

- 1) Quale affermazione in merito agli atti unilaterali dell'Unione Europea (UE) è vera?
 - a) Una Comunicazione della Commissione Europea è un atto giuridico vincolante
 - b) Una Decisione è vincolante per i suoi destinatari (ad es. un paese dell'UE o una singola impresa) ed è applicabile solo previo recepimento
 - c) Un Regolamento è un atto vincolante subito dopo l'entrata in vigore; va applicato in tutti i suoi elementi nell'intera UE
 - d) Una Direttiva stabilisce obiettivi che i paesi dell'UE devono realizzare; non necessita di trasposizione/recepimento nell'ordinamento nazionale

- 2) Ai sensi del Reg. Ce 882/04, l'autorità competente che individui una non conformità interviene per assicurare che l'operatore ponga rimedio alla situazione. Tale azione comprende, a seconda dei casi, le seguenti misure:
 - a) L'adozione di provvedimenti sanzionatori volti a risolvere la non conformità riscontrata
 - b) L'adozione di ordinanze sindacali per la rimozione delle non conformità riscontrate
 - c) Qualsiasi misura ritenuta opportuna dall'autorità competente
 - d) Il sequestro degli animali o dei prodotti non conformi che rappresentino un rischio per la salute pubblica

- 3) La seguente definizione tratta dal Reg. Ce 882/2004 "l'esame di qualsiasi aspetto relativo ai mangimi, agli alimenti, alla salute e al benessere degli animali per verificare che tali aspetti siano conformi alle prescrizioni di legge relative ai mangimi, agli alimenti, alla salute e al benessere degli animali" a quale metodo di controllo ufficiale corrisponde?
 - a) Audit
 - b) Ispezione
 - c) Monitoraggio
 - d) Verifica

- 4) Il Piano Nazionale Integrato (PNI) sui controlli ufficiali per la sicurezza alimentare e per la lotta alle frodi lungo l'intera filiera produttiva è:
 - a) Un unico piano integrato di controllo nazionale annuale
 - b) Predisposto dal Ministero della Salute in coordinamento con le altre amministrazioni competenti per i diversi settori, in conformità al Regolamento Ce 882/2004 e alla Decisione Ce 363/2007
 - c) Approvato con Decreto del Ministero della Salute
 - d) Tutte 3 le precedenti

- 5) Il Regolamento Ue 625/2017 non si applica ai controlli ufficiali effettuati per verificare la conformità alla normativa nei settori:
 - a) Alimenti e sicurezza alimentare
 - b) Produzione biologica ed etichettatura dei prodotti biologici
 - c) Salute e benessere degli animali
 - d) Protezione degli animali utilizzati a fini scientifici



- 6) Nel Piano Nazionale Residui, i campioni “Mirati”:
- Sono prelevati in attuazione delle programmazioni di Extrapiano
 - Devono essere prelevati da animali che possono essere considerati potenzialmente a rischio sulla base di alcune caratteristiche
 - Sono prelevati in attuazione delle programmazioni di Piano
 - Tutte 3 le precedenti
- 7) Qualora si constati un trattamento illecito in un allevamento zootecnico l'autorità competente deve:
- Effettuare un'indagine epidemiologica e disporre un campionamento statisticamente significativo
 - Sottoporre l'allevamento a sequestro e disporre un campionamento statisticamente significativo
 - Sottoporre a vincolo sanitario gli animali inviati alla macellazione per un periodo di almeno 6 mesi prevedendo il controllo analitico di tutte le partite
 - Disporre tempestivamente un campionamento di tutti i capi presenti
- 8) I medici veterinari nel prescrivere i medicinali veterinari devono, ai sensi del D.lgs n. 193/2006:
- Prescrivere una quantità massima di farmaci corrispondente alle necessità dell'allevamento per 7 giorni
 - Limitare la quantità dei farmaci prescritti al minimo necessario per il trattamento o la terapia
 - Prescrivere una quantità massima di farmaci al fine che non ne risultino residui inutilizzati
 - Prescrivere una quantità di farmaci corrispondente alle necessità dell'allevamento per massimo 30 giorni
- 9) La somministrazione di alcune categorie di farmaci veterinari è effettuata solamente dal medico veterinario. Tra queste categorie sono compresi:
- Emoderivati
 - Anestetici locali iniettabili
 - Eutanasici
 - Tutte 3 le precedenti
- 10) La ricetta ripetibile di cui al D.Lgs n. 193/2006:
- Ha la validità di tre mesi e può essere riutilizzata per un massimo di cinque volte
 - Ha una validità di sei mesi e può essere riutilizzata per dieci volte
 - Ha una validità di sei mesi e può essere riutilizzata per cinque volte, in questo arco temporale, ogni volta per acquistare una sola confezione
 - Ha una validità di tre mesi e può essere riutilizzata per tre volte



- 16) La normativa nazionale relativa alla protezione degli animali negli allevamenti, D.Lgs n. 146/2001, prevede:
- a) È vietata la bruciatura dei tendini ed il taglio di ali per i volatili e di code per i bovini se non a fini terapeutici certificati
 - b) La cauterizzazione dell'abbozzo cornuale è ammessa al di sotto delle sei settimane di vita
 - c) Il taglio del becco deve essere effettuato entro i primi 30 giorni di vita
 - d) La castrazione è consentita solo se effettuata da veterinari
- 17) Secondo la L.R. 5/2005, qual è la definizione di animale di affezione:
- a) Ogni animale tenuto per compagnia o affezione, purché non DPA
 - b) Ogni animale tenuto per compagnia o affezione, eccetto le specie d'allevamento
 - c) Ogni animale tenuto per compagnia o affezione per fini diversi da quelli commerciali
 - d) Ogni animale tenuto per compagnia o affezione, senza fini produttivi o alimentari
- 18) L'O.M. 6 agosto 2013 vieta la caudotomia per finalità non curative dei cani:
- a) Fatta eccezione per i cani appartenenti alle razze canine riconosciute dalla F.C.I. con caudotomia prevista dallo standard
 - b) Fatta eccezione per la caudotomia necessaria sia per ragioni di medicina veterinaria, sia nell'interesse di un determinato animale e certificata da un medico veterinario
 - c) Fatta eccezione per la caudotomia eseguita esclusivamente entro la ottava settimana di vita dell'animale e certificata da un medico veterinario
 - d) Senza nessuna eccezione
- 19) Cosa si intende per "Traffico illecito di animali da compagnia" ai sensi della L. 201/2010?
- a) Introduzione nel territorio nazionale di animali da compagnia in violazione dei requisiti previsti dalla legislazione vigente
 - b) Introduzione, per profitto, reiteratamente o tramite attività organizzate, nel territorio nazionale di animali da compagnia privi di sistemi per l'identificazione individuale e delle necessarie certificazioni
 - c) Introduzione nel territorio nazionale di animali da compagnia privi di sistemi per l'identificazione individuale
 - d) Introduzione, per profitto, reiteratamente o tramite attività organizzate, nel territorio nazionale di animali da compagnia di un'età accertata inferiore a dodici settimane
- 20) La L.R. n. 27/2000 in tema di Anagrafe canina prevede:
- a) I proprietari di cani sono tenuti a segnalare, entro sette giorni, ai Comuni interessati, la cessione definitiva o la morte dell'animale
 - b) I proprietari di cani sono tenuti all'iscrizione entro 15 giorni dalla nascita dell'animale o da quando ne vengano, a qualsiasi titolo, in possesso
 - c) Lo smarrimento o la sottrazione di un cane devono essere segnalati dal detentore entro tre giorni al Comune competente
 - d) Nessuna delle precedenti è corretta

- 21) I produttori di mangimi per il commercio, in relazione al personale dipendente, devono garantire ai sensi del Reg. Ce 183/2005, che:
- a) Riceva specifica formazione sui sistemi di autocontrollo basato sul metodo HACCP
 - b) Riceva opportuna formazione secondo le norme ISO
 - c) Riceva informazioni scritte relative ai suoi compiti, alle sue responsabilità e competenze
 - d) Riceva specifica formazione sul campo da parte di altro personale già qualificato
- 22) E' possibile produrre mangimi medicati con più di una premiscela medicata?
- a) Sì, purché prescritto in deroga per comprovate necessità terapeutiche dal medico veterinario che ha in cura gli animali
 - b) Sì, purché i principi attivi contenuti nel mangime non siano più di 4 e la produzione avvenga in stabilimenti industriali autorizzati
 - c) Sì, purché i principi attivi contenuti non siano più di 3
 - d) Sì, purché sia dimostrata la presenza di batteri patogeni multiresistenti
- 23) La presenza di OGM autorizzati in % non superiore a 0,9% in un mangime composto, in assenza di indicazioni sull'etichetta della presenza di OGM, è da considerarsi:
- a) Conforme
 - b) Conforme purché le tracce di OGM siano accidentali o tecnicamente inevitabili
 - c) Non conforme
 - d) Conforme purché il mangime non sia utilizzato in un allevamento "biologico"
- 24) Qual è il più idoneo tra i seguenti contenitori per il campionamento di mangime secco per la ricerca di micotossine?
- a) Barattolo di plastica a doppio tappo
 - b) Sacchetto di polietilene
 - c) Sacchetto di carta a doppio strato
 - d) Barattolo di plastica uso alimentare
- 25) A quale categoria di s.o.a. appartengono le carcasse di animali che sono stati sottoposti a trattamenti illeciti con sostanze vietate?
- a) Categoria 1 o 2 in relazione alla quantità di sostanza vietata riscontrata nella carcassa
 - b) Categoria 1
 - c) Categoria 2
 - d) Tutte e tre le ipotesi a) b) c)



- 26) Presso un'azienda zootecnica i Fertilizzanti Organici contenenti P.A.T. possono essere immagazzinati:
- Esclusivamente racchiusi in imballaggi, in big bag o in contenitori ermeticamente chiusi
 - In uno spazio idoneo a cui non hanno accesso gli animali d'allevamento
 - In contenitori ermeticamente chiusi collocati a idonea distanza dalle strutture di allevamento di animali
 - Non possono essere tenuti presso un'azienda zootecnica
- 27) In caso sia stato escluso qualsiasi pericolo di malattia infettiva, è consentito lo smaltimento degli animali da compagnia da parte degli esercenti le attività commerciali di cui alla L.R. n. 5 del 17 febbraio 2005 mediante sotterramento in terreni privati o in aree autorizzate allo scopo:
- Per tutti gli animali da compagnia
 - Solo per animali da compagnia di piccole dimensioni (es. uccelli, roditori, anfibi, rettili, pesci, ecc.) e loro deiezioni e lettiere
 - Per nessun tipo di animale da compagnia
 - Solo per gli animali il cui peso non superi i 10 kg
- 28) Ai sensi del Reg. Ce n. 853/2004 la mungitura deve essere effettuata nel rispetto delle norme d'igiene, accertando in particolare:
- che non sia utilizzato per il consumo umano il latte di vacche che presentano segni clinici di malattie alla mammella, salvo che in ottemperanza alle istruzioni di un veterinario;
 - che siano identificati gli animali sottoposti a trattamento medico che potrebbero trasferire al latte residui e che il latte ottenuto da tali animali prima della fine del periodo di sospensione prescritto non sia utilizzato per il consumo umano
 - che il trattamento per immersione o per vaporizzazione dei capezzoli sia utilizzato solo se l'autorità competente lo ha approvato e in maniera tale da non determinare la presenza di residui di livello inammissibile nel latte
 - Tutte 3 le precedenti
- 29) La produzione di latte da destinarsi alla trasformazione o al trattamento termico è soggetta a:
- Atto di riconoscimento ai sensi del Reg. CE 853/2004
 - Autorizzazione sanitaria rilasciata dal Servizio Veterinario dell'Az. USL competente ai sensi del Reg. CE 852/2004
 - Atto di registrazione ai sensi del Reg. CE 852/2004
 - Autorizzazione del Sindaco ai sensi del D.P.R. 320/54
- 30) Gli autocontrolli per la produzione di latte bovino da destinarsi alla trasformazione, ai sensi del Reg. CE 853/2004, possono essere effettuati da:
- Da o per conto dell'operatore del settore alimentare che produce il latte
 - Da o per conto dell'operatore del settore alimentare che raccoglie o trasforma il latte
 - Da o per conto di un gruppo di operatori del settore alimentare
 - Tutti 3 i casi precedenti

Azienda USL di Ferrara

Concorso pubblico per titoli ed esami per la copertura di n. 2 posti di Dirigente Veterinario

Disciplina: Igiene Allevamenti e Produzioni Zootecniche – AREA "C"

Determina del Direttore del Servizio Comune Gestione del Personale n. 193 del 18/02/2019

PROVA SCRITTA – DOMANDE APERTE BUSTA N. 3

- 1) Piano Nazionale Alimentazione Animale, controllo della contaminazione microbica da Salmonella spp.

Area for handwritten answers, consisting of multiple horizontal lines. Includes handwritten signatures and a circular official stamp.

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]



2) Il sistema Classyfarm per gli allevamenti suinicoli: finalità, attori e strumenti.

Lined area for handwritten response.

Handwritten signature

Handwritten mark

Handwritten mark

Handwritten mark



QUESTIONARIO N. 3

X

N.	Stampa A	Stampa B	Stampa C	N.
1	C	A	C	1
2	C	B	B	2
3	B	C	B	3
4	B	D	C	4
5	D	B	B	5
6	D	A	B	6
7	B	D	B	7
8	B	B	D	8
9	D	B	C	9
10	A	C	D	10
11	A	C	C	11
12	B	B	C	12
13	C	B	B	13
14	D	C	B	14
15	B	B	D	15
16	A	B	D	16
17	D	B	B	17
18	B	D	B	18
19	B	C	D	19
20	C	D	A	20
21	C	C	A	21
22	B	C	B	22
23	B	B	C	23
24	C	B	D	24
25	B	D	B	25
26	B	D	A	26
27	B	B	D	27
28	D	B	B	28
29	C	D	B	29
30	D	A	C	30

RS A

