



MINISTERIO  
DE CIENCIA, INNOVACIÓN  
Y UNIVERSIDADES

**GRUPO PROFESIONAL: 1G**

**ESPECIALIDAD: ADMINISTRACION**

**PROGRAMA: EVALUACIÓN, INNOVACIÓN Y  
TRANSFERENCIA DE LA INVESTIGACIÓN EN CIENCIAS DE  
LA SALUD**

### **CUESTIONARIO DE EXAMEN**

#### **INSTRUCCIONES:**

1. No abra este cuestionario hasta que se lo indiquen.
2. Este examen consta de un cuestionario de **80 preguntas** con tres respuestas alternativas cada una, siendo sólo una de ellas la correcta.
3. El tiempo de realización de este ejercicio es de **80 minutos**.
4. Sólo se calificarán las respuestas marcadas en la "Hoja de Examen" y siempre que se tengan en cuenta estas instrucciones y las contenidas en la propia "Hoja de Examen".
5. En la "Hoja de Examen" que se le facilita, para cada pregunta que vaya a contestar, utilice las opciones **A, B o C. NO UTILICE LA COLUMNA D.**
6. Compruebe siempre que la marca que va a señalar en la "Hoja de Examen" corresponde al número de pregunta del cuestionario.
7. No serán valoradas las preguntas no contestadas. Las contestaciones erróneas no serán penalizadas.



**GRUPO PROFESIONAL: 1G**

**ESPECIALIDAD: ADMINISTRACION**

**PROGRAMA: EVALUACIÓN, INNOVACIÓN Y TRANSFERENCIA DE LA INVESTIGACIÓN  
EN CIENCIAS DE LA SALUD**

1.- ¿Qué estructura del Ministerio de Ciencia e Innovación gestiona el registro de las Oficinas de Transferencia de Conocimiento?

- a) La Secretaría General de Innovación.
- b) La Secretaría General de Investigación.
- c) La Subsecretaría.

2.- Según el artículo 4 de la Ley 24/2015 de patentes, ¿qué características debe tener una invención para que sea patentable?

- a) Las invenciones deben ser auténticas, declaradas ante la entidad titular en un plazo no mayor a 12 meses desde su creación y no contar con ninguna objeción por parte del examinador correspondiente.
- b) Las invenciones deben ser auténticas, descriptivas y tener un interés comercial demostrado.
- c) Las invenciones deben ser nuevas, implicar actividad inventiva y ser susceptibles de aplicación industrial.

3.- El Manual de Oslo, es un estándar de referencia para entender la innovación a nivel internacional. ¿Qué organismos se encargan de su elaboración?

- a) Organización de las Naciones Unidas (ONU) y la Organización de las Naciones Unidas para la Educación, la Ciencia y la Cultura (UNESCO).
- b) La Organización Mundial de la Salud (OMS) y la Oficina Europea de Patentes (OEP).
- c) La Organización para la Cooperación y el Desarrollo Económicos (OCDE) y la Oficina Estadística de la Unión Europea (Eurostat).

4.- ¿Qué vigencia tiene la acreditación de un Instituto de Investigación Sanitaria (IIS)?

- a) 4 años con opción de una única renovación por el mismo tiempo.
- b) 5 años con opción de sucesivas renovaciones por el mismo tiempo.
- c) La vigencia es indefinida.



5.- Según el artículo 37 de la Ley 14/2011 de la Ciencia, la Tecnología y la Innovación, ¿qué organismo facilitará el acceso a los repositorios de acceso abierto y su interconexión con iniciativas similares nacionales e internacionales, promoviendo el desarrollo de sistemas que lo faciliten, e impulsará la ciencia abierta en la Estrategia Española de Ciencia, Tecnología e Innovación, reconociendo el valor de la ciencia como bien común y siguiendo las recomendaciones europeas en materia de ciencia abierta?

- a) El Instituto de Salud Carlos III a través de la Biblioteca Nacional de Ciencias de la Salud.
- b) La Fundación Española para la Ciencia y la Tecnología.
- c) El Ministerio de Ciencia e Innovación.

6.- ¿Cuál de los siguientes tipos de contratos NO es uno de los contratos recogidos en el artículo 36 de la Ley 14/2011, de 1 de junio, de la Ciencia, la Tecnología y la Innovación y por tanto NO se rige por el derecho privado y con sujeción al principio de libertad de pactos?

- a) Contratos de prestación de servicios de investigación, desarrollo y asistencia técnica con entidades públicas y privadas, para la realización de trabajos de carácter científico y técnico o para el desarrollo de enseñanzas de especialización o actividades específicas de formación.
- b) Contratos de financiación y de colaboración para la valorización y transferencia de resultados de la actividad de investigación, desarrollo e innovación.
- c) Contratos de concesión de obras.

7.- Un modelo de utilidad es un título de propiedad industrial que reconoce el derecho exclusivo sobre una invención, impidiendo a otros su fabricación, venta o utilización sin consentimiento del titular. ¿Qué duración tiene la protección de una invención a través esta modalidad?

- a) 20 años.
- b) 10 años.
- c) 25 años.

8.- Según el Real Decreto 984/2022, de 22 de noviembre, por el que se establecen las Oficinas de Transferencia de Conocimiento y se crea su Registro. ¿Cuál NO es una función de Transferencia de Conocimiento?

- a) La elaboración y revisión de propuestas de proyectos de investigación.
- b) La investigación colaborativa entre entidades públicas y privadas, así como la contratación de servicios de I+D+I y tecnológicos.
- c) La difusión social del conocimiento.



9.- Durante el periodo de programación 2021 – 2027, y de acuerdo con lo establecido en el Reglamento (UE) 2021/1060, el Fondo Europeo de Desarrollo Regional (FEDER) y el Fondo Social Europeo Plus (FSE+) son:

- a) Fondos de la política europea de cohesión cuyo presupuesto se ejecuta en régimen de gestión compartida por los Estados miembros y la Comisión Europea.
- b) Fondos de la política europea de cohesión cuyo presupuesto se ejecuta en régimen de gestión directa por parte de la Comisión Europea.
- c) Fondos de la política europea de cohesión, cuyo presupuesto se ejecuta, en el caso del FEDER, en régimen de gestión compartida por los Estados Miembros y la Comisión Europea, y en el caso del FSE+, en régimen de gestión directa por parte de la Comisión Europea.

10.- El reglamento (UE) 2021/1060 del Parlamento europeo y del Consejo establece que en el caso del Fondo Europeo de Desarrollo Regional y el Fondo Social Europeo Plus:

- a) Prestarán ayuda al objetivo de inversión en empleo y crecimiento, estableciéndose para todo el Estado Miembro un porcentaje de cofinanciación máximo, que depende del PIB per cápita del Estado Miembro con respecto al PIB per cápita promedio de la UE-27.
- b) Prestarán ayuda al objetivo de inversión en empleo y crecimiento, estableciéndose un porcentaje de cofinanciación máximo para cada categoría de región, dependiendo la categoría asignada del PIB per cápita de la región con respecto al PIB medio per cápita de la UE-27.
- c) No establece más límites a la cofinanciación que aquellos que se pudieran establecer en las decisiones por las que la Comisión Europea apruebe los programas.

11.- La Ley 14/2011, de 1 de junio, de la Ciencia, la Tecnología y la Innovación, establece en su artículo 6 que la Estrategia Española de Ciencia, Tecnología e Innovación debe definir, entre otros:

- a) Los objetivos a alcanzar, indicadores de seguimiento y evaluación de resultados, prioridades científico-técnicas y sociales, y los programas a desarrollar por los agentes de ejecución de la Administración General del Estado para alcanzar los objetivos, costes previsibles para su realización y las fuentes de financiación.
- b) Un calendario plurianual de convocatorias.
- c) Los principios básicos, objetivos generales, indicadores de seguimiento y evaluación de resultados, prioridades científico-técnicas y sociales generales, ejes prioritarios en el ámbito de la innovación, objetivos de los planes de investigación científica y técnica y de innovación de la Administración General del Estado y de las Comunidades Autónomas.





12.- La Estrategia Española de Ciencia, Tecnología e Innovación vigente actualmente:

- a) Define 7 objetivos que agrupa en cuatro secciones: Afrontar las prioridades de nuestro entorno, Fomentar la I+D+i y su transferencia, Desarrollar, atraer y retener el talento y Catalizar la innovación y el liderazgo empresarial.
- b) Define 4 objetivos generales: Reconocimiento y promoción del talento en I+D+i y su empleabilidad; Fomento de la investigación científica y técnica de excelencia; Impulso del liderazgo empresarial en I+D+i; y Fomento de actividades de I+D+i orientadas a los retos globales de la sociedad.
- c) Establece los siguientes objetivos: especialización y agregación en la generación de conocimiento y talento; transferencia y gestión del conocimiento; apoyo a la internacionalización y promoción del liderazgo internacional; difusión de una cultura científica, innovadora y emprendedora; corresponsabilidad de todas las administraciones públicas; impulso al acceso abierto; puesta en marcha de un sistema integrado de información.

13.- Entre las actuaciones incluidas en el Plan Estatal de Investigación Científica y Técnica y de Innovación 2021-2023, señale la opción que comprende únicamente actuaciones pertenecientes al programa estatal para impulsar la investigación científico-técnica y su transferencia:

- a) Adquisición de equipamiento científico-técnico (Agencia Estatal De Investigación) y Proyectos de colaboración público-privada (Agencia Estatal De Investigación).
- b) Misiones ciencia e innovación (Centro para el Desarrollo Tecnológico y la Innovación) y Proyectos de investigación clínica independiente (Instituto De Salud Carlos III).
- c) Contratos "Torres Quevedo" (Agencia Estatal De Investigación) y Proyectos de generación de conocimiento (Agencia Estatal De Investigación).

14.- En el Plan Estatal de Investigación Científica y Técnica y de Innovación 2021-2023, las Acción Estratégicas:

- a) Son 2 (salud; economía y sociedad digital), incluidas en el Programa estatal de I+D+i orientada a los retos de la sociedad.
- b) Son 5 (salud; biotecnología; energía y cambio climático; telecomunicaciones y sociedad de la información; nanociencia y nanotecnología, nuevos materiales y procesos industriales), incluidas en el Programa estatal para afrontar las prioridades de nuestro entorno.
- c) Son 6 (salud; cultura, creatividad y sociedad inclusiva; seguridad para la sociedad; mundo digital, industria, espacio y defensa; clima, energía y movilidad; alimentación, bioeconomía, recursos naturales y medioambientales), incluidas en el Programa estatal para afrontar las prioridades de nuestro entorno.



15.- Según establece 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:

a) No podrá iniciarse ningún ensayo clínico en tanto no se disponga de suficientes datos científicos y, en particular, ensayos farmacológicos y toxicológicos en animales, que garanticen que los riesgos que implica en la persona en que se realiza son admisibles.

b) Los ensayos clínicos con medicamentos en investigación estarán sometidos, tras la obtención del informe favorable correspondiente, a régimen de autorización por el Comité Ético Nacional de Investigación Clínica, conforme al procedimiento reglamentariamente establecido.

c) Durante la realización del ensayo clínico no se presumirá que los daños que afecten a la salud de la persona sujeta al ensayo se han producido como consecuencia de este, estando el sujeto del ensayo clínico obligado a probar el daño y nexo entre el ensayo y el daño producido.

16.- El Real Decreto 53/2013, de 1 de febrero, por el que se establecen las normas básicas aplicables para la protección de los animales utilizados en experimentación y otros fines científicos, incluyendo la docencia, regula distintos aspectos relacionados con los animales utilizados en experimentación. Señale la respuesta correcta:

a) El ámbito de dicho Real Decreto es únicamente los animales vertebrados no humanos vivos.

b) Recoge explícitamente el principio de reemplazo, reducción y refinamiento.

c) Permite utilizar en los procedimientos a chimpancés, gorilas, bonobos u orangutanes, aunque fijan unos requisitos especialmente estrictos para su uso.

17.- ¿Cuáles son los principales agentes de financiación adscritos al Ministerio de Ciencia e Innovación según el Art. 45 de la Ley 14/2011, de 1 de junio, de la Ciencia, la Tecnología y la Innovación?

a) La Agencia Estatal de Investigación y el Centro para el Desarrollo Tecnológico Industrial.

b) El Centro para el Desarrollo Tecnológico Industrial, la Agencia Española de Investigación y el Instituto de Salud Carlos III por sus atribuciones reconocidas por el Ministerio de Sanidad.

c) El Centro para el Desarrollo Tecnológico Industrial, la Agencia Española de Investigación y los Organismos Públicos de Investigación, fundamentalmente, el ISCIII.



18.- Indique qué normativa regula los incentivos fiscales relacionados con la investigación en España:

- a) La Ley 14/2011, de 1 de junio, de la Ciencia, la Tecnología y la Innovación.
- b) El Real Decreto 887/2006, de 21 de julio, por el que se aprueba el Reglamento de la Ley 38/2003, de 17 de noviembre, General de Subvenciones.
- c) la Ley 27/2014, de 27 de noviembre, del Impuesto sobre Sociedades.

19.- Indique cuál de los siguientes Fondos Estructurales y de Inversión Europeos **NO** se puede emplear para financiar la I+D+i en España:

- a) El Fondo Social Europeo.
- b) El Fondo de Cohesión.
- c) El Fondo Europeo Agrícola de Desarrollo Rural.

20.- Señale cuál es el instrumento fundamental de financiación de la Investigación en biomedicina y Salud en España:

- a) La Acción Estratégica en Salud que gestiona el Instituto de Salud Carlos III.
- b) La acreditación de los Centros de excelencia Severo Ochoa y unidades de excelencia María de Maeztu.
- c) Las ayudas que financia la Agencia Estatal de Investigación.

21.- ¿Quién acordará la cartera común de servicios del Sistema Nacional de Salud, que se aprobará mediante Real Decreto?

- a) El Consejo Interterritorial de Salud.
- b) El Ministerio de Sanidad.
- c) La Agencia Española del Medicamento.

22.- ¿Cuáles son los principales derechos que regula la ley de protección de datos?

- a) Derecho de acceso, rectificación, supresión, oposición, derecho a la limitación del tratamiento y derecho a la portabilidad.
- b) Derecho de protección, intimidad, y en ocasiones, de oposición.
- c) Derecho de acceso, rectificación, supresión y en ocasiones, de oposición.



23.- Indique cuál de las siguientes afirmaciones es la correcta, en cuanto a protección de datos en salud:

- a) Los datos relativos a la salud son datos especialmente protegidos y su tratamiento está prohibido salvo que concurren los supuestos recogidos en la Ley Orgánica 3/2018, de 5 de diciembre, de Protección de Datos Personales y garantía de los derechos digitales.
- b) Los datos relativos a la salud son datos especialmente protegidos salvo para la comunidad científica que puede utilizarlos libremente para llevar a cabo sus investigaciones.
- c) Los datos relativos a la salud son datos de libre acceso que pueden ser utilizados en investigación sin atención a su protección, pues sirven para el bien público común.

24.- ¿Cuál es la definición que ofrece la Organización Mundial de la Salud (OMS) sobre salud?

- a) La salud es un estado de completo bienestar físico, mental y social, y no solamente la ausencia de afecciones o enfermedades.
- b) La salud es la ausencia de cualquier tipo de enfermedad física.
- c) La salud es la medida individual que cada individuo considera que es una ausencia de enfermedad, y se mide de forma subjetiva.

25.- Respecto a las Misiones de la Unión Europea, indica qué afirmación de las siguientes es la correcta:

- a) Son una nueva forma de implementar la I+D+I con un impacto social y económico en áreas de interés para la UE y sus ciudadanos.
- b) La Comisión ha puesto en marcha seis misiones.
- c) Una misión debe durar máximo cinco años para alcanzar sus objetivos.

26.- En Horizonte Europa se aplica un porcentaje único de financiación según el tipo de proyecto mediante reembolso de los costes subvencionables, que incluyen los costes directos y una tasa única para los costes indirectos de un:

- a) 15%
- b) 25%
- c) 10%





27.- Indica cuál de estas afirmaciones es correcta. Las Asociaciones Europeas (Partenariados):

- a) Son la nueva versión de las iniciativas de programación conjunta que ya existían en el Programa Marco Horizonte 2020 (ERA-NET, Asociaciones Público-Privadas, EIT-KICs, etc.)
- b) Se definen como una cartera de acciones interdisciplinares basada en la I+D+I, destinadas a alcanzar una meta audaz e inspiradora, a la vez que cuantificable, que tiene un gran impacto en la sociedad.
- c) Pueden ser de cinco tipos, según su gestión y funcionamiento.

28.- El Pilar 2, del programa Horizonte Europa está formado por:

- a) 5 clústeres.
- b) 6 clústeres.
- c) 7 clústeres.

29.- Una forma jurídica específica que facilita la creación y el funcionamiento de Infraestructuras de Investigación es:

- a) ERIC
- b) ESFRI
- c) EOSC

30.- Las Infraestructuras de Investigación Europeas son instalaciones que ofrecen recursos y servicios a la comunidad científica para desarrollar investigación de vanguardia. Estos servicios se ofrecen:

- a) Exclusivamente a la comunidad científica del sector público.
- b) Exclusivamente a la comunidad científica del sector privado.
- c) A la comunidad científica del sector público y privado.



31.- Entre los objetivos de la Ley 14/2007, de 3 de julio, de Investigación Biomédica, se encuentra:

- a) Fomentar la investigación científica y técnica abierta, inclusiva y responsable en todos los ámbitos del conocimiento, como factor esencial para desarrollar la competitividad y el bienestar social, mediante la creación de un entorno económico, social, cultural e institucional favorable al conocimiento y a la innovación.
- b) Fomentar la ciencia básica o fundamental y su valor intrínseco y autosuficiente para generar nuevos conocimientos, reconociendo el valor de la ciencia como bien común.
- c) Las investigaciones relacionadas con la salud humana que impliquen procedimientos invasivos.

32.- En cuanto al Consentimiento informado y derecho a la información, recogidos en el artículo 4 de la Ley 14/2007, de 3 de julio, de Investigación Biomédica, indica qué afirmación es la correcta:

- a) Las personas que participen en una investigación biomédica no podrán revocar su consentimiento.
- b) La información se proporcionará por escrito y comprenderá la naturaleza, importancia, implicaciones y riesgos de la investigación, en los términos que establece la Ley.
- c) Las personas con discapacidad y los menores no participarán en la toma de decisiones a lo largo del proceso de investigación.

33.- ¿Qué entidad coordina la Red de Unidades de Cultura Científica y de la Innovación (UCC+I)?

- a) La Agencia Estatal de Investigación.
- b) La Fundación Española para la Ciencia, la Tecnología y la Innovación.
- c) El Consejo Superior de Investigaciones Científicas.

34.- ¿Cuál es el órgano de gobierno, dirección, administración y representación de la Fundación Española para la Ciencia, la Tecnología y la Innovación?

- a) El Consejo de Administración
- b) La Dirección General
- c) El Patronato



35.- Indique cuál de los siguientes organismos NO forma parte de IHI (Innovative Health Initiative):

- a) European Federation of Pharmaceutical Industries and Associations (EFPIA).
- b) EuropaBIO.
- c) European Food Safety Authority (EFSA).

36.- A la convocatoria Centros de Excelencia Severo Ochoa pueden presentarse, entre otras entidades:

- a) Empresas de base tecnológica.
- b) Los Institutos de Investigación Sanitaria.
- c) Los centros privados de I+D+I sin ánimo de lucro.

37.- La convocatoria Centros de Excelencia Severo Ochoa y Unidades María de Maeztu pertenece al Programa Estatal para Impulsar la Investigación Científico-Técnica y su Transferencia, y más concretamente se engloba dentro del:

- a) Subprograma Estatal de Fortalecimiento Institucional.
- b) Subprograma Estatal de Infraestructuras y Equipamiento Científico-Técnico.
- c) Ninguno de los anteriores.

38.- ¿Qué estructura de investigación cooperativa cuenta con un comité científico asesor externo?

- a) Las Plataformas ISCIII de apoyo a la I+D+i en Biomedicina y Ciencias de la Salud.
- b) Las Redes de Investigación Cooperativa Orientadas a Resultados en Salud (RICORS).
- c) Las dos respuestas anteriores son correctas.

39.- ¿Qué estructura tiene como finalidad proporcionar soporte de alto nivel científico, técnico y tecnológico a la comunidad investigadora que desarrolla su actividad en el Sistema Nacional de Salud?

- a) Las Redes de Investigación Cooperativa Orientadas a Resultados en Salud (RICORS).
- b) Los Institutos de Investigación Sanitaria.
- c) Las Plataformas ISCIII de apoyo a la I+D+i en Biomedicina y Ciencias de la Salud.



40.- En la actualidad existen:

- a) Dos Centros de Investigación Biomédica en Red, uno de ellos con varias áreas temáticas.
- b) Un único Centro de Investigación Biomédica en Red, con varias áreas temáticas.
- c) Ninguna de las anteriores es correcta.

41.- De acuerdo con lo establecido en el artículo 128 de la Ley 40/2015, de 1 de octubre, de Régimen Jurídico del Sector Público, son actividades propias de las fundaciones del sector público estatal las realizadas:

- a) sin ánimo de lucro, para el cumplimiento de fines de interés general, siempre y cuando el servicio se preste de forma gratuita.
- b) sin ánimo de lucro, para el cumplimiento de fines de interés general, siempre y cuando el servicio se preste mediante contraprestación.
- c) sin ánimo de lucro, para el cumplimiento de fines de interés general, con independencia de que el servicio se preste de forma gratuita o mediante contraprestación.

42.- Según lo dispuesto en el artículo 36 de la Ley 50/2002, de 26 de diciembre, de Fundaciones:

- a) El Registro de Fundaciones de Competencia estatal depende del Ministerio de Hacienda y Función Pública.
- b) El Registro de Fundaciones de Competencia estatal depende del Ministerio de Justicia.
- c) En el Registro de Fundaciones de Competencia estatal se inscribirán los actos relativos a las fundaciones que desarrollen su actividad en el territorio de una única Comunidad Autónoma.

43.- De acuerdo con lo indicado en sus Estatutos, el órgano de gobierno de la Fundación CNIO es:

- a) El patronato.
- b) El Comité de Dirección.
- c) El Comité Científico.





44.- Indique la respuesta correcta. La finalidad de la Fundación CIEN es:

- a) El fomento de la investigación en todos los campos de la neurología básica, clínica y epidemiológica.
- b) El fomento de la investigación oncológica.
- c) El fomento de la investigación en relación con las enfermedades cardiovasculares.

45.- Indique a respuesta correcta en relación con la Carta Europea del Investigador:

- a) Es de obligado cumplimiento para que una entidad pueda participar en los Proyectos financiados por el Programa Marco de Investigación de la UE "Horizonte Europa".
- b) Reúne una serie de principios y exigencias generales que especifican el papel, las responsabilidades y los derechos de los investigadores y de las entidades que emplean y/o financian investigadores.
- c) Tiene como destinatarios exclusivos a los investigadores jóvenes que se encuentran en la primera etapa de su carrera profesional.

46.- Indique la respuesta correcta en relación con la iniciativa EURAXESS:

- a) Es el sello de excelencia otorgado por la Comisión Europea a aquellas instituciones que siguen los principios de la Carta Europea y el Código de Conducta.
- b) Es uno de los Programas integrantes del Programa Marco de Investigación "Horizonte Europa" que tiene por objeto fomentar la excelencia de los recursos humanos europeos en investigación.
- c) Es una iniciativa paneuropea que ofrece información y servicios de apoyo profesional a investigadores en Europa, con el objetivo de facilitar la movilidad y el desarrollo profesional del personal investigador, así como incrementar la colaboración científica entre Europa y el mundo.



47.- De acuerdo con lo establecido en la Recomendación de la Comisión, de 10 de abril de 2008, "sobre la gestión de la propiedad intelectual en las actividades de transferencia de conocimientos y Código de buenas prácticas para las universidades y otros organismos públicos de investigación", en un proyecto de investigación en régimen de colaboración, la titularidad de la información adquirida:

- a) Debe corresponder siempre a la parte que la ha generado.
- b) Al tratarse de un proyecto en régimen de colaboración, debería corresponder siempre a todos los participantes del proyecto en régimen de cotitularidad.
- c) Puede asignarse a las diferentes partes del proyecto con arreglo a un acuerdo contractual celebrado previamente, en el que se recojan adecuadamente los respectivos intereses, las tareas y las contribuciones financieras o de otro tipo de las partes en el proyecto.

48.- De acuerdo con lo establecido en la Recomendación de la Comisión, de 10 de abril de 2008, "sobre la gestión de la propiedad intelectual en las actividades de transferencia de conocimientos y Código de buenas prácticas para las universidades y otros organismos públicos de investigación", «la información adquirida»:

- a) Es la asignación de la titularidad de la propiedad intelectual que se genera en el marco del proyecto.
- b) Es la asignación de la titularidad de la propiedad intelectual que poseen la partes antes de comenzar el proyecto.
- c) Son derechos que las partes se conceden mutuamente con fines de investigación o con fines de explotación.

49.- Según el artículo 62 de la Ley 14/1986, de 25 de abril, General de Sanidad, en la delimitación de las zonas básicas de salud deberán tenerse en cuenta:

- a) Las distancias mínimas de las agrupaciones de población más cercanas a los servicios y el tiempo medio a invertir en su recorrido usando los medios ordinarios.
- b) Las características epidemiológicas de la zona.
- c) Las instalaciones y recursos sanitarios de las zonas colindantes.



50.- De conformidad con la Ley 14/1986, de 25 de abril, General de Sanidad, las Universidades para el ejercicio de la docencia y la investigación, deberán contar, al menos, con:

- a) Dos Hospitales y tres Centros de Atención Primaria universitarios o con función universitaria.
- b) Dos Hospitales y dos Centros de Atención Primaria universitarios o con función universitaria.
- c) Un Hospital y tres Centros de Atención Primaria universitarios o con función universitaria.

51.- De acuerdo con lo señalado en el artículo 31 de la Ley 38/2003, de 17 de noviembre, General de Subvenciones, y salvo disposición expresa en contrario, en las bases reguladoras de las subvenciones, se considerará gasto realizado el que:

- a) Haya sido efectivamente pagado con anterioridad a la finalización del período de justificación.
- b) Haya sido efectivamente realizado dentro del período de ejecución.
- c) Haya sido efectivamente pagado con anterioridad a la finalización del período de ejecución.

52.- El plazo máximo para resolver y notificar la resolución del procedimiento de concesión de subvenciones no podrá exceder de:

- a) Seis meses sin excepción.
- b) Tres meses a partir de la publicación de la correspondiente convocatoria, salvo que la misma posponga sus efectos a una fecha posterior.
- c) Seis meses, salvo que una norma con rango de ley establezca un plazo mayor o así venga previsto en la normativa de la Unión Europea.

53.- El plazo de prescripción de infracciones y sanciones en materia de subvenciones será de:

- a) Cuatro años para las infracciones y cinco para las sanciones.
- b) Cuatro años para las infracciones y sanciones.
- c) Cinco años para las infracciones y sanciones.



54.- Según el artículo 56 de la Ley 38/2003, General de Subvenciones, constituye una infracción leve la siguiente conducta:

- a) La obtención de una subvención falseando las condiciones requeridas para su concesión u ocultando las que la hubiesen impedido o limitado.
- b) La no aplicación, en todo o en parte, de las cantidades recibidas a los fines para los que la subvención fue concedida.
- c) La presentación fuera de plazo de las cuentas justificativas de la aplicación dada a los fondos percibidos.

55.- En base al artículo 4 de la ley 14/2011, de 1 de junio, de la Ciencia, la Tecnología y la Innovación, el Sistema Español de Ciencia, Tecnología e Innovación se rige por los principios de:

- a) Calidad, coordinación, cooperación, eficacia, eficiencia, competencia, transparencia, internacionalización, apertura de la investigación científica, evaluación de resultados, igualdad de trato y oportunidades, inclusión y rendición de cuentas.
- b) Calidad, coordinación, cooperación, eficacia, eficiencia, competencia, internacionalización, evaluación de resultados, igualdad de trato y oportunidades, inclusión y rendición de cuentas.
- c) Calidad, coordinación, cooperación, efectividad, competencia, transparencia, lealtad, internacionalización, apertura de la investigación científica, evaluación de resultados, igualdad de trato y oportunidades, inclusión y rendición de cuentas.

56.- La duración del contrato predoctoral, regulado en el artículo 21 de la ley 14/2011, de 1 de junio, de la Ciencia, la Tecnología y la Innovación:

- a) No podrá ser inferior a un año, ni exceder de cuatro años. Cuando el contrato se hubiese concertado por una duración inferior a cuatro años podrá prorrogarse sucesivamente sin que, en ningún caso, las prórrogas puedan tener una duración inferior a un año. No obstante, cuando el contrato se concierte con una persona con discapacidad, el contrato podrá alcanzar una duración máxima de seis años, prórrogas incluidas.
- b) No podrá ser inferior a un año, ni exceder de cuatro años. Cuando el contrato se hubiese concertado por una duración inferior a cuatro años podrá prorrogarse sucesivamente sin que, en ningún caso, las prórrogas puedan tener una duración inferior a un año. No obstante, cuando el contrato se concierte con una persona con discapacidad, el contrato podrá alcanzar una duración máxima de ocho años, prórrogas incluidas.
- c) No podrá ser inferior a un año, ni exceder de cuatro años. Cuando el contrato se hubiese concertado por una duración inferior a cuatro años podrá prorrogarse sucesivamente sin que, en ningún caso, las prórrogas puedan tener una duración inferior a un año. No obstante, cuando el contrato se concierte con una persona con discapacidad, el contrato podrá alcanzar una duración máxima de diez años, prórrogas incluidas.





57.- Según el Estatuto del Instituto de Salud Carlos III, artículo 1, la misión del Instituto de Salud Carlos III consiste en:

- a) Desarrollar y ofrecer servicios científico-técnicos e investigación de la más alta calidad, dirigidos al Sistema Nacional de Salud y al conjunto de la sociedad.
- b) Dar asesoramiento experto a administraciones públicas e instituciones privadas.
- c) Impulsar y crear empresas de base tecnológica.

58.- Los Centros Nacionales de Epidemiología, Microbiología, Sanidad Ambiental y Medicina Tropical entre otros, tienen como superior jerárquico inmediato:

- a) La Dirección General.
- b) La Subdirección General de Servicios Aplicados, Formación e Investigación.
- c) El Consejo Rector.

59.- Entre las funciones principales de la Agencia Estatal de Investigación se encuentra:

- a) Dar ayudas económicas a los países con menos recursos.
- b) La gestión de los programas, instrumentos y actuaciones que se le adjudique en el marco de los Planes Estatales de Investigación Científica y Técnica y de Innovación, mediante la asignación objetiva e imparcial de los recursos disponibles.
- c) Ninguna de las anteriores es correcta.

60.- La Agencia Estatal de Investigación:

- a) Solo financia proyectos sobre ciencias sociales.
- b) Solo financia proyectos en biomedicina.
- c) Cuenta con 19 áreas temáticas, que engloban un elevado número de disciplinas científicas.



61.- Dentro de la Acción Estratégica en Salud, en el marco del Programa Estatal para Impulsar la Investigación Científico-Técnica y su Transferencia y sus correspondientes subprogramas, se incluye el:

- a) Subprograma Estatal de Generación de Conocimiento, Subprograma Estatal de Transferencia de Conocimiento, Subprograma Estatal de Fortalecimiento Institucional y Subprograma Estatal de Infraestructuras y Equipamiento Científico-Técnico.
- b) Subprograma Estatal de Formación, Subprograma Estatal de Incorporación y Subprograma Estatal de Movilidad.
- c) Subprograma Estatal de Internacionalización, Subprograma Estatal de Sinergias Territoriales y Subprograma Estatal de Acciones Estratégicas.

62.- Podrán obtener la condición de entidades beneficiarias en las convocatorias de la Acción Estratégica en Salud, de acuerdo a la Orden CIN/1412/2021, de 10 de diciembre de 2021:

- a) Las entidades e instituciones sanitarias públicas sin licencia de actividad sanitaria, pero con actividad de I+D+I demostrable en el área de conocimiento de Salud.
- b) Las entidades e instituciones sanitarias privadas, sin licencia de actividad sanitaria, vinculadas o concertadas al SNS, que cumplan con las condiciones recogidas en la ley 14/1986, de 25 de abril, General de Sanidad, Título III, artículo 67, que regula la vinculación a la red pública de hospitales del sector privado.
- c) Los institutos de investigación sanitaria, aunque no estén acreditados por orden ministerial.

63.-Entre los principales requisitos para el otorgamiento de las subvenciones se encuentra:

- a) Con carácter previo al otorgamiento de las subvenciones, deberán aprobarse las normas que establezcan las bases reguladoras de concesión en los términos establecidos en esta ley.
- b) La fiscalización posterior de los actos administrativos de contenido económico, en los términos previstos en las leyes.
- c) Las bases reguladoras de cada tipo de subvención se publicarán en el "Boletín Oficial de la Comunidad de Madrid" o en el diario oficial correspondiente.



64.- La aprobación del Real Decreto 103/2019, de 1 de marzo, del Estatuto del personal investigador predoctoral en formación:

- a) Establece que el personal investigador predoctoral en formación podrá colaborar en tareas docentes hasta un máximo de 180 horas durante la extensión del contrato predoctoral.
- b) Establece que en ningún caso el personal investigador predoctoral en formación podrá colaborar en tareas docentes durante la extensión del contrato predoctoral.
- c) Establece que el personal investigador predoctoral en formación no podrá colaborar en tareas docentes después de la finalización del contrato.

65.- El Primer Plan Nacional de Investigación Científica y Desarrollo Tecnológico, abarca el periodo:

- a) 1988-1991.
- b) 1980-1983.
- c) 1992-1995.

66.- ¿Qué periodo abarca la actual Estrategia Española de Ciencia, Tecnología e Innovación (EECTI)?

- a) 2018-2024.
- b) 2020-2025.
- c) 2021-2027.

67.- Según el Artículo 4 del Real Decreto 1406/1986 de 6 de junio, por el que se aprueba el Reglamento del Centro para el Desarrollo Tecnológico Industrial (CDTI), los órganos rectores son:

- a) El Consejo de Administración, las Comisiones Ejecutivas, el Presidente/a y el Director/a General.
- b) El Consejo de Administración, el Comité de dirección, el Presidente/a y el Director/a General.
- c) Ninguna de las anteriores es correcta.



68.- Según el Artículo 3 del Real Decreto 1406/1986 de 6 de junio, por el que se aprueba el Reglamento del Centro para el Desarrollo Tecnológico Industrial, son funciones del CDTI:

- a) Promover la colaboración entre la industria y las Instituciones y Organismos de investigación y desarrollo tecnológico.
- b) El desarrollo de innovaciones en materia de promoción de la salud que sirvan de apoyo a los Programas de la Administración General del Estado y de las Comunidades Autónomas.
- c) Promover la investigación científica y técnica en todas las áreas del saber mediante la asignación eficiente de los recursos públicos, la promoción de la excelencia, el fomento de la colaboración entre los agentes del Sistema y el apoyo a la generación de conocimientos de alto impacto científico.

69.- Según el Artículo 5 del Real Decreto 1406/1986 de 6 de junio, por el que se aprueba el Reglamento del Centro para el Desarrollo Tecnológico Industrial (texto consolidado - Última modificación de 11 de febrero de 2012), el Consejo de Administración del CDTI está integrado por:

- a) El Presidente/a, el Director/a General, un mínimo de 10 y un máximo de 17 Vocales.
- b) El Presidente/a, el Director/a General, un mínimo de 7 y un máximo de 10 Vocales.
- c) El Presidente/a, el Director/a General, un mínimo de 5 y un máximo de 10 Vocales.

70.- ¿Qué afirmación es **INCORRECTA** en relación a los conflictos de intereses según el Código de Buenas Prácticas Científicas del Instituto de Salud Carlos III:

- a) Los investigadores deben prestar mucha atención a los posibles conflictos de intereses para advertirlos o identificarlos.
- b) El ISCIII elaborará unos criterios institucionales para el tratamiento de los conflictos de intereses que puedan aparecer.
- c) Los empleados públicos deben anteponer sus intereses particulares, aunque comprometan su juicio o criterio profesional o la misión del ISCIII.

71.- Entre las funciones del Comité de Integridad Científica del ISCIII NO se encuentra:

- a) Informar y sensibilizar a la comunidad científica de los centros del ISCIII sobre los aspectos éticos y deontológicos de la investigación biomédica.
- b) Emitir los informes solicitados por investigadores e instituciones sobre proyectos o trabajos de investigación que impliquen estudios en seres humanos, utilización de sus datos personales o de muestras biológicas de origen humano.
- c) Actualizar el código cada cinco años.





72.- ¿Cuáles son las entidades que pueden formar parte de un Instituto de Investigación Sanitaria (IIS) según el Real Decreto 279/2016, de 24 de junio, sobre acreditación de institutos de investigación biomédica o sanitaria? Señale la respuesta correcta:

- a) Las entidades que integrarán los IIS serán necesariamente, de una parte, hospitales docentes del SNS, y, de otra, centros públicos o privados de I+D+i, entre los cuales se incluyen los dispositivos de investigación de atención primaria.
- b) Las entidades que integrarán los IIS serán necesariamente, centros de investigación pública o privada, siempre y cuando realicen actividades de investigación sanitaria.
- c) Las entidades que integrarán los IIS serán los hospitales docentes del SNS, los centros públicos o privados de I+D+i y necesariamente, un centro de investigación del ISCIII.

73.- En relación con los procedimientos de concesión de subvenciones, señale la respuesta correcta:

- a) El procedimiento ordinario se tramitará en régimen de concurrencia competitiva.
- b) El procedimiento extraordinario se tramitará en régimen de concurrencia competitiva.
- c) El procedimiento ordinario se tramitará en régimen de concurrencia no competitiva.

74.- De acuerdo con lo establecido en la Ley 38/2003 de 17 de noviembre, General de Subvenciones, respecto al plazo para ejercer la acción de reintegro, ¿cuándo prescribe el derecho de la Administración a reconocer o liquidar el reintegro?

- a) Prescribirá a los cuatro años.
- b) Prescribirá a los cinco años.
- c) Prescribirá a los seis años.

75.- De acuerdo con lo establecido en el artículo 29 de la Ley 38/2003, de 17 de noviembre, General de Subvenciones en relación con la subcontratación de las actividades subvencionadas por los beneficiarios:

- a) El beneficiario no podrá subcontratar la actividad.
- b) La actividad subvencionada que el beneficiario subcontrate con terceros no excederá del porcentaje que se fije en las bases reguladoras de la subvención. En el supuesto de que tal previsión no figure, el beneficiario podrá subcontratar hasta un porcentaje que no exceda del 50 por ciento del importe de la actividad subvencionada.
- c) La actividad subvencionada que el beneficiario subcontrate con terceros no excederá del porcentaje que se fije en las bases reguladoras de la subvención. En el supuesto de que tal



previsión no figure, el beneficiario podrá subcontratar hasta un porcentaje que no exceda del 10 por ciento del importe de la actividad subvencionada.

76.- Indique la respuesta que incluya todas las escalas del personal técnico funcionario de carrera al servicio de los Organismos Públicos de Investigación de la Administración General del Estado:

a) Tecnólogos de Organismos Públicos de Investigación, Técnicos Superiores Especializados de Organismos Públicos de Investigación, Científicos Superiores de la Defensa, Técnicos Especializados de Organismos Públicos de Investigación, Ayudantes de Investigación de Organismos Públicos de Investigación, Auxiliares de Investigación de Organismos Públicos de Investigación.

b) Tecnólogos de Organismos Públicos de Investigación, Técnicos Medios Especializados de Organismos Públicos de Investigación, Científicos Superiores de la Defensa, Ayudantes de Investigación de Organismos Públicos de Investigación, Auxiliares de Organismos Autónomos.

c) Técnicos Especializados de Organismos Públicos de Investigación, Tecnólogos de Organismos Públicos de Investigación, Técnicos Superiores Especializados de Organismos Públicos de Investigación, Auxiliares de Investigación de Organismos Públicos de Investigación, Ayudantes de Investigación de Organismos Públicos de Investigación, Auxiliares de Organismos Autónomos.

77.- De acuerdo con lo establecido en la Ley 14/2011 de 1 de junio de la Ciencia, la Tecnología y la Innovación, señale la respuesta correcta en relación con los contratos de trabajo bajo la modalidad de contrato de acceso de personal investigador doctor:

a) El contrato podrá realizarse con personal que no disponga de título de Doctor o Doctora.

b) El contrato será de duración indeterminada y con dedicación a tiempo parcial.

c) La duración del contrato será al menos de tres años, y podrá prorrogarse hasta el límite máximo de seis años. Las prórrogas no podrán tener una duración inferior a un año.

78.- Según la Ley 47/2003, de 26 de noviembre, General Presupuestaria, ¿qué ocurriría si la Ley de Presupuestos Generales del Estado no se aprobara antes del primer día del ejercicio económico correspondiente?

a) Se considerarán automáticamente prorrogados los presupuestos modificados del ejercicio anterior hasta la aprobación y publicación de los nuevos en el "Boletín Oficial del Estado".

b) Se considerarán automáticamente prorrogados los presupuestos iniciales del ejercicio anterior hasta la aprobación y publicación de los nuevos en el "Boletín Oficial del Estado".

c) El Presidente del Gobierno deberá valorar la convocatoria de nuevas elecciones.



MINISTERIO  
DE CIENCIA, INNOVACIÓN  
Y UNIVERSIDADES

79.- Según el artículo 27 de la Ley 47/2003 de 26 de noviembre, la gestión del sector público estatal está sometida al régimen de presupuesto anual aprobado por:

- a) El Gobierno.
- b) Las Cortes Generales.
- c) La Seguridad Social.

80.- Los Presupuestos Generales del Estado se adecuarán a los escenarios presupuestarios:

- a) Anuales.
- b) Trimestrales.
- c) Plurianuales.

