

## PROVA SCRITTA N. 2



### 1) I protocolli terapeutici possono essere effettuati:

- a) con l'utilizzo di antibiotici ad esclusione quelli di importanza critica per l'uomo;
- b) solo con farmaci senza obbligo di ricetta;
- c) anche con medicinali stupefacenti;
- d) anche negli allevamenti senza autorizzazione alla scorta farmaceutica.

### 2) Il Sistema ClassyFarm è:

- a) Un sistema di calcolo per il consumo del farmaco nelle diverse specie animali;
- b) Un sistema di calcolo del livello di biosicurezza nelle diverse specie animali;
- c) Un sistema per la categorizzazione degli allevamenti in base al rischio che utilizza diversi parametri quali biosicurezza, benessere, consumo del farmaco, antibioticoresistenza;
- d) Un sistema di calcolo per il livello di benessere nelle diverse specie animali.

### 3) Da ricerche nazionali, quali sono gli antimicrobici utilizzati nella terapia degli animali da reddito che hanno una lunga persistenza nei reflui o nel terreno?

- a) Macrolidi;
- b) Chinoloni/fluorochinoloni;
- c) B-lattamici;
- d) sulfamidici.

### 4) Quando si può redigere un "protocollo terapeutico"?

- a) ogni volta che si usa un CIA;
- b) nel caso in cui l'RCP del farmaco preveda un ulteriore trattamento a distanza di settimane, un richiamo o un intervallo di trattamento oppure in caso di trattamento programmato e/o di diagnosi consolidata e documentata;
- c) in caso di profilassi antimicrobica;
- d) nessuna delle precedenti;

### 5) Le tetracicline sono antibiotici

- a) non classificati come CIA secondo l'OMS;
- b) classificati come CIA secondo l'OMS;
- c) classificati come CIA Highest Priority secondo l'OMS;
- d) tutte le alternative sono errate;

### 6) Quale modalità di utilizzo degli antibiotici può favorire fenomeni di AMR?

- a) somministrazione solo a seguito di isolamento e antibiogramma;
- b) utilizzo in modo prudente;
- c) somministrazione per via parenterale;
- d) somministrazione a scopo profilattico e metafilattico;

- 7) I veterinari ed i farmacisti devono riferire al Ministero della salute ed ai Centri regionali di farmacovigilanza**
- solo se è stato dimostrato che si tratta di una reazione avversa al medicinale utilizzato;
  - ogni sospetta reazione avversa sull'animale o dell'eventuale mancanza di efficacia collegata all'utilizzo di un medicinale veterinario;
  - ogni sospetta reazione avversa sull'animale o dell'eventuale mancanza di efficacia collegata esclusivamente all'utilizzo di un medicinale ad uso umano;
  - solo le reazioni avverse sull'animale;
- 8) Affinché in un allevamento di galline ovaiole, con sistema alternativo, sia sufficiente il rapporto fra il numero degli addetti rispetto al numero degli animali, vi deve essere**
- un operatore ogni 5.000 galline;
  - un operatore per 15.000-35.000 animali;
  - un operatore per 30.000-50.000 animali;
  - non vi sono indicazioni in merito;
- 9) Se i vitelli sono stabulati in aree dove non sono a contatto diretto con gli impianti elettrici, è necessario procedere alla valutazione di presenza di conformità dell'impianto?**
- si, solo se sono stabulati in box collettivi;
  - si, sono se sono stabulati in box singoli;
  - no;
  - si;
- 10) Quali misure possono essere utilizzate per valutare il benessere animale?**
- Misure basate sulle strutture, misure basate sulla gestione e misure basate sull'animale;
  - Solo misure basate sull'animale;
  - Dati produttivi degli animali;
  - Longevità degli animali.
- 11) Secondo le linee guida del Ministero, quali sono le dimensioni minime per un box da parto o per fattrice e puledro?**
- 3 mt x 4 mt;
  - 2,80 mt x 4 mt;
  - 3 mt x 3 mt;
  - 10 mt x 6 mt.
- 12) Il PNA (Piano Nazionale Anticorruzione) da chi viene approvato**
- Ministero degli Interni
  - Ministero del Lavoro e Politiche Sociali
  - Presidenza del Consiglio dei ministri
  - ANAC
- 13) La definizione di viaggio comprende:**
- la sola operazione di trasporto dal luogo di partenza al luogo di destinazione
  - l'intera operazione di trasporto dal luogo di partenza al luogo di destinazione comprese le operazioni di carico, sistemazione, trasbordi e scarico
  - l'intera operazione di trasporto compreso il carico
  - la durata del trasporto escluse le soste

- 14) Deve essere garantita una adeguata separazione degli animali quando si trasportano sullo stesso mezzo:
- animali compatibili
  - femmine con prole
  - verri e/o stalloni adulti da riproduzione
  - nessuna di queste alternative
- 15) Nel caso di trasporto in contenitori, caricati su più livelli, l'All. 1 capo III, punto 1,7 prevede che:
- urina e feci non devono cadere al livello inferiore
  - urina e feci possono cadere ma gli animali devono essere lavati
  - non ci sono disposizioni a riguardo
  - la condizione è permessa solo per viaggi brevi
- 16) Ai sensi del Regolamento (UE) n. 625/2017, cosa si intende per «controllo d'identità»?
- La verifica dei certificati ufficiali, degli attestati ufficiali e degli altri documenti, compresi i documenti di natura commerciale, che devono accompagnare la partita come previsto dalla normativa;
  - Un esame visivo per verificare che il contenuto e l'etichettatura di una partita, inclusi marchi sugli animali, sigilli e mezzi di trasporto, corrispondano alle informazioni contenute nei certificati ufficiali, negli attestati e negli altri documenti ufficiali di accompagnamento;
  - Un controllo di animali o merci e, se del caso, controlli degli imballaggi, dei mezzi di trasporto, dell'etichettatura e della temperatura, campionamento a fini di analisi prova e diagnosi e qualsiasi altro controllo necessario a verificare la conformità alla normativa;
  - nessuna delle tre alternative
- 17) Quale è il fattore di concentrazione di Aflatossina M1 nei formaggi da latte bovino a "Pasta molle" definito dal Ministero della Salute con nota prot. 0070600-23/12/2019-DGISAN- MDS:
- fattore di concentrazione 6
  - fattore di concentrazione 5
  - fattore di concentrazione 4
  - fattore di concentrazione 3
- 18) In caso di controllo ufficiale mediante campionamento la Controperizia e la Controversia, previste dal Decreto Legislativo 02/02/2021, n. 27
- a seguito di esito favorevole devono essere attivate obbligatoriamente dall'Autorità competente;
  - a seguito di comunicazione di esito sfavorevole sono attivate su richiesta dell'Operatore e con spese a carico dell'Autorità competente;
  - a seguito di comunicazione di esito sfavorevole possono essere attivate dall'Operatore entro termini precisi e le spese sono a proprio carico;
  - non sono attività previste da tale decreto.

- 19) Quale affermazione in merito agli atti unilaterali dell'Unione Europea (UE) è vera?**
- a) una Decisione è vincolante per i suoi destinatari (ad es. un paese dell'UE o una singola impresa) ed è applicabile solo previo recepimento;
  - b) una comunicazione della Commissione Europea è un atto giuridico vincolante;
  - c) Direttiva: stabilisce obiettivi che i paesi dell'UE devono realizzare; non necessita di trasposizione/recepimento nell'ordinamento nazionale;
  - d) Regolamento: atto vincolante subito dopo l'entrata in vigore; va applicato in tutti i suoi elementi nell'intera UE.
- 20) Quale Regolamento stabilisce requisiti sui criteri microbiologici applicabili ai prodotti alimentari?**
- a) Reg. (CE) 854/2004;
  - b) Reg. (CE) 2073/2005;
  - c) Reg. (CE) 1881/2006;
  - d) Reg. (CE) 1169/2011;
- 21) Cosa si intende per GMP?**
- a) corrette/buone prassi igieniche;
  - b) corrette/buone prassi agricole;
  - c) corrette/buone prassi di fabbricazione;
  - d) corrette/buone prassi di allevamento;
- 22) Cosa si intende con l'acronimo SSOP?**
- a) Procedure Operative di Super Sanificazione
  - b) Procedure Operative di Sanificazione della Strumentazione
  - c) Procedure Operative Standard di Sanificazione
  - d) Processi Operativi Standard di Saponificazione
- 23) Quale, tra i seguenti strumenti del controllo ufficiale, costituisce un metodo/tecnica che richiede il preavviso?**
- a) campionamento per l'analisi;
  - b) ispezione;
  - c) audit;
  - d) esame di tutti i sistemi di controllo posti in atto dagli OSA/OSM e dei risultati così ottenuti;
- 24) Se non esistono accordi con il Paese Terzo di destinazione dei prodotti**
- a) l'OSA può sottoscrivere requisiti sanitari per l'esportazione;
  - b) è possibile concordare un certificato con le indicazioni fornite dall'importatore, che verranno valutate se sottoscrivibili dal Veterinario Certificatore dell'ASL;
  - c) non è possibile esportare nulla;
  - d) l'OSA può esportare liberamente prodotti alimentari senza certificato.
- 25) Quali sono gli atti giuridici UE vincolanti oltre i Regolamenti:**
- a) Direttive
  - b) Decisioni
  - c) Raccomandazioni
  - d) Pareri

**26) L'etichettatura dei veicoli e contenitori di SOA è descritta da**

- a) Reg. CE 1069/2009 All. III
- b) Reg. UE 185/2005
- c) Reg. CE 1069 All. VIII
- d) Reg. UE 142/2011 All. VIII

**27) Qual è la norma nazionale che fornisce la disciplina sanzionatoria per la violazione delle disposizioni del Reg. (CE) n. 183/2005?**

- a) D.Lgs 14 settembre 2009, n. 142
- b) D.Lgs 6 novembre 2007, n. 193
- c) D.Lgs 9 aprile 2008, n. 81
- d) D.Lgs 5 aprile 2006, n. 190

**28) Considerando le ricerche di residui previste dal PNR 2023, in ottemperanza alle disposizioni del Regolamento Delegato (UE) 2022/1644, è possibile identificare i seguenti gruppi di sostanze:**

- a) GRUPPO A (sostanze farmacologicamente attive vietate o non autorizzate negli animali DPA) e GRUPPO B (sostanze farmacologicamente attive autorizzate negli animali DPA);
- b) GRUPPO A (sostanze farmacologicamente attive vietate o non autorizzate negli animali DPA e contaminanti ambientali) e GRUPPO B (sostanze farmacologicamente attive autorizzate negli animali DPA);
- c) GRUPPO A (sostanze farmacologicamente attive vietate o non autorizzate negli animali DPA) e GRUPPO B (sostanze farmacologicamente attive autorizzate negli animali DPA e contaminanti ambientali);
- d) GRUPPO A (sostanze farmacologicamente attive vietate o non autorizzate negli animali DPA), GRUPPO B (sostanze farmacologicamente attive autorizzate negli animali DPA) e GRUPPO C (contaminanti ambientali e pesticidi);

**29) Quale è il regolamento che stabilisce i requisiti di igiene per gli OSM?**

- a) Regolamento CE 178/2002.
- b) Regolamento CE 625/2017.
- c) Regolamento CE 767/2009.
- d) Regolamento CE 183/2005.

**30) Ai sensi del Reg 2073/2005 quali sono i criteri di sicurezza alimentare per i formaggi a latte crudo?**

- a) *Listeria monocytogenes*, *Enterobacter sakazakii*, Enterotossine stafilococciche
- b) *Listeria monocytogenes*, Enterobacteriaceae, *E.coli*
- c) *Listeria monocytogenes*, Enterotossine stafilococciche, *Salmonella*
- d) *Listeria monocytogenes*, Stafilococchi coagulasi positivi, *Salmonella*



PROVA SCRITTA N. 3

1) La riduzione dell'uso di antimicrobici può essere favorita da:

- a) Aumento della densità della popolazione animale nelle aziende zootecniche;
- b) Promozione e miglioramento del benessere animale;
- c) riduzione della razione alimentare;
- d) Nessuna delle precedenti.

2) Ai sensi del Reg. (UE) 2017/625 del 15 marzo 2017 (art. 14):

- a) ispezione e audit rappresentano metodi e tecniche dei controlli ufficiali solo presso gli stabilimenti riconosciuti per le attività di lavorazione latte;
- b) ispezione e audit non rappresentano metodi e tecniche dei controlli ufficiali;
- c) ispezione, audit, campionamento, analisi, diagnosi e prove rappresentano metodi e tecniche dei controlli ufficiali
- d) ispezione e campionamento rappresentano metodi e tecniche dei controlli ufficiali solo presso un allevamento;

3) Ai sensi del Reg. UE 4/2019 quanto vale una prescrizione veterinaria di un mangime medicato non contenente antimicrobici destinato ad animali destinati alla produzione di alimenti?

- a) 7 giorni
- b) 14 giorni
- c) 21 giorni
- d) 30 giorni

4) Quali delle seguenti pratiche di trasporto animale sono ammesse dal Reg. (CE) n. 1/2005 per i viaggi superiori alle 8 ore

- a) Trasportare cavalla femmina con puledro senza divisorio
- b) Assenza di lettiera
- c) Assenza di tetto di colore chiaro e coibentato
- d) Tutte le risposte sono errate

5) La pulizia dell'automezzo va effettuata:

- a) con lavaggio e disinfezione al più presto dopo ogni trasporto
- b) alla fine dei viaggi della giornata
- c) nell'immediato, a secco, rimuovendo almeno le deiezioni
- d) a discrezione del trasportatore

6) Il primo comma dell'art. 3 del Regolamento 1/2005 così dispone:

- a) Non si possono trasportare animali domestici in condizioni non idonee
- b) Nessuno può trasportare animali senza autorizzazione di tipo 1
- c) Nessuno è autorizzato a trasportare o far trasportare animali in condizioni tali da esporli a lesioni a sofferenze inutili
- d) Non si possono trasportare animali senza certificato di idoneità

**7) Quali sono le concentrazioni di gas nocivi considerati accettabili per non essere dannose alla salute dei suini in allevamento?**

- a)  $\text{NH}_3 > 20$  ppm e  $\text{CO}_2 > 3000$  ppm;
- b)  $\text{NH}_3 < 20$  ppm e  $\text{CO}_2 < 3000$  ppm;
- c)  $\text{NH}_3 > 40$  ppm e  $\text{CO}_2 > 1000$  ppm;
- d)  $\text{NH}_3 < 10$  ppm e  $\text{CO}_2 < 1000$  ppm;

**8) I vitelli malati o sottoposti ad intenso calore**

- a) devono poter disporre permanentemente di acqua di qualità adeguata;
- b) devono poter disporre permanentemente di acqua di qualità adeguata solo se sono alloggiati in box collettivi;
- c) sopperiscono al fabbisogno di liquidi con il latte somministrato giornalmente in quantità proporzionale al loro peso;
- d) non devono ricevere alimentazione fibrosa;

**9) Che cosa si intende per ABM?:**

- a) La misurazione sull'animale di parametri che riflettono condizioni ambientali e manageriali
- b) La misurazione dello stato di nutrizione
- c) La misurazione di parametri ambientali
- d) Tutte le risposte precedenti

**10) Che cosa è il BCS? E a che cosa serve?**

- a) il metodo analitico per il controllo del cortisolo serve a valutare in modo oggettivo lo stress nei ruminanti;
- b) il contenuto in cellule somatiche del latte, indica lo stato di infiammazione della mammella;
- c) è il punteggio dello stato corporeo, serve a valutare l'evoluzione delle riserve corporee (grasso e muscoli) nei ruminanti;
- d) il bilancio calcio e fosforo della razione, per verificare il corretto apporto di Ca e P rispetto ai fabbisogni.

**11) Quali fra queste patologie sono considerate avere maggiori ripercussioni sul benessere della bovina da latte?**

- a) le patologie metaboliche;
- b) le patologie dell'apparato urogenitale;
- c) le patologie respiratorie;
- d) le patologie podali e le mastiti;

**12) Il benessere animale è una condizione:**

- a) Statica, non cambia mai e dipende esclusivamente dall'ambiente in cui vive l'animale;
- b) Dinamica, legata alla capacità dell'animale di adattarsi all'ambiente in cui vive;
- c) È una condizione non scientificamente misurabile;
- d) È una condizione influenzata esclusivamente dalle capacità manageriali dell'allevatore.

- 13) Il Documento di accompagnamento - colore rosa (ex Mod. 4) è necessario per il trasporto di animali nei viaggi:
- viaggi internazionali;
  - viaggi nazionali;
  - solo in caso di trasporto di bovini
  - solo viaggi nazionali lunghi
- 14) Ai sensi del Reg. (CE) 853/2004 il latte deve essere posto, immediatamente dopo la mungitura, in un luogo pulito, progettato e attrezzato in modo da evitare la contaminazione, ed inoltre:
- il latte deve essere immediatamente raffreddato a una temperatura non superiore a 10°C in caso di raccolta giornaliera e non superiore a 8°C qualora la raccolta non sia effettuata giornalmente;
  - il latte deve essere immediatamente raffreddato a una temperatura non superiore a 8°C in caso di raccolta giornaliera e non superiore a 6°C qualora la raccolta non sia effettuata giornalmente;
  - il latte deve essere immediatamente raffreddato a una temperatura non superiore a 8°C in caso di raccolta giornaliera e non superiore a 4°C qualora la raccolta non sia effettuata giornalmente;
  - il latte deve essere immediatamente raffreddato a una temperatura non superiore a 4°C in caso di raccolta giornaliera e non superiore a 2°C qualora la raccolta non sia effettuata giornalmente.
- 15) Ai sensi del Reg. (CE) 2073/2005 e s.m.i. il criterio di igiene di processo Entero-batteriaceae per il latte pastorizzato e altri prodotti lattiero-caseari liquidi pastorizzati ha come valore massimo consentito:
- 100 ufc/ml
  - 20 ufc/ml
  - 10 ufc/ml
  - 50 ufc/ml
- 16) Che cos'è un prodotto composto?
- alimenti derivanti da animali di specie differenti;
  - alimenti derivanti da più materie prime;
  - alimenti contenenti prodotti di origine animale e prodotti di origine vegetale;
  - alimenti che prevedono diversi tipi di lavorazioni;
- 17) È possibile trovare tutti i modelli dei certificati sanitari export concordati tra Italia e un determinato Paese Terzo?
- No;
  - si, sul sito del Ministero dei Trasporti;
  - si, sul sito del Ministero Politiche agricole e Forestali;
  - si, sul sito del Ministero della Salute.
- 18) Ai sensi del D.Lgs 32/2021, le attività legate alla esportazione di prodotti alimentari, sono:
- livelli essenziali di assistenza;
  - controlli supplementari su richiesta del privato;
  - controlli dovuti e non soggetti a pagamento;
  - nessuna risposta corretta;

**19) Qual è la definizione di “certificato ufficiale” ai sensi del Reg. (UE) 2017/625?**

- a) la procedura con cui le autorità competenti garantiscono il rispetto di uno o più requisiti previsti dalla normativa di cui all’articolo 1, paragrafo 2;
- b) un documento in forma cartacea o elettronica, firmato dal certificatore, che garantisce la conformità a uno o più requisiti previsti dalla normativa di cui all’articolo 1, paragrafo 2;
- c) la procedura per cui l’autorità competente o gli organismi di controllo autorizzati ad agire in tale qualità rilasciano un’assicurazione scritta, elettronica o equivalente relativa alla conformità;
- d) il documento rilasciato da un’amministrazione pubblica avente funzione di ricognizione, riproduzione o partecipazione a terzi di dati, qualità personali e fatti contenuti in albi, elenchi o registri pubblici o comunque accertati da soggetti titolari di funzioni pubbliche;

**20) Cosa significa l’acronimo ACL**

- a) Agenzia Competente Locale;
- b) Autorità Competente Locale;
- c) Autorità di Competenza Locale;
- d) Autorità Cooperante Locale;

**21) In base alle indicazioni fornite nel Capitolo 13 dell’Intesa Stato Regioni 212/CSR 2016, quali aspetti tra i seguenti possono modificare la categoria di rischio predefinita di ciascuno stabilimento soggetto a registrazione/riconoscimento ai sensi del Regolamento (CE) 852/2004?**

- a) ottenimento della certificazione in base allo schema proprietario IFS;
- b) ottenimento della certificazione ISO 9001;
- c) ottenimento della certificazione in base allo schema proprietario BRC;
- d) dimensione dello stabilimento, entità produttiva e dati storici dello stabilimento;

**22) Quale Regolamento stabilisce requisiti sui criteri microbiologici applicabili ai prodotti alimentari?**

- a) Reg. (CE) 854/2004;
- b) Reg. (CE) 2073/2005;
- c) Reg. (CE) 1881/2006;
- d) Reg. (CE) 1169/2011;

**23) Se in fase di redazione di un certificato sanitario di esportazione fosse necessaria l’acquisizione di informazioni sanitarie relative a fasi produttive di impianti a monte del punto di esportazione, il Veterinario Ufficiale NON le può acquisire mediante:**

- a) la conoscenza diretta, acquisita tramite un controllo ufficiale
- b) un altro certificato ufficiale rilasciato da un’autorità competente
- c) l’accesso a programmi di sorveglianza riferiti a schemi di garanzia qualitativa ufficialmente riconosciuti (es. prodotti DOP, IGP);
- d) documenti commerciali dell’impianto produttivo o della ditta esportatrice

**24) Nel caso di sospetta non conformità le autorità competenti**

- a) non devono intraprendere nessuna azione;
- b) intraprendono ogni azione necessaria al fine di costringere l'OSA a confessare la causa della non conformità;
- c) svolgono un'indagine per confermare o eliminare tale sospetto;
- d) dispongono i trattamenti sulle merci, la modifica delle etichette o le informazioni correttive da fornire ai consumatori.

**25) Quali sono le tre cose principali che occorre verificare in un'etichetta di un mangime composto destinato ad animali DPA e Non DPA**

- a) Composizione, tenori analitici, elenco additivi
- b) Composizione, elenco additivi, istruzioni per l'uso
- c) Composizione, istruzioni per l'uso, sede dello stabilimento produttore.
- d) Composizione, elenco additivi, numero registrazione/ riconoscimento dove ha sede lo stabilimento produttore

**26) Ai sensi del Reg. CE 183/2005 non sono soggetti a riconoscimento gli stabilimenti che producono premiscele contenenti quali additivi?**

- a) Antibiotici
- b) coccidiostatici
- c) additivi organolettici
- d) stimolatori della crescita

**27) Quale, tra i seguenti strumenti del controllo ufficiale, costituisce un metodo/tecnica che richiede il preavviso?**

- a) campionamento per l'analisi;
- b) ispezione;
- c) audit;
- d) esame di tutti i sistemi di controllo posti in atto dagli OSA/OSM e dei risultati così ottenuti;

**28) Qual è la normativa italiana di riferimento sulla protezione degli animali utilizzati ai fini scientifici?**

- a) Decreto Legislativo 25 luglio 2007 n. 151
- b) Decreto Legislativo 04 marzo 2014 n. 26
- c) Decreto Legislativo 07 luglio 2011 n. 126
- d) Decreto Legislativo 27 settembre 2010 n. 181

**29) Il D.Lgs 6 novembre 2007, n. 193**

- a) definisce le Autorità competenti ai fini dell'applicazione dei Reg. (CE) 185/2005;
- b) definisce le Autorità competenti ai fini dell'applicazione dei Reg. (CE) 852/2004 e 853/2004;
- c) non definisce le Autorità competenti ai fini dell'applicazione dei Reg. (CE) 852/2004 e 853/2004, bensì rimanda a successivo e pertinente dispositivo di legge;
- d) non definisce le Autorità competenti ai fini dell'applicazione dei Reg. (CE) 852/2004 e 853/2004 in quanto tratta di legislazione del farmaco veterinario

**30) La Legge 24 novembre 1981, n. 689 in materia di violazioni amministrative prevede che qualora non si contesti immediatamente la violazione accertata la si debba notificare in caso di residenti nel territorio della Repubblica:**

- a) entro il termine di 30 giorni dall'accertamento
- b) entro il termine di 45 giorni dall'accertamento
- c) entro il termine di 60 giorni dall'accertamento
- d) entro il termine di 90 giorni dall'accertamento



## PROVA SCRITTA N. 1

1) Quale Regolamento definisce un "elenco di sostanze essenziali per il trattamento degli EQUIDI" per i quali il tempo di attesa è di 6 mesi?

- a) Reg. CE 178/2002
- b) Reg. UE 2019/6
- c) Reg. CE 1950/2006
- d) Reg. CE 853/2004

2) L'Art. 81 del Dlgs 193/2006 in merito alla tenuta delle scorte negli impianti di allevamento e custodia di animali destinati alla produzione di alimenti stabilisce che:

- a) Non possono formare oggetto delle scorte i medicinali veterinari contenenti antibatterici e chemioterapici da somministrarsi attraverso gli alimenti liquidi o solidi.
- b) Non possono formare oggetto delle scorte i medicinali veterinari contenenti cortisonici
- c) Non possono formare oggetto delle scorte i medicinali veterinari contenenti beta agonisti
- d) Non possono formare oggetto delle scorte i medicinali veterinari contenenti antiparassitari

3) Le Cefalosporine di 1 e 2 generazione sono:

- a) non classificati come CIA secondo l'OMS;
- b) classificati come CIA secondo l'OMS;
- c) classificati come CIA Highest Priority secondo l'OMS;
- d) tutte le alternative sono errate;

4) Per Concentrazione Minima Inibente (MIC), si intende

- a) la diluizione minore alla quale il farmaco inibisce la crescita del microrganismo dopo 18-24 h di incubazione a 37°C;
- b) la diluizione maggiore alla quale il farmaco inibisce la crescita del microrganismo dopo 18-24 h di incubazione a 37°C;
- c) la concentrazione minima di antibiotico in grado di inibire la flora ruminale in un bovino adulto;
- d) la concentrazione minima di farmaci antimicrobici rilevati con il test degli inibenti;

5) Che cosa si intende per Tempo di Attesa

- a) intervallo di tempo che deve obbligatoriamente intercorrere tra un trattamento farmacologico ed il successivo, se differente dal primo;
- b) intervallo di tempo tra la prima somministrazione e l'ultima nell'ambito di un dato trattamento farmacologico;
- c) intervallo di tempo stabilito dal decreto, entro il quale il veterinario deve compilare il registro dei trattamenti in aziende con animali in produzione zootecnica;
- d) intervallo di tempo che deve intercorrere tra l'ultima somministrazione del medicinale veterinario e l'ottenimento di prodotti alimentari dagli animali trattati.

- 6) Quali sono gli antibiotici che il reg. 1255/2022 riserva al trattamento di determinate infezioni nell'uomo?
- colistina
  - enrofloxacin
  - rifaximina
  - Carbapenemi
- 7) Qual'è la migliore gestione dei gruppi ai fini del benessere animale nell'allevamento della bovina da latte?
- la gestione dei gruppi non incide sul benessere animale;
  - almeno tre gruppi di base ben distinti (manze, lattazione, asciutte); meglio se la lattazione viene ulteriormente suddivisa (primipare, pluripare, transition cow, etc);
  - un gruppo unico;
  - animali adulti e manze.
- 8) Nella tipologia linea vacca vitello è possibile legare i vitelli vicino alla madre?
- no, salvo di una specifica indicazione di un veterinario per motivi di salute del vitello;
  - solo nella stagione invernale;
  - solo se la madre è legata alla posta;
  - sempre.
- 9) Relativamente alla disciplina del regime di condizionalità normata dal Parlamento europeo e dal Consiglio, cosa significa l'acronimo "CGO"?
- Criterio di Garanzia Orizzontale, di cui all'Allegato III del Reg. (UE) 2023/2117;
  - Criterio di Gestione Obbligatorio, di cui all'Allegato III del Reg. (UE) 2021/2115;
  - Campo di Governabilità Orientativa, di cui all'Allegato III del Reg. (UE) 2022/2116;
  - Campo di Governabilità Orientativa, di cui all'Allegato III del Reg. (UE) 2020/2114.
- 10) Quale deve essere lo spazio libero disponibile per ciascun vitello stabulati in gruppo del peso vivo compreso tra 150 e 220 kg?
- 1,5 m<sup>2</sup>/kg
  - 1,7 m<sup>2</sup>/kg
  - 2,2 m<sup>2</sup>/kg
  - 1,6 m<sup>2</sup>/kg
- 11) Il trasporto viene definito nel Reg. CE 1/2005 come:
- il movimento dei bovini effettuato con uno o più mezzi di trasporto e le operazioni correlate, per il loro trasferimento all'alpeggio;
  - il movimento di animali effettuato con uno o più mezzi di trasporto e le operazioni correlate, comprese quelle di carico, scarico, trasferimento e riposo, fino a quando è completato lo scaricamento degli animali nel luogo di destinazione;
  - il movimento di cavalli effettuato con uno o più mezzi di trasporto e le operazioni correlate, per la partecipazione a manifestazioni sportive;
  - nessuna delle definizioni è corretta;

**12) Gli strumenti elettrici per stimolare gli animali:**

- a) sono vietati
- b) sono ammessi per tutti gli animali che li sopportano
- c) si possono usare esclusivamente per bovini e suini adulti; le scariche non devono durare più di un secondo e non vanno ripetute se l'animale non reagisce
- d) permessi per gli animali a terra

**13) Per quali tipi di trasporto è obbligatorio conseguire il certificato di idoneità previsto dall'art. 6 del Regolamento 1/2005 (patentino)?**

- a) per tutti i tipi di trasporto
- b) per i viaggi all'estero
- c) per i trasporti effettuati nell'ambito di un'attività professionale, superiori ai 65 km, delle seguenti specie di animali domestici: equini, bovini, ovini, caprini, suini e pollame
- d) solo per viaggi brevi

**14) Il Regolamento (UE) 2017/625 non disciplina**

- a) l'esecuzione dei controlli ufficiali e delle altre attività ufficiali effettuate dalle autorità competenti degli Stati membri;
- b) il finanziamento dei controlli ufficiali;
- c) l'istituzione di un sistema informatico per il trattamento delle informazioni e dei dati relativi ai controlli ufficiali;
- d) l'organizzazione in base a priorità e classificazione delle malattie che suscitano preoccupazione a livello di Unione e l'attribuzione delle responsabilità in materia di sanità animale.

**15) L'acronimo PCF significa**

- a) Posto di Controllo Finanza;
- b) Posto di Controllo Frontaliero;
- c) Procedura di Controllo Frontaliero;
- d) Posto di Coordinamento Frontaliero.

**16) Latte fresco di Alta Qualità. in base al D.M. 9 maggio 1991, n. 185 il latte crudo per essere utilizzato deve rispondere almeno ai seguenti requisiti:**

- a) media geom CBT 100.000 - media geom Cellule somatiche 300.000 - contenuto in acido lattico: non superiore a 30 p.p.m.
- b) media geom CBT 100.000 - media geom Cellule somatiche 350.000 - contenuto in acido lattico: non superiore a 25 p.p.m.
- c) media geom CBT 100.000 - media geom Cellule somatiche 300.000 - contenuto in acido lattico: non superiore a 20 p.p.m.
- d) media geom CBT 100.000 - media geom Cellule somatiche 400.000 - contenuto in acido lattico: non superiore a 40 p.p.m.

**17) In quale normativa è presente l'art. 7 "Principio di precauzione"?**

- a) Reg. (CE) 2019/627
- b) Reg. (CE) 852/2004
- c) Reg. (CE) 178/2002
- d) Reg. (UE) 2019/625

18) In merito alla pastorizzazione del latte, quale tra questi trattamenti è tra quelli riportati nel Reg. (CE) 853/2004 alla Sez. IX, Cap II "REQUISITI RELATIVI AI PRODOTTI LATTIERO-CASEARI E AI PRODOTTI OTTENUTI DAL COLOSTRO":

- a) la pastorizzazione è ottenuta mediante un trattamento che comporti un'alta temperatura per un breve periodo (almeno 70 °C per 15 secondi);
- b) la pastorizzazione è ottenuta mediante un trattamento che comporti un'alta temperatura per un breve periodo (almeno 72 °C per 10 secondi);
- c) la pastorizzazione è ottenuta mediante un trattamento che comporti un'alta temperatura per un breve periodo (almeno 72 °C per 15 secondi);
- d) la pastorizzazione è ottenuta mediante un trattamento che comporti un'alta temperatura per un breve periodo (almeno 75 °C per 15 secondi);

19) Il Decreto legislativo 06/11/2007 n. 193 non si applica:

- a) all'operatore del settore alimentare operante a livello di produzione primaria e operazioni connesse
- b) all'operatore del settore alimentare operante ai sensi del Reg. (CE) n. 852/2004 a livello diverso da quello della produzione primaria
- c) all'operatore del settore alimentare operante ai sensi del Reg. (CE) n. 853/2004
- d) all'operatore operante ai sensi del Reg. (CE) 183/2005

20) Secondo le "Linee guida operative per l'attività di certificazione per l'esportazione di animali e prodotti da parte delle autorità competenti" in caso di un certificato sanitario di esportazione previsto da un accordo con il Paese Terzo di destinazione, il Veterinario Ufficiale:

- a) può modificare il certificato sottoscrivendo solo i requisiti presenti o correggendo quelli presenti solo parzialmente;
- b) non può modificare il certificato in nessuna parte che, di conseguenza, potrà essere sottoscritto solo in presenza di tutti i requisiti indicati nel certificato stesso. La barratura di parti del certificato è possibile solo se espressamente consentito/richiesto;
- c) può modificare, essendo l'Autorità competente, il certificato annullando i requisiti non presenti mediante la barratura di parti del certificato, anche se il certificato espressamente non lo consente;
- d) compila e rilascia un certificato "personalizzato" che riporta solo i requisiti che l'impianto esportatore richiede.

21) Quale affermazione in merito al Reg. (CE) 178/2002 è vera?

- a) stabilisce i requisiti in relazione ai criteri microbiologici;
- b) definisce ruoli e responsabilità di produttori di alimenti e mangimi, Stati Membri (e Autorità Competenti da essi designate);
- c) stabilisce i requisiti in relazione alla produzione primaria per uso domestico privato o manipolazione di alimenti destinati al consumo domestico;
- d) stabilisce i requisiti generali in materia d'igiene applicabili ai prodotti di origine animale;

22) Quale Regolamento stabilisce i requisiti in materia di igiene degli alimenti?

- a) Reg. (CE) 183/2005;
- b) Reg. (CE) 852/2004;
- c) Reg. (CE) 854/2004;
- d) Reg. (CE) 882/2004;

- 23) Ai fini della registrazione, gli operatori del settore dei sottoprodotti di origine animale e prodotti derivati, prima di iniziare le attività, devono informare l'AC di tutti gli stabilimenti o impianti sotto il proprio controllo. Quale norma cogente prevede tale obbligo?
- Regolamento (CE) 882/2004;
  - Regolamento (CE) 1069/2009;
  - Regolamento (CE) 183/2005;
  - Legge 241/1990;
- 24) I fertilizzanti e ammendanti devono derivare:
- Solo da SOA di cat 3
  - solo da SOA di cat. 1 e 2
  - solo da SOA di cat. 2 e 3
  - da SOA di cat.1, 2 e 3
- 25) il Reg. (CE) 183/2005 non si applica
- alla produzione domestica privata di mangimi
  - alla somministrazione di mangimi ad animali destinati alla produzione di alimenti
  - alle importazioni e alle esportazioni di mangimi da e verso paesi terzi
  - nessuna delle risposte precedenti
- 26) Per quanto riguarda il corretto utilizzo degli additivi nell'alimentazione animale è stato predisposto dalla Commissione europea uno strumento di consultazione disponibile sia per le AC che per gli OSA.
- Un registro degli additivi sul portale della Commissione europea - "sicurezza alimentare".
  - Un aggiornamento sul portale "eurlex" della normativa degli additivi per l'alimentazione animale
  - L'EFSA predispone un registro degli additivi disponibile sul suo sito.
  - Non è vero che la Commissione ha predisposto uno strumento - è l'AC Centrale di ogni Stato membro che deve provvedere ad informare le AC Regionale e AC Locale.
- 27) Il PNR 2023 prevede che il blocco ufficiale di animali o di prodotti alimentari (ai sensi dell'art. 137 del regolamento UE 2017/625) debba essere obbligatoriamente disposto dall'Autorità Competente:
- A seguito di ogni attività di campionamento condotta nell'ambito del PNR;
  - Solo su richiesta dell'Operatore del Settore Alimentare interessato dall'attività di campionamento;
  - Solo a seguito di campionamento eseguito su sospetto;
  - Solo per i campionamenti finalizzati alla ricerca di sostanze vietate o anabolizzanti;
- 28) Considerando il tessuto adiposo, il muscolo scheletrico, il fegato o il rene come matrice per un prelievo del PNR 2023, qual è il quantitativo minimo per la predisposizione di ogni singola aliquota campionaria?
- 200 g
  - 2,5 g
  - 50 g
  - 100 g

**29) Qual è la norma nazionale che fornisce la disciplina sanzionatoria per la violazione delle disposizioni del Reg. (CE) n. 183/2005?**

- a) D.Lgs 14 settembre 2009, n. 142
- b) D.Lgs 6 novembre 2007, n. 193
- c) D.Lgs 9 aprile 2008, n. 81
- d) D.Lgs 5 aprile 2006, n. 190

**30) Ai sensi del Reg. CE 1831/2003 quali additivi non fanno parte della categoria degli additivi nutrizionali:**

- a) Vitamine
- b) aromatizzanti
- c) urea
- d) oligoelementi