

PROVA SCRITTA N. 1



- 1) Da quale data risulta applicabile, in via generale, il Regolamento (UE) 2017/625?
 - a) 14 dicembre 2019;
 - b) 14 dicembre 2017;
 - c) 01 gennaio 2021;
 - d) 01 gennaio 2017;

- 2) Il riscontro nel latte di un valore pari a 77 ppt di Aflatossina M1 comporta:
 - a) la non ammissibilità del latte alla lavorazione/consumo
 - b) l'utilizzo del latte come mangime per gli animali aziendali
 - c) nulla, in quanto il valore rientra nei parametri di legge
 - d) l'ammissione alla lavorazione/consumo previo trattamento

- 3) Latte fresco di Alta Qualità. Nel caso in cui si constati il superamento del previsto valore di media geometrica per Cellule somatiche, il periodo temporale che l'allevamento produttore ha a disposizione per "rientrare" nel parametro affinché il latte possa continuare ad essere utilizzato per la produzione di "latte fresco pastorizzato di alta qualità" è:
 - a) 15 gg
 - b) 90gg
 - c) 45 gg
 - d) 30 gg

- 4) Ai sensi del D.M. n. 185 del 9 maggio 1991 quale di questi requisiti deve avere il latte crudo per poter per essere riconosciuto di alta qualità:
 - a) media geometrica di cellule somatiche non superiore 400.000 c.s./ml
 - b) contenuto di acido lattico non superiore 10 ppm
 - c) tenore di materia proteica non inferiore a 23 g/Litro
 - d) tenore di materia grassa non inferiore a 3,5 %

- 5) Ai sensi del Reg. CE 2073/2005 il limite massimo di Enterobacteriaceae per gelati e dessert a base di latte congelati a fine del processo di lavorazione è:
 - a) 100 ufc/g
 - b) 10 ufc/g
 - c) assente in 25 g
 - d) 10^3 ufc/g

- 6) Ai sensi del Regolamento (UE) n. 625/2017, cosa si intende per «controllo d'identità»?
 - a) 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;
 - b) 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;
 - c) 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;
 - d) nessuna delle tre alternative

7) Il Reg. (CE) 853/2004 nell'Allegato I - Definizioni- si definisce «Latte crudo»

- a) il latte prodotto mediante secrezione della ghiandola mammaria di animali di allevamento che non è stato riscaldato a più di 37 °C e non è stato sottoposto ad alcun trattamento avente un effetto equivalente;
- b) il latte prodotto mediante secrezione della ghiandola mammaria di animali di allevamento che non è stato riscaldato a più di 40 °C e non è stato sottoposto ad alcun trattamento avente un effetto equivalente;
- c) il latte prodotto mediante secrezione della ghiandola mammaria di animali di allevamento che non è stato riscaldato a più di 38 °C e non è stato sottoposto ad alcun trattamento avente un effetto equivalente;
- d) il latte prodotto mediante secrezione della ghiandola mammaria di animali di allevamento che non è stato riscaldato a più di 39 °C e non è stato sottoposto ad alcun trattamento avente un effetto equivalente;

8) Il D.Lgs 2 febbraio 2021, n. 27 - all'articolo 5, specifica che l'AC al fine di tutelare la salute pubblica, tra le altre misure previste dagli art. 137 e 138 del Reg UE 625/2017, può procedere a disporre:

- a) il vincolo sanitario di attrezzature, locali, merci o animali;
- b) il vincolo cautelativo provvisorio di attrezzature, locali, merci o animali;
- c) il blocco ufficiale di attrezzature, locali, merci o animali;
- d) la confisca di attrezzature, locali, merci o animali;

9) Ai fini della registrazione, ogni operatore del settore dei mangimi (OSM) ha l'obbligo di notificare all'opportuna AC, secondo le modalità prescritte dalla stessa, ciascuno stabilimento posto sotto il suo controllo. Quale norma cogente prevede tale obbligo?

- a) Legge 241/1990;
- b) Regolamento (CE) 852/2004;
- c) Regolamento (CE) 183/2005;
- d) Regolamento (UE) 529/2016;

10) Considerando il siero ematico o il plasma come matrice per un prelievo del PNR 2023, qual è il quantitativo minimo per la predisposizione di ogni singola aliquota campionaria?

- a) 5 ml
- b) 50 ml
- c) 10 ml
- d) 30 ml

11) Quale branca del settore dei mangimi non è dotato di un decreto legislativo sanzionatorio?

- a) Etichettatura dei mangimi.
- b) Requisiti d'igiene dei mangimi.
- c) La rintracciabilità nel settore mangimistico.
- d) Additivi del settore mangimistico.

- 12) **Quale è il regolamento che disciplina l'utilizzo delle farine di insetto nell'alimentazione animale.**
- a) Regolamento CE 183/2005 e successive modifiche od integrazioni
 - b) Regolamento CE 853/2004 e successive modifiche od integrazioni
 - c) Regolamento CE 999/2001 e successive modifiche od integrazioni
 - d) Regolamento CE 1069/2009 e successive modifiche od integrazioni
- 13) **Salvo autorizzazione in via eccezionale del Ministero quali sono gli animali il cui impiego è vietato nella sperimentazione ai fini scientifici?**
- a) animali vertebrati vivi non umani
 - b) animali prelevati allo stato selvatico
 - c) cefalopodi vivi
 - d) forme larvali capaci di alimentarsi autonomamente
- 14) **Secondo il Regolamento Regionale recante criteri per l'attuazione della Legge Regionale "Tutela e controllo degli animali d'affezione" promulgato con DPGR n. 4359 del 11 novembre 1993, qualora i cani siano detenuti prevalentemente in spazi delimitati, quanti metri quadrati sono previsti per capo adulto?**
- a) 4 metri quadrati
 - b) 6 metri quadrati
 - c) 8 metri quadrati
 - d) 10 metri quadrati
- 15) **Cosa si intende per metafilassi:**
- a) la somministrazione di medicinali in tempi ravvicinati sempre sullo stesso gruppo di animali precedentemente individuato dal medico veterinario con apposita diagnosi;
 - b) il trattamento di un singolo animale, o gruppo di animali che presentano segni clinici di una malattia infettiva;
 - c) un trattamento non idoneo per un gruppo di animali;
 - d) la somministrazione di un medicinale a un gruppo di animali, a seguito di diagnosi di una malattia clinica in una parte del gruppo, allo scopo di trattare gli animali clinicamente malati e di controllare la diffusione della malattia negli animali a stretto contatto e a rischio, e che possono già essere infetti a livello subclinico.
- 16) **La validità di una prescrizione veterinaria per un medicinale antibiotico con l'entrata in vigore del Regolamento Europeo 6/2019:**
- a) è di 10 giorni;
 - b) è di 5 giorni;
 - c) non ha scadenza una volta emessa;
 - d) è di 3 giorni;
- 17) **Per la conferma/diagnosi di malattia infettiva in un gruppo è necessario:**
- a) il solo isolamento di un germe/batterio da un soggetto/organo del gruppo in questione;
 - b) una PCR positiva e isolamento batterico;
 - c) una diagnosi clinica che prenda in considerazione la sintomatologia, l'andamento della infezione/malattia nel gruppo insieme all'isolamento di un germe/batterio specifico;
 - d) che la diagnosi sia confermata da un secondo veterinario.

- 18) Il consumo di antimicrobici in ClassyFarm è espresso in:
- a) DDDA e DCDA;
 - b) Mg/PCU;
 - c) Mg/Kg carne prodotta;
 - d) Euro/Kg carne.
- 19) Quale normativa comunitaria, con disposizioni in materia di tracciabilità dei medicinali veterinari e dei mangimi medicati, ha determinato l'istituzione della ricetta elettronica veterinaria?
- a) Reg. (CE) n. 999/01;
 - b) Direttive 2001/82/CE e 90/167/CE;
 - c) Reg. (CE) n. 1069/09;
 - d) Direttive 91/497/CEE e 91/498/CEE.
- 20) Il Decreto Legislativo 01/10/2012, n. 186 reca la disciplina sanzionatoria per la violazione delle disposizioni previste dal:
- a) Regolamento (CE) n. 1069/2009
 - b) Regolamento (CE) n. 183/2005
 - c) Regolamento (CE) n. 852/2004
 - d) nessuna alternativa è corretta
- 21) Cosa indica l'acronimo CIA?
- a) Critically Important Antimicrobial;
 - b) Critically Important Antigen;
 - c) Capacità Intrinseca degli Antibiotici;
 - d) nessuna delle precedenti;
- 22) L'ASL competente per territorio è identificata quale Autorità competente in materia di Benessere degli animali ai sensi della seguente normativa:
- a) Legge 698/1981
 - b) Legge 283/1962
 - c) Decreto Legislativo 27/2021
 - d) Decreto Legislativo 146/2001
- 23) La resistenza agli antibiotici può essere
- a) sintetica e acquisita;
 - b) naturale e acquisita;
 - c) sporadica;
 - d) naturale e sintetica.
- 24) Quale è la durata temporale delle autorizzazioni al trasporto di TIPO 1 e di TIPO 2 prevista dal Reg (CE) 1/2005?
- a) 1 anno
 - b) 3 anni
 - c) 4 anni
 - d) 5 anni

25) Non sono mai considerate idonee al trasporto le femmine quando:

- a) sono gravide
- b) hanno superato il 90% del periodo di gestazione
- c) sono accompagnate dalla loro progenie
- d) devono essere fecondate

26) Ai sensi del D.Lvo 122/2011 quale deve essere l'ampiezza massima delle aperture dei pavimenti fessurati in calcestruzzo nei suini all'ingrasso?

- a) 16 mm
- b) 18 mm
- c) 20 mm
- d) 22 mm

27) Ai sensi del D.lvo 146/2001 la cauterizzazione dell'abbozzo corneale dei vitelli deve essere effettuato entro quanti giorni dalla nascita?

- a) 7 gg;
- b) 14 gg;
- c) 30gg;
- d) 21 gg;

28) Ai sensi del Reg. CE 1069/2009 la lana è classificata come

- a) sottoprodotto di categoria 3, art. 10, lettere h) e n);
- b) sottoprodotto di categoria 2, art. 9 lettera c);
- c) sottoprodotto di categoria 1, art. 8 lettera b);
- d) sottoprodotto di categoria 2, art. 9 lettera a).

29) La legge 20 luglio 2004 n. 189 punisce coloro che

- a) maltrattano gli animali
- b) cedono animali d'affezione non identificati;
- c) detengono animali esotici in elenchi CITES;
- d) detengono animali selvatici senza autorizzazione;

30) Quale rientra nei CIAs del livello "Highest Priority" secondo l'OMS?

- a) Cefalosporine di quarta generazione;
- b) Cefalosporine di prima generazione;
- c) Sulfamidici;
- d) Tetracicline;

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

1) Quali sono le classi di antibiotici considerate secondo la WHO come CIA Highest Priority?

- a) cefalosporine di terza e quarta generazione, macrolidi, e (fluoro)chinoloni;
- b) cefalosporine di prima seconda generazione, penicilline semisintetiche, furanici, fenicoli e colistina;
- c) cefalosporine di terza e quarta generazione, glicopeptidi, macrolidi, polimixine e (fluoro)chinoloni;
- d) cefalosporine di terza e quarta generazione, sulfamidici, rifamicine, diaminopirimidine.

2) L'art. 105 del REG. UE 6/2019 prevede che:

- a) il veterinario non sia in grado di fornire una giustificazione su una prescrizione di medicinali antimicrobici, in particolare per metafilassi e profilassi;
- b) non sia possibile né giustificare né prescrivere medicinali antimicrobici sia per profilassi sia per metafilassi;
- c) il veterinario sia in grado di fornire una giustificazione su una prescrizione di medicinali antimicrobici, in particolare per metafilassi e profilassi;
- d) il veterinario possa giustificare una prescrizione di medicinali antimicrobici, in particolare per metafilassi e profilassi, per almeno 5 giorni pena scadenza della prescrizione.

3) Cosa si intende per allineamento delle giacenze?

- a) la chiusura definitiva del registro cartaceo;
- b) la notifica dell'avvio dell'utilizzo del registro elettronico;
- c) operazione informatica mediante la quale le giacenze dell'allevamento vengono allineate e contestualmente notificato l'avvio dell'utilizzo del registro elettronico;
- d) lo scarico della scorta con aggiornamento delle giacenze dopo i trattamenti effettuati nei 7 giorni precedenti.

4) Cosa si intende per DDDA?

- a) Dose in milligrammi di principio attivo (PA) per trattare 1 kg PV per 24 h;
- b) Dose in grammi di principio attivo utilizzata per trattare 1 PCU;
- c) Dose in microgrammi di principio attivo utilizzata per trattare 1 kg di carne;
- d) Dose in milligrammi di principio attivo (PA) per trattare 1 PCU.

5) Il Piano Nazionale per l'utilizzo del farmaco veterinario e per la lotta all'antibiotico-resistenza in avicoltura prevede:

- a) il divieto di utilizzo di antibiotici ionofori;
- b) il divieto di somministrare antimicrobici in acqua da bere;
- c) l'adozione di sole misure di biosicurezza;
- d) il divieto di utilizzo di cefalosporine di II e IV classe.

6) I fenicoli 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;

7) I protocolli terapeutici sono validati:

- a) dall'allevatore entro 7 giorni;
- b) dal medico veterinario entro 10 giorni;
- c) dal medico veterinario entro 7 giorni;
- d) dall'allevatore e/o dal medico veterinario entro 10 giorni.

8) Quali caratteristiche deve avere il locale infermeria in un allevamento di suini?

- a) deve semplicemente essere presente;
- b) deve avere una superficie pari almeno al 10% di quella totale di stabulazione;
- c) deve essere di proporzioni adeguate al numero di animali allevati, identificato con apposito cartello, dotato di lettiera asciutta e confortevole e contenere solo capi la cui condizione clinica richieda un trattamento specifico;
- d) deve essere identificato con apposito cartello e dotato di lettiera asciutta e confortevole;

9) Le fonti normative relative al benessere animale nella linea vacca vitello sono:

- a) Reg. UE 426/2016;
- b) D.Lgs 158/2006;
- c) D.Lgs 146/2001 e D.Lgs 126/2011;
- d) Classyfarm.

10) La capacità massima senza deroga e con deroga negli allevamenti di Broiler, espressa in kg p.v./mq di allevamento, autorizzata dalla ASL competente per territorio è:

- a) 33 - 39;
- b) 28 - 33;
- c) 28 - 29;
- d) 33 - 42;

11) Cosa prevede la Legge 20 luglio 2004 n. 189 in ordine alle competizioni con animali?

- a) possono avvenire se a seguito di specifica autorizzazione
- b) sono sempre vietate
- c) permesse senza autorizzazione se non lesive per gli animali
- d) permesse senza autorizzazione se non promosse con videoproduzioni

12) Le check list per la valutazione del benessere animale previste dal sistema Classyfarm:

- a) sono suddivise solo per specie animale;
- b) sono suddivise per specie animale e tipologia produttiva;
- c) prevedono solo quesiti generici di buone prassi;
- d) possono essere compilate da agronomi.

13) Il D.Lgs. 2 febbraio 2021 n. 27 all'art. 7 prevede:

- a) che la controperizia sia consentita solo se il campionamento è eseguito da un Tecnico della Prevenzione, qualora questi sia anche Ufficiale di Polizia Giudiziaria
- b) che non sia mai consentibile la controperizia;
- c) la controperizia
- d) nessuna delle tre alternative;

14) Le disposizioni relative allo spazio disponibile nel recinto individuale

- a) non si applicano nelle aziende con meno di 6 vitelli;
- b) non si applicano a nessuna azienda;
- c) si applicano nelle aziende con meno di 10 vitelli;
- d) si applicano a tutte le aziende;

15) Il Reg. 1/2005 prevede che lo spazio minimo disponibile al di sopra degli animali deve essere:

- a) di 50 cm dalla testa dei cavalli non domati
- b) di 75 cm dal garrese del cavallo più alto
- c) di 80 cm solo nei cavalli registrati
- d) nessuna risposta corretta

16) Il Regolamento CE 1/2005 nella sua totalità si applica:

- a) ai trasporti dei propri animali effettuati dagli allevatori con i propri mezzi per distanze non superiori a 50 Km. dalla propria azienda
- b) ai trasporti di animali non in relazione ad attività economica
- c) al trasporto di animali invertebrati vivi
- d) in nessun caso di quelli sopra elencati

17) Ai sensi del Reg. CE 1069/2009 la lana è classificata come

- a) sottoprodotto di categoria 3, art. 10, lettere h) e n);
- b) sottoprodotto di categoria 2, art. 9 lettera c);
- c) sottoprodotto di categoria 1, art. 8 lettera b);
- d) sottoprodotto di categoria 2, art. 9 lettera a).

18) La disciplina sanzionatoria per il Reg (CE) 1069/2009, relativo ai sottoprodotti di origine animale e ai prodotti derivati non destinati al consumo umano è

- a) il Decreto Legislativo 1 ottobre 2012, n. 186
- b) il Reg (CE) 624/2019
- c) il Decreto Legislativo 3 febbraio 2017, n. 26
- d) nessuna di queste alternative

19) Quale attività non è soggetta a riconoscimento ai sensi del Reg. CE 1069/2009?

- a) produzione di alimenti per animali da compagnia
- b) produzione di fertilizzanti ed ammendanti
- c) magazzinaggio di SOA
- d) trasporto di SOA

20) In quale caso si possono eseguire interventi che rendono afoni gli animali utilizzati ai fini scientifici?

- a) solo per il commercio degli animali
- b) solo su animali con spiccata tendenza alla vocalizzazione previa autorizzazione del veterinario designato
- c) è sempre vietato
- d) solo entro i primi 10 giorni di vita previa autorizzazione del veterinario designato

- 21) Secondo quanto disposto dalla Legge della Regione Piemonte 18 febbraio 2010 n. 6 *"norme per la detenzione, l'allevamento, il commercio e l'istituzione del Garante per i diritti degli animali"* è possibile l'utilizzo degli animali esotici per lo svolgimento di attività di pet therapy?
- a) è consentito solo previo parere del servizio veterinario
 - b) è consentito solo per gli psittacidi previo parere servizio veterinario
 - c) non è consentito
 - d) è consentito solo previo parere della Commissione Regionale Animali Esotici.
- 22) HACCP è l'acronimo di:
- a) Hazard Analysis Characteristics Control Point
 - b) Hazard Analysis Critical Control Point
 - c) Higt Analysis Critical Control Point
 - d) Hai Almeno Capito Come Pulire
- 23) Il Decreto Legislativo 2 febbraio 2021, n. 27 - all'articolo 4, comma 2, definisce che i controlli ufficiali siano eseguiti:
- a) sempre senza preavviso;
 - b) di norma con preavviso, perché necessario e debitamente giustificato per l'esecuzione del controllo ufficiale;
 - c) di norma senza preavviso, tranne nel caso in cui tale preavviso sia necessario e debitamente giustificato per l'esecuzione del controllo ufficiale;
 - d) sempre senza preavviso, fatte salve specifiche procedure scritte elaborate dalle Autorità Competenti
- 24) Non deve essere utilizzato per il consumo umano il latte crudo di singoli animali che:
- a) presentano una reazione negativa alle prove di carattere profilattico per la tubercolosi o la brucellosi eseguite a norma delle direttive 64/432/CEE e 91/68/CEE.
 - b) non presentano una reazione alle prove di carattere profilattico per la tubercolosi o la brucellosi eseguite a norma delle direttive 64/432/CEE e 91/68/CEE
 - c) presentano una reazione positiva alle prove di carattere profilattico per la tubercolosi o la brucellosi eseguite a norma delle direttive 64/432/CEE e 91/68/CEE.
 - d) presentano lesioni riferibili all'ipodermosi o alla micosi cutanea
- 25) Latte crudo destinato a produrre Latte fresco di Alta Qualità - nel caso in cui si constati il superamento per più di 30 gg del previsto valore di media geometrica per Cellule somatiche, il latte crudo deve:
- a) essere escluso dall'alimentazione umana
 - b) essere escluso dal commercio e smaltito
 - c) essere destinato all'uso zootecnico
 - d) essere destinato alla produzione di latte alimentare trattato termicamente
- 26) A norma dell'articolo 139 del Regolamento 2017/625 le sanzioni devono essere
- a) equilibrate, giuste e sproporzionate;
 - b) effettive, proporzionate e dissuasive;
 - c) equilibrate, proporzionate e convincenti;
 - d) effettive, proporzionate e non dissuasive;

- 27) Quale è il valore limite per Aflatossina M1 nel latte bovino in allevamento (prod primaria):**
- a) 50 ppt
 - b) non sono presenti valori limite
 - c) 40 ppt
 - d) 100 ppt
- 28) Nella redazione di un certificato sanitario di esportazione, il Veterinario Ufficiale deve assicurarsi che NON accada:**
- a) che sia numerato in modo univoco dall' AC che lo rilascia, eventualmente secondo le modalità definite dal Paese Terzo
 - b) che sia timbrato e firmato con inchiostro di colore diverso da quello della stampa e comunque diverso dal nero;
 - c) che sia datato (eventualmente con l'indicazione del periodo di validità se richiesto) e venga riportato a chiare lettere il nome, il cognome, la qualifica del veterinario certificatore, nonché l'identificazione dell' AC responsabile del rilascio;
 - d) che siano presenti parti lasciate in bianco, tali da poter essere completate, se del caso, da persone diverse dal veterinario certificatore.
- 29) Quali tra le seguenti norme cogenti stabilisce gli obblighi generali e i criteri operativi ai quali dovranno conformarsi le Autorità competenti (sanitarie) in materia di alimenti, mangimi, salute e benessere animale a partire dal 14 dicembre 2019?**
- a) Regolamento (CE) 882/2004;
 - b) Regolamento (UE) 2017/625;
 - c) Regolamento (CE) 852/2004;
 - d) Regolamento (CE) 853/2004.
- 30) Quale Regolamento stabilisce i requisiti per fornire informazioni sugli alimenti ai consumatori?**
- a) Reg. (CE) 882/2004;
 - b) Reg. (CE) 1169/2011;
 - c) Reg. (CE) 852/2004;
 - d) Reg. (CE) 853/2004;

Hub

PROVA SCRITTA N. 3



1) È sempre necessario associare sul sistema Ricetta elettronica- Farmacosorveglianza un medico veterinario per la compilazione dei registri informatizzati?

- a) sì, infatti in caso di mancata associazione il medico veterinario non può effettuare alcuna prescrizione;
- b) l'associazione del medico veterinario all'allevamento è prevista solo nel caso di autorizzazione alla detenzione di scorte;
- c) sì, poiché tutti i medici veterinari possono sempre effettuare prescrizioni per un dato allevamento, tuttavia solo quelli correttamente associati possono compilare il registro elettronico;
- d) nessuna risposta corretta

2) Le indicazioni terapeutiche:

- a) sono utilizzate dal medico veterinario per utilizzare un farmaco presente nelle giacenze o nella scorta di un allevamento oppure nella propria scorta;
- b) possono essere utilizzate solo in allevamenti non DPA;
- c) possono essere utilizzate solo in caso in cui uno stesso trattamento debba essere ripetuto su soggetti differenti;
- d) possono essere utilizzate solo in caso in cui uno stesso trattamento debba essere ripetuto in tempi differenti.

3) Quale di questi antibiotici è inserito nelle liste dei CIA?

- a) tetraciline;
- b) penicilline;
- c) nessuna di queste alternative;
- d) cefalosporine di terza generazione.

4) Cosa significa RCP del farmaco?

- a) Relazione Confezione Prodotto;
- b) Ricetta Con Prescrizione;
- c) Riordino Categorie Prodotti;
- d) Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto.

5) Che cos'è un antibiogramma?

- a) un test biochimico per valutare il comportamento del microrganismo nei terreni di coltura;
- b) un test biochimico per valutare la crescita dei microrganismi;
- c) un test diagnostico per valutare in vitro la sensibilità dei microrganismi agli antibiotici;
- d) un test per isolare in vitro il microrganismo responsabile di un'infezione;

6) Quale di questi comportamenti può far aumentare la probabilità di insorgenza di AMR nei trattamenti di gruppo contenenti antimicrobici (AM)?

- a) non registrare la durata del trattamento;
- b) dosare secondo indicazioni l'AM prescritto;
- c) sotto dosare l'AM prescritto
- d) nessuno dei comportamenti citati;

- 7) L'uso del farmaco veterinario è consentito nel rispetto delle indicazioni del foglietto illustrativo relativamente a:
- a) destinazione della specie animale, della categoria (se indicata) e del dosaggio di somministrazione;
 - b) solo destinazione della specie animale;
 - c) destinazione della specie animale, della categoria (se indicata), del dosaggio, della via di somministrazione e dei tempi di somministrazione;
 - d) solo dosaggio e tempi di somministrazione;
- 8) Da che data decorre l'entrata in vigore del Reg. UE 1255/2022 *"che designa gli antimicrobici o i gruppi di antimicrobici riservati al trattamento di determinate infezioni nell'uomo, conformemente al regolamento (UE) 2019/6 del Parlamento europeo e del Consiglio"*?
- a) dal 31 dicembre 2022
 - b) dal 2 gennaio 2023
 - c) dal 2 gennaio 2022
 - d) dal 9 febbraio 2023
- 9) Gli animali non vengono trasportati separatamente nei seguenti casi
- a) animali con corna e animali senza corna;
 - b) animali legati e animali slegati;
 - c) verri e stalloni adulti da riproduzione;
 - d) nessuna delle alternative;
- 10) La scritta "TRASPORTO ANIMALI VIVI" è da considerarsi:
- a) non corretta poiché non indica la specie degli animali trasportati
 - b) adeguata purché visibile
 - c) non corretta poiché scritta in un'unica lingua della comunità europea
 - d) non corretta perché non riporta gli estremi dell'autorizzazione
- 11) A quali animali si applica il Regolamento CE 1/2005
- a) a tutti i vertebrati
 - b) solo ai mammiferi
 - c) solo agli animali domestici
 - d) solo agli animali destinati alla produzione di alimenti
- 12) La superficie libera a disposizione di un suino all'ingrasso di peso vivo di 35 kg deve essere almeno:
- a) 0.30 mq
 - b) 0,40 mq
 - c) 0.55 mq
 - d) 1,00 mq

13) Le Animal Based Measures o ABM:

- a) sono indicatori misurabili direttamente attraverso l'osservazione dell'animale ed utilizzati come strumento di verifica delle condizioni di benessere degli animali in allevamento
- b) non sono indicatori misurabili e si attuano attraverso l'osservazione dell'animale ed utilizzati come strumento di verifica delle condizioni di benessere degli animali in allevamento;
- c) sono indicatori non misurabili, utilizzati come strumento di verifica delle condizioni di benessere degli animali allo stato brado;
- d) sono indicatori soggettivi, utilizzati come strumento di verifica delle condizioni di benessere degli animali in sperimentazione;

14) Nell'allevamento di suini l'acqua di abbeverata di qualità e in quantità adeguata deve essere disponibile

- a) sempre per tutte le categorie di animali;
- b) sempre per i suini ad alimentazione secca e razionata per quelli alimentati a liquido;
- c) sempre per tutte le categorie di animali a partire dalla seconda settimana di età;
- d) solo durante i periodi di intenso calore;

15) Ai sensi del D.Lgs 297/2003 i posatoi per gallina ovaia quanto spazio devono garantire?

- a) 20 cm
- b) 1,5 dm
- c) 0,01 m
- d) 50 mm

16) Il Codice di Procedura Penale prevede che il sequestro degli animali venga effettuato, a seconda delle finalità, secondo le seguenti tipologie:

- a) Sequestro amministrativo ai sensi della Legge 689/1981
- b) Sequestro probatorio o Sequestro conservativo (art. 354 e 321)
- c) Sequestro cautelativo ai sensi Legge 283/1962 art 1 e DPR 327/1980 art 20
- d) Blocco Ufficiale ai sensi del Reg (UE) 2017/625 art. 137 e 138

17) Cosa si intende per GHP?

- a) corrette/buone prassi di fabbricazione;
- b) corrette/buone prassi di allevamento;
- c) corrette/buone prassi igieniche;
- d) corrette/buone prassi agricole;

18) Le SSOP

- a) non devono essere scritte e riguardano come minimo le superfici destinate a venire a contatto in modo diretto o indiretto con gli alimenti
- b) devono essere scritte e riguardano come minimo le superfici destinate a venire a contatto in modo diretto o indiretto con gli alimenti
- c) possono essere scritte e non riguardano le superfici destinate a venire a contatto in modo indiretto con gli alimenti
- d) devono essere scritte e riguardano le superfici non destinate a venire a contatto in modo diretto o indiretto con gli alimenti

19) Quale documento normativo cogente reca la disciplina sanzionatoria per le violazioni di alcuni requisiti specificati nel Reg. (CE) 178/2002?

- a) Regolamento (CE) 882/2004;
- b) Decreto Legislativo 193/2007;
- c) Decreto Legislativo 194/2008;
- d) Decreto Legislativo 190/2006;

20) Il rilascio di un certificato ufficiale

- a) può avvenire se il certificatore è a diretta conoscenza dei fatti e/o delle condizioni oggetto di attestazione;
- b) non può avvenire sulla base di un certificato ufficiale rilasciato da un'altra Autorità competente;
- c) non può essere rilasciato sulla base di registrazioni e documenti prodotti dallo stesso operatore la cui validità è accertata dall'Autorità competente a seguito della conduzione di controlli ufficiali regolari;
- d) tutte le risposte sono errate;

21) La certificazione ufficiale

- a) rientra tra le attività di controllo ufficiale solo nel caso in cui sia mirata alla sottoscrizione di un certificato di esportazione verso un Paese terzo;
- b) rientra tra le altre attività ufficiali;
- c) nessuna delle risposte;
- d) rientra tra le attività di controllo ufficiale;

22) In base alle indicazioni fornite nel Capitolo 12 dell'Intesa Stato Regioni 212/CSR 2016, quale tipologia di informazioni non comporta una modifica della classe di rischio di uno stabilimento riconosciuto?

- a) esiti di campionamenti ufficiali, degli interventi di controllo e dei sopralluoghi effettuati da altri organi di controllo;
- b) la certificazione ISO 22000 del sistema di gestione per la sicurezza alimentare dello stabilimento;
- c) NC emerse nel corso della normale attività ispettiva/vigilanza;
- d) rilevanti modifiche delle strutture e della tipologia produttiva;

23) Quale Regolamento dell'unione Europea (UE) di rango legislativo abroga il Regolamento (CE) 882/2004?

- a) Reg. (UE) 2017/323;
- b) Reg. (UE) 2017/625;
- c) Reg. (UE) 2016/2031;
- d) Reg. (UE) 2016/429.

24) Ai sensi del Regolamento (UE) 2019/627 - Allegato III capitolo II - Il risultato della prova della fosfatasi alcalina è considerato negativo se l'attività misurata nel latte vaccino:

- a) non è superiore a 350 mU/l
- b) non è superiore a 500 mU/l
- c) è superiore a 350 mU/l
- d) è superiore a 500 mU/l

- 25) Gli erogatori (macchine erogatrici) di latte crudo destinato alla vendita al consumatore finale quale delle seguenti indicazioni, chiaramente visibili, leggibili e costantemente aggiornate. non devono riportare:
- a) data di scadenza
 - b) data di mungitura
 - c) ragione sociale dell'allevamento di produzione
 - d) tenore di carica microbica
- 26) Secondo quanto stabilito dal Reg. UE 142/2011, il punto finale per lane e peli è considerato
- a) non sono previsti trattamenti;
 - b) lavaggio industriale e altro trattamento in modo da garantire che non rimangano rischi inaccettabili;
 - c) processo di cardatura;
 - d) trattamento di sterilizzazione sotto pressione.
- 27) Quale dei seguenti sottoprodotti appartiene alla categoria 2 ai sensi del Reg. CE 1069/2009
- a) piume
 - b) pollame morto nell'uovo
 - c) gusci d'uovo
 - d) teste di pollame
- 28) Qual è la durata massima dell'autorizzazione di un progetto di ricerca ai sensi del D.Lgs 26/2014
- a) 3 anni
 - b) 10 anni
 - c) 5 anni
 - d) 7 anni
- 29) Entro quanto tempo dal riconoscimento condizionato deve essere concesso il riconoscimento definito ai sensi del Reg. CE 183/2005?
- a) 6 mesi
 - b) 12 mesi
 - c) 2 mesi
 - d) 3 mesi
- 30) cosa si intende per "insetti d'allevamento"?
- a) insetti nocivi che infestano gli allevamenti;
 - b) animali d'allevamento, quali definiti all'articolo 3, paragrafo 6, lettera a), del Reg. (CE) n. 1069/2009, delle specie di insetti che sono autorizzate per la produzione di proteine animali trasformate conformemente all'allegato X, capo II, sezione 1, parte A, punto 2, del regolamento (UE) n. 142/2011;
 - c) animali d'allevamento definiti dal Dlgs 193/2007;
 - d) nessuna delle precedenti