

1) Osagai aktiboen fabrikaziorako laborategiak

- a) Fabrikazio zuzenerako arauak bete behar dituzte, eta demostratzeko AEMPS-ek egiten dituen aldizkako ikuskapenak gainditu behar dituzte
- b) Kasu guztietan AEMPS-ek laborategi farmazeutiko bezala baimena eman behar die
- c) Osagai aktiboen fabrikaziorako laborategien erregistroa egon behar du.
- d) Guztiak zuzenak dira

2) Biltegi farmazeutiko bat irekitzeko, zer egin behar da?:

- a) Dagokion Autonomia-erkidegoari baimena eskatu eta jardueraren hasiera Sendagaien eta Osasun Produktuen Espainiako Bulegoari jakinarazi .
- b) Sendagaien Europako Bulegoari eta dagokion Autonomia-erkidegoari jardueraren hasiera jakinarazi
- c) Sendagaien eta Osasun Produktuen Espainiako Bulegoari baimena eskatu eta dagokion Autonomia-erkidegoari jardueraren hasiera jakinarazi .
- d) Erantzun guztiak okerrak dira.

3) Laborategi Farmazeutiko inportatzailea

- a) Espainian baimendu gabeko sendagaien tramitazioaz arduratzen den pertsona fisiko edo juridikoa
- b) Hirugarren herrialdeetatik sendagaiak inportatzeko analisi kualitatibo eta kuantitatiboak egiten dituen pertsona fisikoa edo juridikoa
- c) Laborategi titular bezala aritzen den pertsona fisiko edo juridikoa, sendagaia Europar Batasunatik kanpo fabrikatzen denean
- d) Lehenengo eta bigarren erantzunak zuzenak dira.

4) Okerra aukeratu

- a) Unibertsitatearen ordezkari gorena Dekanoa da
- b) Gizarte Kontseilua gizartea unibertsitatean parte hartzeko organoa da
- c) Klaustroa Unibertsitate komunitatearen ordezkari organoa da
- d) Unibertsitate-Koordinaziorako Kontseiluaren lehendakaria Hezkuntza Ministroa da

5) Sendagaien erregistrorako elkarrekiko onarpenaren bidezko prozedura

- a) Europa mailako prozedura, laborategiak Estatu bat baino gehiagotan sendagai bat merkaturatzeko baimena eskatu nahi duenean eta sendagaia dagoeneko Estatu batean komertzializatzeko baimena duenean
- b) Europa mailako prozedura, laborategiak Estatu bat baino gehiagotan sendagai bat merkaturatzeko baimena eskatu nahi duenean sendagaia aldezturik ez bada EBko Estatu kide batean baimendua izan
- c) Europa mailako prozedura, zeinen bidez Europako Komisioak sendagai bat Europar Batasuneko Estatu guztietan merkaturatzea aldi berean baimentzeko erabakia hartzen den
- d) Guztiak okerrak dira

6) Laborategi farmazeutikoaren Zuzendari Teknikoa

- a) Farmazia Lizentziatua izan behar du, edo Farmaziako Gradua eduki
- b) Laborategi farmazeutiko batek planta bat baino gehiago badauka, Zuzendari Tekniko guztien artean bat aukeratu beharko da osasun agintaritzarekin hizketakide bezala
- c) Guztiak okerrak dira
- d) Guztiak zuzenak dira

7) Farmazialariaren espezializazioa

- a) Farmazeutiko batek ospitale-hezkuntza behar duten ondorengo espezialitateak egin ditzake: “analisi klinikoak”, “biokimika klinikoa”, “ospitaleko farmazia”, “mikrobiologia eta parasitologia”, “inmunologia” eta “erradiofarmazia”, guztiak 4 urtekoak
- b) Farmazeutiko batek ospitale-hezkuntza behar duten ondorengo espezialitateak egin ditzake: “analisi klinikoak”, “biokimika klinikoa”, “ospitaleko farmazia”, “mikrobiologia eta parasitologia”, “inmunologia”, “epidemiologia eta osasun publikoa” eta “erradiofarmazia”, guztiak 4 urtekoak erradiofarmazia izan ezik (3 urte)
- c) Ospitale-hezkuntza behar duten espezialitateetatik aparte “farmazia industrialean eta galenikoan espezialista” titulua lor dezake, baina kasu honetan ez da FIR proba gainditu behar
- d) Guztiak okerrak dira

8) Sendagaien erregistrarako prozedura zentralizatua derrigorrezkoa da:

- a) Sendagai zurtzen kasuan
- b) Medikamentua ikuspuntu terapeutikotik, zientifikotik edo teknikutik berrikuntza bat denean
- c) Albaitaritza medikamentu immunologikoak, Komunitatean profilaxi neurriak jasan behar dituzten animali gaixotasunen tratamendurako direnean
- d) Erantzun guztiak zuzenak dira