paneles científicos
  - C) 10 Paneles y 1 Comité científicos
  - D) 9 Comités científicos
- 95.Cuál de las siguientes afirmaciones es **FALSA** sobre el Reglamento (UE)2017/625 relativo a los controles y otras actividades oficiales realizados para garantizar la aplicación de la legislación sobre alimentos y piensos, y de las normas sobre salud y bienestar de los animales, sanidad vegetal y productos fitosanitarios:
- A) Incluye el establecimiento de Centros de Referencia de la Unión Europea para el bienestar animal y creación de Centros para la autenticidad y la integridad de la cadena agroalimentaria
  - B) Establece un marco común para los controles de importación con frecuencias adaptadas en función del riesgo para todos los controles de importación
  - C) Las autoridades competentes velarán en todo momento por mantener un alto nivel de confidencialidad de los controles oficiales
  - D) Amplía la legislación alimentaria aplicable en control oficial a los productos que se comercializan por Internet
96. Deben incluirse dentro del Registro General Sanitario de Empresas Alimentarias (RGSEAA) los siguientes alimentos:
- A) Aditivos alimentarios
  - B) Complementos alimenticios
  - C) Nuevos alimentos
  - D) Aromas alimentarios
97. La prevención, detección y lucha de infracciones de normas perpetradas por prácticas fraudulentas en la UE, se llevaran a cabo en:
- A) El laboratorio de referencia nacional de lucha contra el fraude
  - B) Los laboratorios de control oficial nacionales
  - C) El Centro de Referencia de la Unión Europea para la autenticidad y la integridad de la cadena alimentaria
  - D) El Laboratorio Europeo de Referencia contra el fraude alimentario
98. La ecuación de la recta resultante de la Calibración de un método analítico proporciona los valores de la pendiente de dicha recta. ¿Qué significado analítico tiene el valor de dicha pendiente?
- A) Permite evaluar el grado de correlación entre las medidas
  - B) Proporciona el valor de la exactitud del método
  - C) Permite evaluar la sensibilidad de la técnica
  - D) Permite evaluar la reproducibilidad de las medidas

99. **La precisión de un método físico-químico puede definirse como la concordancia de los datos obtenidos y se lleva a cabo en base al:**
- A) Cálculo de la media geométrica de varias medidas obtenidas en estudios de reproducibilidad
  - B) Cálculo de la reproducibilidad y repetitividad de varias medidas
  - C) Cálculo de la desviación estándar relativa
  - D) Cálculo de la incertidumbre analítica asociada a dicho método
100. **La Extracción en fase sólida (SPE) se incluye entre las etapas de preparación de muestra para el análisis químico de compuestos presentes en matrices complejas con el fin de:**
- A) Proporcionar la extracción del citado compuesto con un elevado grado de recuperación
  - B) Proporcionar la extracción específica de dicho compuesto
  - C) Aislar selectivamente el analito mediante la eliminación de compuestos interferentes
  - D) Eliminar la matriz
101. **En un análisis volumétrico, el punto de equivalencia o punto estequiométrico se establece cuando:**
- A) Se igualan las concentraciones de analito y valorante
  - B) Se observa un cambio en el indicador
  - C) Se alcanza el equilibrio de la reacción
  - D) La cantidad adicionada de sustancia valorante es estequiométricamente equivalente a la del analito a valorar
102. **Conforme al Reglamento (CE) Nº 1333/2008 del Parlamento Europeo y del Consejo de 16 de diciembre de 2008 sobre aditivos alimentarios, cuál de las siguientes aseveraciones es FALSA:**
- A) Todos los aditivos que se usan en la Unión Europea deben haber sido evaluados y autorizados
  - B) Los aditivos deben figurar en la lista de ingredientes de los alimentos indicando la función que desempeñan en el mismo
  - C) Establece en su artículo 32 que la Comisión ha de crear un programa para la reevaluación de la seguridad de los aditivos alimentarios
  - D) Las enzimas alimentarias se incluyen en el ámbito de aplicación de dicho Reglamento
103. **Es VERDADERO que los coadyuvantes tecnológicos:**
- A) Se consideran ingredientes de los alimentos
  - B) Se definen en el Reglamento 1333/2008 del Parlamento Europeo y del Consejo de 16 de diciembre de 2008 sobre aditivos alimentarios
  - C) Son evaluados por la Autoridad Europea de Seguridad Alimentaria
  - D) Se incluyen dentro del ámbito de aplicación del Reglamento 1333/2008 sobre aditivos alimentarios
104. **¿Está autorizada la comercialización y uso de las materias primas a base de polietilentereftalato (PET) u otros materiales plásticos reciclados en España?:**
- A) SI, sin ninguna restricción
  - B) No
  - C) SI, siempre y cuando se cumplan determinadas condiciones
  - D) SI, sin restricciones si proceden de la UE

**105. ¿Cuáles de los siguientes alimentos NO están clasificados como alimentos dietéticos destinados a usos especiales?**

- A) Alimentos completos con una formulación en nutrientes normal que, pueden constituir la única fuente de alimento para las personas a las que van destinados
- B) Alimentos completos con una formulación en nutrientes específica adaptada para determinadas enfermedades, trastornos o afecciones
- C) Alimentos incompletos con una formulación normal o una formulación de nutrientes específica adaptada para determinadas enfermedades, trastornos o afecciones, que no son adecuados para servir de alimento exclusivo
- D) Alimentos completos con una formulación en nutrientes normal que, no son adecuados para servir de alimento exclusivo

**106. Es FALSA la siguiente afirmación sobre los preparados para lactantes y preparados de continuación:**

- A) Se podrán hacer declaraciones de propiedades saludables o nutricionales en los preparados para lactantes siempre que estén probadas científicamente
- B) La adición de DHA (ácido docosahexaenoico) será obligatoria en todos los preparados para lactantes y de continuación.
- C) La mención «sin lactosa» podrá usarse en los preparados para lactantes y los preparados de continuación cuando el contenido de lactosa en el producto no sea superior a 2,5 mg/100 kJ (10 mg/100 kcal)
- D) Todas las menciones obligatorias en los preparados para lactantes y los preparados de continuación estarán redactadas en una lengua fácilmente comprensible por los consumidores

**107. Señale la opción VERDADERA. El Reglamento (UE) 2015/2283 del Parlamento Europeo y del Consejo de 25 de noviembre de 2015 relativo a los nuevos alimentos:**

- A) Incluye a los Organismos Modificados Genéticamente
- B) Define como nuevo alimento todo alimento que no haya sido utilizado en una medida importante para el consumo humano en la Unión antes del 15 de mayo de 2016
- C) Define como nuevo alimento todo alimento que no haya sido utilizado en una medida importante para el consumo humano en la Unión antes del 15 de mayo de 1997
- D) Menciona que la EFSA establecerá y actualizará una lista de nuevos alimentos cuya comercialización esté autorizada en la Unión de conformidad con los artículos 7, 8 y 9 («la lista de la Unión»)

**108. Las normas de etiquetado de los Organismos Modificados Genéticamente (OMG) NO aplican a:**

- A) Los ingredientes que sean, contengan o estén producidos por OMG pero estén ultraprocesados
- B) Alimentos que contienen o se producen a partir de OMG siempre que el contenido de OMG no supere el 0,9% de los ingredientes considerados individualmente o de los alimentos consistentes en un solo ingrediente si su presencia es accidental o técnicamente inevitable
- C) Alimentos que contienen o se producen a partir de OMG siempre que el contenido de OMG no supere el 1,0 % de los ingredientes considerados individualmente o del ingrediente si este es único
- D) A los alimentos que contienen o se producen a partir de OMG siempre que sean seguros

109. La legislación aplicable a los complementos alimenticios en España **NO** incluye en sus anexos, dentro de las sustancias permitidas en la fabricación de complementos alimenticios las siguientes:
- A) Vitamina B2 (mg)
  - B) Boro (mg)
  - C) Luteína (g)
  - D) L-lisina (2,25 g)
110. Qué declaración nutricional está permitida en el **REGLAMENTO (CE) No 1924/2006 DEL PARLAMENTO EUROPEO Y DEL CONSEJO de 20 de diciembre de 2006** relativo a las declaraciones nutricionales y de propiedades saludables en los alimentos:
- A) Agua tónica
  - B) Probiótico
  - C) SIN fibra
  - D) Light/lite (ligero)
111. ¿En cuál de los siguientes alimentos debe efectuarse un control de la acrilamida?
- A) Conservas de atún
  - B) Pescado Ahumado
  - C) Guisos a base de patata y carne
  - D) Naranjas
112. ¿Cuál de las siguientes definiciones corresponde al término “Límite mínimo de funcionamiento exigido (MRPL)”, según la Decisión de la Comisión de 12 de agosto de 2002 por la que se aplica la Directiva 96/23/CE del Consejo en cuanto al funcionamiento de los métodos analíticos y la interpretación de los resultados?
- A) Contenido mínimo de un analito en una muestra que debe ser detectado y confirmado
  - B) Concentración de una sustancia o un analito en una muestra que es significativa para determinar su conformidad con la legislación
  - C) Muestra enriquecida con una cantidad conocida del analito que debe detectarse
  - D) Sustancia no contenida en la muestra, de propiedades físicoquímicas lo más próximas posible a las del analito que ha de identificarse, que se añade a cada muestra y patrón de calibración
113. Es **FALSO** que el benzopireno:
- A) Es un contaminante orgánico persistente pero no se ha podido establecer límites máximos en alimentos
  - B) Presenta actividad genotóxica y mutagénica
  - C) Es un Hidrocarburo Aromático Policíclico (HAP)
  - D) Puede proceder de la contaminación medioambiental
114. ¿Cuál de los siguientes laboratorios está designado como Laboratorio Nacional de Referencia para residuos de medicamentos veterinarios del grupo B-1 (Sustancias antibacterianas, incluidas las sulfamidas y las quinolonas)?
- A) Laboratorio Arbitral Agroalimentario
  - B) Centro Nacional de Alimentación
  - C) Laboratorio de Sanidad y Producción Animal de Algete
  - D) Laboratorio de Sanidad y Producción Animal de Santa Fe

- 115. La evaluación del riesgo de los productos fitosanitarios necesaria para su aprobación se lleva a cabo por:**
- A) La autoridad Europea de Seguridad Alimentaria
  - B) Las autoridades competentes nacionales de los Estados Miembros
  - C) Las empresas que producen los productos fitosanitarios
  - D) La Comisión Europea
- 116. ¿Cuál de las siguientes afirmaciones sobre la manipulación de aguas de bebida envasadas es FALSA?**
- A) Está prohibida la adición de dióxido de carbono
  - B) Está permitida la utilización de nitrógeno como coadyuvante tecnológico (gas de envasado) para asegurar la estabilidad de los envases
  - C) El contenido de los dispensadores de agua (fuentes de agua) no podrá ser redistribuido en ningún caso
  - D) Está prohibido inscribir los datos obligatorios únicamente en precintos, tapones o cápsulas
- 117. Es FALSO que, conforme a la legislación comunitaria, la irradiación de productos alimenticios solo podrá autorizarse cuando:**
- A) No presente peligro para la salud y se lleve a cabo de acuerdo con las condiciones propuestas
  - B) Se utilice como sustituto de medidas de higiene y medidas sanitarias ni de procedimientos de fabricación o agrícolas correctos
  - C) Los productos alimenticios estén irradiados en las instalaciones de irradiación autorizadas
  - D) Esté justificada y sea necesaria desde el punto de vista tecnológico
- 118. Cuáles de las siguientes sustancias o productos NO es obligatorio informar de su presencia según el anexo del Reglamento (UE) N° 1169/2011 del Parlamento Europeo y del Consejo de 25 de octubre de 2011 sobre la información alimentaria facilitada al consumidor:**
- A) Apio y productos derivados
  - B) Fitosteroles derivados de aceites vegetales de soja
  - C) Mostaza y productos derivados
  - D) Granos de sésamo y productos a base de granos de sésamo
- 119. Los niveles máximos permitidos de biotoxinas en moluscos:**
- A) Están definidos con límites específicos en el Reglamento (CE) N° 882/2004 del Parlamento Europeo y del Consejo de 29 de abril de 2004, sobre los controles oficiales
  - B) Están definidos con límites específicos en el Reglamento (CE) N° 852/2004 del Parlamento Europeo y del Consejo de 29 de abril de 2004 relativo a la higiene de los productos alimenticios
  - C) Son de 160 miligramos de ácido domoico por kilogramo
  - D) Están definidos con límites específicos en el Reglamento (CE) N° 853/2004 del Parlamento Europeo y del Consejo de 29 de abril de 2004 por el que se establecen normas específicas de higiene de los alimentos de origen animal

- 120. La información nutricional obligatoria de acuerdo con el Reglamento (UE) N° 1169/2011 del Parlamento Europeo y del Consejo de 25 de octubre de 2011 sobre la información alimentaria facilitada al consumidor NO incluye:**
- A) Valor energético
  - B) Fibra
  - C) Ácidos grasos saturados
  - D) Proteínas

### **PREGUNTAS DE RESERVA**

- 121. El pleno del Tribunal Constitucional puede adoptar acuerdos cuando estén presentes, al menos:**
- A) Dos tercios de los miembros que en cada momento lo componen
  - B) Un tercio de los miembros que en cada momento lo componen
  - C) La mitad de los miembros que en cada momento lo componen
  - D) La totalidad de los miembros que en cada momento lo componen
- 122. NO corresponde a la Diputación Permanente del Congreso de los Diputados:**
- A) Ejercer las competencias que respecto de los estados de alarma, excepción y sitio atribuye a la Cámara el artículo 116 de la Constitución
  - B) Asumir todas las facultades que en relación con los Decretos-leyes atribuye al Congreso de los Diputados el artículo 86 de la Constitución
  - C) La ejecución de la notificación de requerimiento para comparecer en las Comisiones de Investigación
  - D) Velar por los poderes de la Cámara cuando ésta no esté reunida
- 123. La Administración Pública podrá convalidar:**
- A) Los actos nulos de pleno derecho
  - B) Los actos anulables, subsanando los vicios de que adolezcan
  - C) Los actos nulos de pleno derecho, subsanando los vicios de que adolezcan
  - D) Para convalidar un acto administrativo tiene que tener la autorización de un juzgado
- 124. La Administración General del Estado hará llegar a la Comisión Europea un informe, en el que se pondrá de manifiesto el resultado de la ejecución del Plan Nacional de Control Oficial de la Cadena Alimentaria, desarrollado por las Administraciones públicas competentes, con periodicidad:**
- A) Mensual
  - B) Semestral
  - C) Anual
  - D) Bianual
- 125. Indique qué función NO corresponde a la Dirección General de Consumo del Ministerio de Consumo:**
- A) La ordenación y gestión del sistema Arbitral de Consumo
  - B) La cooperación y el apoyo técnico a los servicios de consumo de las CCAA
  - C) La gestión del Centro Europeo del Consumidor en España
  - D) La Inspección de las actividades de juego de ámbito estatal

- 126. Según el Reglamento (CE) 16/2011 por el que se establecen medidas de ejecución del Sistema de Alerta Rápida para productos alimenticios y alimentos para animales, si un producto procedente de un tercer país, supone un riesgo para la salud de los consumidores, ¿quién se encarga de informar a las autoridades competentes del tercer país?**
- A) El Puesto de Inspección fronterizo donde llega la mercancía
  - B) La Subdirección General de Sanidad Exterior
  - C) La Comisión Europea
  - D) El Ministerio de Agricultura, Pesca y Alimentación
- 127. Marcar la respuesta VERDADERA acerca de la siguiente declaración “Los flavanoles del cacao ayudan a mantener la elasticidad de los vasos sanguíneos, lo que contribuye a un flujo sanguíneo normal”:**
- A) Esta aprobado el uso de esta declaración por la Autoridad Europea de Seguridad Alimentaria
  - B) Ha sido autorizado su uso por la Agencia Española de Seguridad Alimentaria y Nutrición
  - C) Es una declaración de propiedades saludables que se incluye en la lista de declaraciones permitidas de la Unión establecida dentro del artículo 13, apartado 3, del Reglamento (CE) 1924/2006
  - D) Esta declaración únicamente puede utilizarse para bebidas de cacao (con polvo de cacao) o para chocolate oscuro que proporcionen, como mínimo, una ingesta diaria de 400 mg de flavanoles del cacao
- 128. Los laboratorios de control oficial son designados por:**
- A) La autoridad competente
  - B) La Entidad Nacional de Acreditación
  - C) La Comisión Europea
  - D) El Joint Research Center (JRC) de la Comisión Europea
- 129. Las alertas alimentarias del Sistema Coordinado de Intercambio Rápido de Información (SCIRI) que siempre se publican en la web de AESAN son:**
- A) Todas
  - B) Las referentes a alimentos con alérgenos no declarados
  - C) Las que conllevan un riesgo para el consumidor
  - D) Las incluidas también en el Rapid Alert System for Food and Feed (RASFF)
- 130. La Autoridad Europea de Seguridad Alimentaria (EFSA):**
- A) Gestiona la seguridad alimentaria en el marco europeo
  - B) Comunica las alertas alimentarias
  - C) Evalúa las solicitudes de nuevos alimentos
  - D) Depende de la Comisión Europea