



CONSORCI
HOSPITAL GENERAL
UNIVERSITARI
VALÈNCIA

OFERTA DE EMPLEO PÚBLICO
PROCESO DE ESTABILIZACIÓN
CONCURSO-OPOSICIÓN ART. 2.1 LEY 20/2021

CONVOCATORIA CO/34/2022

AUXILIAR DE FARMACIA

FASE DE OPOSICIÓN
EJERCICIO (CUESTIONARIO)

Edificio Ciencias de la Salud
CHGUV
9 de marzo de 2024
9.00 horas

CHGGUV

BLOQUE 1.A CONOCIMIENTOS GENERALES

1.- Respecto a los derechos fundamentales y de las libertades públicas descritos en la Constitución Española, indique la respuesta incorrecta:

- A Nadie podrá ser obligado a declarar sobre su ideología, religión o creencias.
- B Se garantiza el derecho al honor, a la intimidad personal y familiar y a la propia imagen.
- C Los españoles tienen derecho a elegir libremente su residencia y a circular por el territorio nacional.
- D Se reconoce el derecho de reunión pacífica y sin armas. El ejercicio de este derecho necesitará autorización previa.

2.- Según el art. 54 de la Constitución Española, indique la respuesta correcta:

- A Una ley ordinaria regulará la institución del Defensor del Pueblo, como alto comisionado del Congreso de los Diputados.
- B Una ley orgánica regulará la institución del Defensor del Pueblo, como alto comisionado del Congreso de los Diputados.
- C Una ley orgánica regulará la institución del Defensor del Pueblo, como alto comisionado de las Cortes Generales, a cuyo efecto podrá supervisar la actividad de la Administración, dando cuenta a las Cortes Generales.
- D El Defensor del Pueblo no podrá supervisar la actividad de la Administración.

3.- Según la Ley orgánica 1/2004, de 28 de diciembre, de Medidas de Protección Integral contra la Violencia de Género, indique la respuesta correcta:

- A Las Administraciones sanitarias, en el seno del Consejo Interterritorial del Sistema Nacional de Salud, promoverán e impulsarán actuaciones de los profesionales sanitarios para la detección precoz de la violencia de género.
- B En los Planes Nacionales de Salud que procedan se contemplará un apartado de prevención e intervención integral en violencia de género.
- C La Comisión contra la Violencia de Género del Consejo Interterritorial del Sistema Nacional de Salud estará compuesta por representantes de todas las Comunidades Autónomas con competencia en la materia y emitirá un informe anual que será remitido al Observatorio Estatal de la Violencia sobre la Mujer y al Pleno del Consejo Interterritorial.
- D Todas las respuestas son correctas.

BLOQUE 1.B NORMATIVA SANITARIA

4.- Según la Ley 10/2014, de 29 de diciembre, de Salud de la Comunitat Valenciana, con relación a la Atención farmacoterapéutica integral, señale la respuesta correcta:

- A La Conselleria de Sanidad velará por la equidad farmacoterapéutica, a fin de que todas las personas puedan acceder al tratamiento más eficiente para un mismo problema clínico.
- B La Conselleria de Sanidad garantizará el acceso a los tratamientos farmacológicos a la ciudadanía, prescritos por los y las profesionales del sistema valenciano de salud.
- C El proceso farmacoterapéutico contemplará a la persona como centro del proceso, orientando los servicios a las personas.
- D Todas las respuestas son correctas.

5.- Según el Decreto 74/2007, de 18 de mayo, del Consell, por el que se aprueba el Reglamento sobre estructura, organización y funcionamiento de la atención sanitaria en la Comunitat Valenciana, indique la respuesta incorrecta:

- A El Sistema Sanitario Valenciano se ordena en departamentos de salud que equivalen a las áreas de salud.
- B Los departamentos de salud son las demarcaciones geográficas en las que se divide el territorio de la Comunitat Valenciana para llevar a cabo una adecuada gestión y administración de la sanidad valenciana.
- C La delimitación de los departamentos de Salud se realiza teniendo en cuenta, entre otros, los factores geográficos, demográficos y de dotación de vías y medios de comunicación.
- D El departamento de salud, atendiendo a los criterios de la máxima integración de los recursos asistenciales, se divide en zonas comunes de salud.

6.- Según el artículo 3 del Decreto 74/2007, de 18 de mayo, del Consell, por el que se aprueba el Reglamento sobre estructura, organización y funcionamiento de la atención sanitaria en la Comunitat Valenciana, respecto las Áreas Clínicas y las Unidades de Gestión Clínica, éstas no podrán:

- A Constituirse como centros de gestión de los procesos asistenciales dotados de autonomía para ello.
- B Estar integradas por profesionales procedentes de servicios ya existentes con actividad en los procesos incluidos en su cartera de servicios.
- C Disponer de organización y normas internas propias, cuyo diseño funcional se fundamenta en modelos de gestión basada en la excelencia o calidad total.
- D Suscribir directamente con la Conselleria de Sanidad el Acuerdo de Gestión.

7.- Según el Real Decreto Legislativo 5/2015, de 30 de octubre, por el que se aprueba el texto refundido de la Ley del Estatuto Básico del Empleado Público, señale la respuesta incorrecta:

- A Son empleados públicos quienes desempeñan funciones retribuidas en las Administraciones Públicas al servicio de los intereses generales.
- B Los empleados públicos se clasifican en: funcionarios de carrera, funcionarios interinos, personal laboral, ya sea fijo, por tiempo indefinido o temporal, y personal eventual.
- C Son funcionarios de carrera quienes, en virtud de nombramiento legal, están vinculados a una Administración Pública por una relación estatutaria regulada por el Derecho Civil para el desempeño de servicios profesionales retribuidos de carácter no permanente.
- D Es personal laboral el que, en virtud de contrato de trabajo formalizado por escrito, en cualquiera de las modalidades de contratación de personal previstas en la legislación laboral, presta servicios retribuidos por las Administraciones Públicas.

BLOQUE 2. CONOCIMIENTOS ESPECÍFICOS DE LA CONVOCATORIA

8.-Según la Ley 6/1998, de 22 de junio, de Ordenación Farmacéutica de la Comunidad Valenciana, son funciones de los servicios farmacéuticos del área de salud, indique la respuesta correcta:

- A Asumir la responsabilidad técnica de la adquisición, custodia, conservación y suministro de medicamentos a los depósitos dependientes de ellos, para su aplicación dentro de las estructuras de Atención Primaria del Sistema Público de Salud.
- B La educación sanitaria sobre medicamentos, dirigida a la población de su área de salud.
- C Suministro de medicamentos extranjeros.
- D Todas las respuestas son correctas.

9.- Las oficinas de farmacia que se autoricen tras la entrada en vigor de la Ley 6/1998, de 22 de junio, o las autorizadas que se trasladen:

- A Dispondrán de una superficie útil mínima de 100 metros cuadrados.
- B Dispondrán de una superficie útil mínima de 90 metros cuadrados.
- C Dispondrán de una superficie útil mínima de 80 metros cuadrados.
- D Dispondrán de una superficie útil mínima de 120 metros cuadrados.

10.- Según la Ley 6/1998, de 22 de junio, de Ordenación Farmacéutica de la Comunidad Valenciana, será obligatorio el establecimiento de un servicio de farmacia hospitalaria:

- A En todos los hospitales que dispongan de cien o más camas.
- B En todos los hospitales.
- C En aquellos hospitales de menos de cien camas que, en función de la tipología y volumen de actividad asistencial, que implique una especial cualificación en el empleo de medicamentos, se determine reglamentariamente.
- D La A y la C son las respuestas correctas.

11.- Según el Real Decreto Legislativo 1/2015, de 24 de julio, por el que se aprueba el texto refundido de la Ley de garantías y uso racional de los medicamentos y productos sanitarios, la custodia, conservación y dispensación de medicamentos de uso humano corresponderá exclusivamente:

- A A las oficinas de farmacia abiertas al público, legalmente autorizadas.
- B A los servicios de farmacia de los hospitales, de los centros de salud y de las estructuras de atención primaria del Sistema Nacional de Salud para su aplicación dentro de dichas instituciones o para los medicamentos que exijan una particular vigilancia, supervisión y control del equipo multidisciplinar de atención a la salud, de conformidad con la calificación otorgada por la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios para tales medicamentos.
- C En el ámbito del Sistema Nacional de Salud, corresponderá a los servicios de farmacia de los hospitales la custodia, conservación y dispensación de los medicamentos de uso humano en los que el Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad acuerde establecer reservas singulares, limitando su dispensación sin necesidad de visado a los pacientes no hospitalizados.
- D Todas son correctas.

12.- Según el Real Decreto 175/2001, de 23 de febrero, por el que se aprueban las normas de correcta elaboración y control de calidad de fórmulas magistrales y preparados oficinales, las etiquetas de los envases de fórmulas magistrales y preparados oficinales se ajustarán:

- A A los modelos establecidos en el Real Decreto 25/1991.
- B A los modelos elaborados y preparados en el propio servicio de farmacia, fechados y firmados por el técnico que los elabora.
- C A los modelos establecidos en el Formulario Nacional, estarán expresados en caracteres fácilmente legibles, claramente comprensibles e indelebles.
- D Al utillaje mínimo que toda oficina de farmacia o servicio farmacéutico deberá disponer.

13.- En los ensayos clínicos con medicamentos, los Comités de Ética de la Investigación con medicamentos y el Registro Español de Estudios Clínicos se regulan en:

- A El Real Decreto 1090/2014, de 4 de diciembre.
- B El Real Decreto Legislativo 1/2015, de 24 de julio.
- C El Real Decreto 1090/2015, de 4 de diciembre.
- D La Ley 6/1998, de 22 de junio.

14.- Según el Real Decreto 175/2001, de 23 de febrero, se entiende por Fórmula magistral tipificada:

- A La fórmula magistral recogida en el Formulario Nacional, por razón de su frecuente uso y utilidad.
- B Al conjunto de datos que se incluyen en el control de un procedimiento.
- C Aquel medicamento elaborado y garantizado por un farmacéutico o bajo su dirección.
- D Las operaciones y actividades necesarias para garantizar que los medicamentos posean la calidad requerida.

15.- Según la Guía para la adaptación de las buenas prácticas en la preparación y manipulación de Medicamentos en los Servicios de Farmacia en la Comunidad Valenciana, a los Medicamentos peligrosos les son de aplicación las normas referentes a la protección de los trabajadores relacionadas con:

- A La exposición a agentes químicos (Real Decreto 374/2014).
- B La exposición de Agentes cancerígenos (Real Decreto 665/1997) y su posterior modificación (Real Decreto 349/2003).
- C Los riesgos de exposición a agentes carcinogénicos o mutagénicos o mutágenos durante el trabajo (Directiva 2004/37/CE).
- D Todas son correctas.

16.- Según la Guía de buenas prácticas de preparación de medicamentos en servicios de farmacia hospitalaria, se entiende por preparación “como acción”:

- A Dosis y presentación adecuadas a las necesidades específicas de un paciente.
- B Conjunto de operaciones que deben realizarse directa o indirectamente con la preparación de un medicamento.
- C Toda operación que permite adecuar un medicamento a las necesidades específicas de un paciente y/o adaptarlo para su administración o utilización.
- D Proceso de preparación de un medicamento con conocimiento del producto de partida.

17.- El espacio del almacén, en un servicio de farmacia hospitalaria se subdivide en tres zonas diferenciadas. Indique la respuesta incorrecta:

- A Zona de recepción de mercancías.
- B Zona de custodia de albaranes.
- C Zona de almacenamiento.
- D Zona de preparación de pedidos.

18.- Según el Real Decreto 1090/2015, de 4 de diciembre, se entiende por “Estudio clínico” toda investigación relativa a personas destinada a:

- A Descubrir o comprobar los efectos clínicos, farmacológicos o demás efectos farmacodinámicos de uno o más medicamentos.
- B Identificar cualquier reacción adversa a uno o más medicamentos.
- C Estudiar la absorción, la distribución, el metabolismo y la excreción de uno o más medicamentos, con el objetivo de determinar la seguridad y/o eficacia de dichos medicamentos.
- D Todas son correctas.

19.- Indique la respuesta incorrecta. A las personas que son atendidas en los hospitales se les abre una ficha de dispensación o farmacoterapéutica, en ella se registran todos los datos para un seguimiento por parte del personal médico y del servicio de farmacia, que incluyen:

- A Datos del o la paciente: número de historia y número de la Seguridad Social.
- B Diagnóstico y datos clínicos de la persona.
- C Información del tratamiento médico.
- D Observaciones: alergias, reacciones adversas, grado de cumplimiento en la administración, etc.

20.- Indique la respuesta incorrecta. Los mensajes publicitarios de un medicamento que sea objeto de publicidad al público deberán reunir los siguientes requisitos:

- A Que resulte evidente el carácter publicitario del mensaje y quede claramente especificado que el producto es un medicamento.
- B Que se incluya la denominación del medicamento en cuestión, así como la denominación común cuando el medicamento contenga una única sustancia activa.
- C Los mensajes publicitarios de los medicamentos que se emitan en soporte audiovisual deberán cumplir las condiciones de accesibilidad para personas con discapacidad establecidas en el ordenamiento jurídico para la publicidad institucional.
- D Puede incluir expresiones que proporcionen seguridad de curación, testimonios sobre las virtudes del producto, de profesionales o personas que puedan inducir al consumo.

21.- Según la Guía de buenas prácticas de preparación de medicamentos en servicios de farmacia hospitalaria, el material de acondicionamiento utilizado en la preparación de medicamentos debe cumplir con la monografía en vigor de:

- A La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios.
- B La Farmacopea Europea.
- C La Guía detallada de normas de correcta fabricación que establece la Comisión Europea.
- D La normativa legal vigente en materia de medicamentos en situaciones especiales.

22.- Indique la respuesta correcta. Según la guía para la adaptación de las buenas prácticas en la preparación y manipulación de Medicamentos en la Comunidad Valenciana, ¿cómo se clasifican las salas blancas?

- A Por el grado de pureza del aire interior: número y tamaño de partículas de oxígeno.
- B Por el grado de pureza del aire interior: límites permitidos de contaminación microbiológica.
- C Por el flujo del aire: multidireccional, que es laminar.
- D Por el flujo de aire: unidireccional que es turbulento.

23.- A efectos de la Ley de garantías y uso racional de los medicamentos y productos sanitarios, se entenderá como medicamento genérico:

- A Toda sustancia o mezcla de sustancias destinadas a la fabricación de un medicamento y que, al ser utilizadas en su producción, se convierten en un componente activo de dicho medicamento destinado a ejercer una acción farmacológica, inmunológica o metabólica con el fin de restaurar, corregir o modificar las funciones fisiológicas, o de establecer un diagnóstico.
- B Aquel medicamento elaborado según las normas de correcta elaboración y control de calidad establecidas al efecto y garantizado por un farmacéutico o bajo su dirección.
- C La disposición a que se adaptan los principios activos y excipientes para constituir un medicamento.
- D Todo medicamento que tenga la misma composición cualitativa y cuantitativa en principios activos y la misma forma farmacéutica, y cuya bioequivalencia con el medicamento de referencia haya sido demostrada por estudios adecuados de biodisponibilidad. Las diferentes sales, ésteres, éteres, isómeros, mezclas de isómeros, complejos o derivados.

24.- Un medicamento genérico lleva el símbolo de:

- A ECM (Medicamento de especial control médico).
- B EFG (Equivalente farmacéutico genérico).
- C EFP (Especialidad farmacéutica publicitaria).
- D Ninguna es correcta.

25.- La implantación del sistema de distribución en dosis unitarias supone diversas ventajas para un hospital, indique la respuesta incorrecta:

- A Facilita el control de stock en el almacén.
- B Reduce la manipulación de los medicamentos, lo que contribuye a disminuir el riesgo de contaminación.
- C Se mantiene una estrecha vía de comunicación entre el servicio de farmacia y el personal facultativo.
- D Racionaliza la dispensación de medicamentos al entregar las cantidades juntas que deben administrarse.

26.- La interacción entre dos medicamentos, en la cual uno desplaza a otro en la unión con las proteínas plasmáticas haciendo que aumente el porcentaje de fármaco libre, es una interacción:

- A En la absorción del fármaco.
- B En la distribución del fármaco.
- C En el metabolismo del fármaco.
- D En la eliminación del fármaco.

27.- Qué significado tiene el símbolo ▼ :

- A Medicamento sujeto a un seguimiento adicional.
- B Conservación inferior a 5 años.
- C Medicamento excluido de la oferta del Sistema Nacional de Salud.
- D Medicamento sujeto a dispensación especial.

28.- La hipersensibilidad ante un medicamento es una RAM (Reacción Adversa a Medicamentos) de tipo B, causada por una reacción inmune exacerbada:

- A Tras el segundo contacto con un medicamento.
- B Tras la suspensión brusca del tratamiento.
- C En tratamientos prolongados con un medicamento.
- D En el primer contacto con un medicamento.

29.- Dentro de las actividades del servicio de farmacia hospitalaria, el establecimiento de un sistema de farmacovigilancia que permita la detección precoz de las RAM es una actividad:

- A Científica.
- B Formativa.
- C De gestión.
- D Asistencial.

30.- Según la Ley 29/2006, de garantías y uso racional de medicamentos y productos sanitarios, la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios podrá interrumpir en cualquier momento la realización de un ensayo clínico o exigir la introducción de modificaciones en su protocolo. Señale la respuesta incorrecta:

- A Cuando el medicamento no tenga la composición cuantitativa o cualitativa autorizada.
- B Cuando, basándose en datos de seguridad y/o eficacia el medicamento tenga una relación beneficio-riesgo desfavorable.
- C Cuando los datos e informaciones contenidos en la documentación de la solicitud de autorización sean erróneos o incumplan la normativa de aplicación en la materia.
- D Si se producen cambios en cuanto a los investigadores del ensayo.

31.- Según la Guía de buenas prácticas de preparación de medicamentos en servicios de farmacia hospitalaria, en la zona de almacenamiento. Indique la respuesta correcta:

- A Se ha de disponer de frigoríficos y congeladores para el almacenamiento de los materiales de partida que lo precisen, manteniendo el stock adecuado.
- B Los productos biopeligrosos y citotóxicos deben ubicarse en un almacén separado del resto de materiales de partida.
- C En los materiales de partida fotosensibles, se debe asegurar que todas las unidades se mantienen protegidas de la luz hasta su utilización.
- D Todas las respuestas son correctas.

32.- Según la Ley 29/2006, los productos sanitarios que se dispensan, a través de receta oficial, en territorio nacional, deberán cumplir con las especificaciones y prestaciones técnicas contrastadas, determinadas por el Ministerio de Sanidad y Consumo, teniendo en cuenta:

- A La gravedad, duración y secuelas de las distintas patologías para las que resulten indicados.
- B Las necesidades específicas de ciertos colectivos.
- C La utilidad diagnóstica, de control, de tratamiento, prevención, alivio o compensación de una discapacidad.
- D Todas son correctas.

33.- Se considera reacción adversa grave de un medicamento. Señale la respuesta incorrecta:

- A Anomalías congénitas.
- B Las que producen discapacidad grave o muerte.
- C Las que no se corresponden a las posibles descritas en la ficha técnica del medicamento.
- D Las que exigen hospitalización o prolongación de la hospitalización.

34.- ¿Cuál es la interacción que se produce entre ciertos anticoagulantes orales y alimentos ricos en vitamina K (brócoli, lechuga, espinacas)?

- A Retrasan su absorción.
- B Antagonizan su efecto.
- C Disminuyen su absorción.
- D Producen sinergia aditiva.

35.- Señale la respuesta incorrecta. Al comunicar una RAM a través de Sistema de Notificación espontánea, debemos notificar:

- A Las reacciones adversas graves.
- B Las reacciones adversas inesperadas.
- C Sospecha de interacciones no descritas en la información del medicamento.
- D El nombre del facultativo que ha prescrito la medicación.

36.- La notificación de reacciones adversas a medicamentos mediante el Programa de Notificación Espontánea se realiza:

- A Mediante un formulario denominado tarjeta amarilla.
- B Mediante un formulario electrónico en el enlace www.cuentaram.es
- C Registrándola en la historia clínica.
- D Mediante el formulario MedRA.

37.- Según la Ley 29/2006, respecto a los ensayos clínicos con humanos, señale la respuesta incorrecta:

- A Los ensayos clínicos deberán realizarse en condiciones de respeto a los principios éticos contenidos en la Declaración de Helsinki.
- B No podrá iniciarse ningún ensayo clínico sin tener datos sobre ensayos farmacológicos y toxicológicos en animales, que garanticen que los riesgos que implica en la persona en que se realiza son admisibles.
- C El sujeto participante en un ensayo clínico deberá recibir una compensación económica por su participación según la normativa expresada en la Ley 1090/2015, que regula los ensayos clínicos.
- D Ningún ensayo clínico podrá ser realizado sin informe previo favorable de un Comité Ético de Investigación Clínica, ni consentimiento firmado por el sujeto del ensayo o su representante legal.

38.- En el servicio de farmacia hospitalaria, la selección de medicamentos y productos sanitarios y la elaboración de la guía farmacoterapéutica del hospital es una actividad:

- A De gestión.
- B Organizativa.
- C De planificación.
- D Ninguna de las anteriores respuestas es correcta.

39.- Para que un producto sea comercializado como medicamento en nuestro país es necesario que, previamente, esté legalmente reconocido como tal por:

- A La AEM.
- B La EMA.
- C La AEMPS.
- D Por las farmacias.

40.- ¿Cuál de estos es un medicamento especial?

- A Estupefacientes.
- B Medicamentos de financiación pública.
- C Analgésicos.
- D Sellados.

41.- ¿En qué tipo de vía de administración el medicamento se aplica sobre las mucosas?

- A Vías parenterales.
- B Vías inhalatorias.
- C Vías tópicas.
- D Vías orales.

42.- ¿Qué operaciones de separación se realizan en el tamizado?

- A Separación de componentes de una mezcla sólida en función del tamaño de sus partículas.
- B Separación de componentes de una mezcla líquida en función del tamaño de sus partículas.
- C Separación de componentes de una mezcla líquida en función de su densidad.
- D Separación de componentes de una mezcla líquida en función de la masa y el volumen de sus partículas.

43.- El vidrio pírex:

- A No resiste temperaturas altas.
- B Es el menos utilizado en el laboratorio.
- C Está compuesto de porcelana.
- D Es el borosilicato de sodio y aluminio.

44.- La dosis de un medicamento es:

- A La cantidad de excipiente que tiene cada toma.
- B La calidad de excipiente que tiene cada toma.
- C La cantidad de principio activo que tiene cada toma.
- D La calidad de principio activo que tiene cada toma.

45.- ¿Qué hay que hacer en caso de que se produzca una ingesta accidental de medicamentos peligrosos?

- A Relajarse y tranquilizarse.
- B Acudir inmediatamente al servicio médico urgente.
- C Beber mucho líquido.
- D Esperar a que pasen sus efectos.

46.- El curado de una pipeta consiste en:

- A Aclarar tres veces con agua jabonosa.
- B Secarla muy bien a temperatura ambiente.
- C Aclarar tres veces con el propio líquido que se va a recoger.
- D Acelerar el secado con un disolvente como la acetona.

47.- ¿Qué es la vía de administración de un medicamento?

- A Es el acceso a través del cual un medicamento se introduce o aplica en el organismo.
- B Es el proceso mediante el cual el medicamento se fusiona con otras sustancias.
- C Es el proceso mediante el cual el medicamento es extraído hacia fuera.
- D Es el proceso mediante el cual un excipiente se transforma en medicamento.

48.- ¿Qué son los linimentos?

- A Son preparados líquidos de administración tópica cuyo disolvente es el alcohol.
- B Son soluciones líquidas que se administran por vía rectal.
- C Son preparados líquidos de administración tópica que contiene aceites y bálsamo.
- D Son soluciones acuosas de cierta viscosidad.

49.- Señale la respuesta incorrecta. Según la Ley 29/2006, de 26 de julio, de garantías y uso racional de los medicamentos y productos sanitarios, se define como ensayo clínico toda investigación efectuada en seres humanos, con el fin de:

- A Determinar o confirmar los efectos clínicos, farmacológicos, y/o demás efectos farmacodinámicos de un medicamento.
- B Detectar las reacciones adversas de un medicamento.
- C Valorar las posibilidades de comercialización estudiando la relación coste/beneficio.
- D Estudiar la absorción, distribución, metabolismo y eliminación de uno o varios medicamentos en investigación con el fin de determinar su seguridad y/o su eficacia.

50.- Según la Guía para la adaptación de las Buenas Prácticas en la Preparación y Manipulación de Medicamentos en los Servicios de Farmacia en la Comunidad Valenciana (Procedimientos), cuáles de los siguientes elementos debe contener el *kit* de derrames ante la exposición accidental y derrames de medicamentos peligrosos:

- A Guantes de látex.
- B Protector respiratorio FFP2, pinza metálica.
- C Arena absorbente 400 g (solo para derrames líquidos en el suelo).
- D Mono EPI -I tipo protección 1, 2 y 3.