

ATS VAL PADANA - CONCORSO DIRIGENTE VETERINARIO AREA C

Prova scritta n. 1

Domande a risposta multipla (1 sola corretta)

1. Il trasporto è (Reg. Ce 1/2005):
 - a. il trasferimento dei bovini all'alpeggio;
 - b. 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;
 - c. il movimento dei cavalli per la partecipazione a manifestazioni sportive;
 - d. nessuna delle altre.

2. La tracciabilità dei medicinali veterinari nel sistema informatico è prevista per:
 - a. la prescrizione;
 - b. la fornitura;
 - c. la distribuzione;
 - d. Tutte le altre.

3. Il Decreto Legislativo 27 settembre 2010, n.181 (allevamenti avicoli intensivi per la produzione di carne) in caso di "ricorso a densità più elevate" stabilisce che presso ciascun capannone di uno stabilimento devono essere attivati sistemi di rilevazione della:
 - a. concentrazione di ammoniaca (NH³) e della anidride carbonica (CO²);
 - b. temperatura interna;
 - c. umidità relativa;
 - d. tutte le altre.

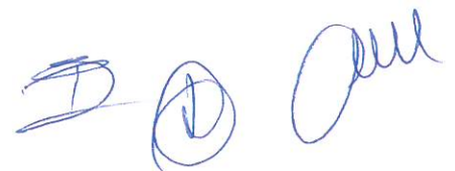
4. Il Piano Nazionale Residui attualmente in vigore, in riferimento ai beta-agonisti, stabilisce che:
 - a. la ricerca va effettuata solo se in allevamento sono presenti più di 10 bovini di sesso maschile;
 - b. il pelo ed il bulbo oculare sono considerate matrici preferenziali in caso di campionamento su sospetto o a seguito di positività;
 - c. la ricerca di tali sostanze deve essere effettuata prevedendo un secondo campionamento dopo 15 giorni;
 - d. il campionamento va effettuato esclusivamente nei vitelloni maschi e negli equidi DPA, pena la non idoneità del campione.

5. Il Decreto Legislativo del 1 ottobre 2012, n. 186 reca la disciplina sanzionatoria per la violazione delle disposizioni di cui:
 - a. al Regolamento (CE) n. 1069/2009, relativo ai sottoprodotti di origine animale;
 - b. al Regolamento regionale n.2/2017 di regione Lombardia;
 - c. al Regolamento (CE) n.183/2005, relativo alla produzione di mangimi uso veterinario;
 - d. nessuna delle altre.

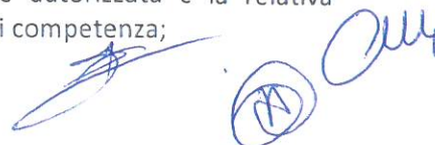
6. Ai sensi del Regolamento (CE) n. 1069/2009, pelli, zoccoli, piume, lana, corna, da animali macellati sono materiali di CATEGORIA:
 - a. CAT 1;
 - b. CAT 2;
 - c. CAT 3;



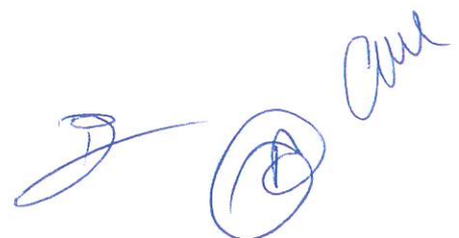
- d. nessuna delle altre.
7. Nel Regolamento (CE) N. 767/2009, vengono definiti *mangimi complementari*:
- mangimi contenenti almeno il 40% di ceneri grezze;
 - mangimi composti con contenuto elevato di talune sostanze, ma che, per la loro composizione, sono sufficienti per una razione giornaliera soltanto se utilizzati in associazione con altri mangimi;
 - mangimi composti che, per la loro composizione, sono sufficienti per una razione giornaliera;
 - mangimi contenenti almeno lo 0,4 % di ceneri grezze.
8. Cosa sono i LEA secondo la definizione riportata dal Ministero della salute?
- Sono le prestazioni e i servizi che il Servizio sanitario nazionale (SSN) è tenuto a fornire a tutti i cittadini;
 - Sono le prestazioni e i servizi che il Servizio sanitario veterinario è tenuto a fornire a tutti i cittadini;
 - Sono le prestazioni a pagamento erogate dai dipartimenti veterinari e sicurezza degli alimenti di origine animale nell'ambito del servizio di igiene delle produzioni zootecniche;
 - Nessuna delle altre.
9. Secondo il Regolamento (CE) N. 1/2005, la definizione di "lungo viaggio" è:
- viaggio che supera 8 ore, a partire dal momento in cui l'ultimo animale della partita è trasferito;
 - viaggio che supera 8 ore, a partire dal momento in cui il primo animale della partita è trasferito;
 - viaggio che supera 12 ore, a partire dal momento in cui l'ultimo animale della partita è trasferito;
 - viaggio che supera 12 ore, a partire dal momento in cui il primo animale della partita è trasferito.
10. La DGSAF 0001354-P-22/01/2020 del Ministero della Salute concerne l'inserimento nella tabella 1 e nella tabella dei medicinali sezione A del DPR 309/90 e ss.mm.:
- della ketamina;
 - dei CIAs;
 - della tiletamina;
 - del tramadolo.
11. Il Piano Nazionale Residui attualmente in vigore prevede che gli antiinfiammatori non steroidei – AINS (categoria B2e) vengano ricercati negli equidi in allevamento tramite prelievo di:
- plasma;
 - urine;
 - pele;
 - nessuna delle altre.
-
12. Regolamento CE n.1/2005, gli animali si spostano meglio:
- da ambienti bui verso ambienti illuminati;
 - verso ambienti di pari intensità luminosa;
 - da ambienti illuminati verso ambienti bui;
 - nessuna delle altre.



13. Ai sensi del Reg. CE n.183/2005 è possibile l'attività di intermediari senza possesso fisico del prodotto?
- si;
 - no;
 - solo a seguito di deroga ministeriale;
 - solo a seguito di deroga regionale.
14. Quale è il significato dell'acronimo PAT?
- Proteine animali trasformate;
 - Prodotti alta tossicità;
 - Proteine anomale trasformate;
 - nessuna delle altre.
15. La scritta "trasporto animali vivi" sugli automezzi dedicati deve essere presente:
- solo nei viaggi superiori a 8 ore;
 - sempre;
 - solo nei trasporti verso i Paesi terzi;
 - nessuna delle altre.
 - nessuna delle altre.
16. Il Regolamento CE 142/2011 è relativo a:
- sottoprodotti di origine animale;
 - mangimi per animali da reddito;
 - petfood;
 - latte e prodotti derivati.
17. Il Regolamento CE 1069/2009 definisce *prodotti derivati*:
- le sostanze o i microrganismi autorizzati ai sensi del regolamento (CE) n. 1831/2003 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 22 settembre 2003;
 - prodotti ottenuti attraverso uno o più trattamenti, trasformazioni o fasi di lavorazione di sottoprodotti di origine animale;
 - i prodotti destinati esclusivamente ad impianti di biogas/biodiesel;
 - nessuna delle altre.
18. Reg. CE n.1/2005, i suini durante i lunghi viaggi possono essere trasportati per:
- una durata massima di 14 ore consecutive;
 - per una durata massima di 10 ore consecutive;
 - per una durata massima di 24 ore consecutive;
 - non esiste limite di ore.
19. Il Decreto 8 febbraio 2019 (G.U. 14/04/2019 n. 89): *Modalità applicative delle disposizioni in materia di tracciabilità dei medicinali veterinari e dei mangimi medicati* dispone che è possibile emettere la ricetta per rifornimento scorta propria:
- solo se la detenzione della scorta è stata inserita in Vetinfo mediante dichiarazione sostitutiva di atto notorio, da parte del veterinario libero professionista;
 - solo se la detenzione della scorta è stata preventivamente autorizzata e la relativa autorizzazione è stata registrata dal veterinario libero professionista;
 - solo se la detenzione della scorta è stata preventivamente autorizzata e la relativa autorizzazione è stata registrata dalla autorità sanitaria locale di competenza;



- d. nessuna delle altre.
20. La DGSAF 0001354-P-22/01/2020 del Ministero della Salute, che concerne l'inserimento nella tabella 1 e nella tabella dei medicinali sezione A del DPR 309/90 e ss.mm. della tiletamina, prevede che lo smaltimento dei medicinali contenenti tale principio attivo:
- dal 29 gennaio 2020 avvenga, come per i medicinali stupefacenti, con l'invio di una PEC all'Asl/ATS territorialmente competente per la richiesta di constatazione per il successivo smaltimento degli stupefacenti;
 - avvenga come per i medicinali scaduti e/o non più utilizzabili;
 - dal 30 giugno 2021 avvenga, come per i medicinali stupefacenti, con l'invio di una PEC all'Asl/ATS territorialmente competente per la richiesta di constatazione per il successivo smaltimento degli stupefacenti;
 - nessuna delle altre.
21. Il Piano Nazionale Residui attualmente in vigore prevede che gli agenti antitiroidei (categoria A2) vengano ricercati nei tacchini in allevamento tramite prelievo di:
- plasma;
 - siero;
 - feci;
 - muscolo.
22. Gli allevamenti avicoli presso i quali viene effettuata la muta forzata hanno l'obbligo di:
- comunicare all'autorità competente l'inizio programmato della muta;
 - comunicare all'autorità competente lo spazio disponibile per ogni capo allevato;
 - tutte le precedenti;
 - nessuna delle precedenti.
23. Qual è il significato dell'acronimo CIAs:
- Critically important antimicrobials;
 - controlli integrati aziendali;
 - controlli integrati ATS;
 - covid-incolumn-area.
24. Secondo il regolamento CE 767/2009, quali sono le prescrizioni obbligatorie generali in materia di etichettatura?
- Tipo di mangime;
 - numero di riconoscimento dello stabilimento;
 - numero di riferimento della partita o del lotto;
 - tutte le precedenti.
-
25. Ai sensi del Decreto Legislativo n.193/2006 art.66 l'attività di commercio all'ingrosso di farmaci veterinari è soggetta a:
- autorizzazione sanitaria;
 - rilascio di apposito decreto ministeriale;
 - registrazione.
 - riconoscimento.
26. UVAC è l'acronimo di:
- Uffici Veterinari Adempimenti Comunitari;



- b. Unione Veterinaria Autorità Competente;
 - c. Uffici Veterinari Attività Controllo;
 - d. Unità Veterinaria Attività Controllo.
27. Presso i distributori automatici di latte crudo, destinati al consumatore finale, devono essere obbligatoriamente esposte le seguenti informazioni:
- a. data di mungitura, tempo di conservazione, nominativo indirizzo azienda produttrice, dicitura "da consumarsi previa bollitura";
 - b. data di mungitura, tempo di conservazione, dicitura "da consumarsi previa bollitura";
 - c. data di mungitura, tempo di conservazione, dicitura "latte crudo bovino non pastorizzato";
 - d. nominativo del responsabile dell'autocontrollo dell'allevamento di produzione.
28. Il Decreto Legislativo 27 settembre 2010, n.181, *protezione di polli allevati per la produzione di carne*, dispone che la densità massima di allevamento in ogni capannone dello stabilimento non deve superare in alcun momento 33 kg/m²:
- a. senza possibilità di deroga;
 - b. qualora sia concessa la deroga, la densità massima di allevamento in ogni capannone dello stabilimento non deve superare in qualsiasi momento 39 kg/m²;
 - c. qualora sia concessa la deroga la densità massima di allevamento in ogni capannone dello stabilimento non deve superare in qualsiasi momento 50 kg/m²;
 - d. qualora sia concessa la deroga, la densità massima di allevamento in ogni capannone dello stabilimento non deve superare in qualsiasi momento 60 kg/m².
29. Ai sensi del Regolamento (CE) n. 1069/2009, le spoglie animali sono materiali di CATEGORIA:
- a. CAT 1;
 - b. CAT 2;
 - c. CAT 3;
 - d. nessuna delle altre.
30. La strategia per il contrasto all'antimicrobicoresistenza (AMR) nel settore veterinario:
- a. fornisce agli Operatori della filiera di produzione e distribuzione dei farmaci orientamenti pratici sull'uso prudente degli antimicrobici in medicina veterinaria;
 - b. fornisce alle Autorità Competenti il riferimento sanzionatorio in caso di accertamento di utilizzo di CIAs nella produzione primaria;
 - c. fornisce alle Autorità Competenti sulla filiera di produzione e distribuzione dei farmaci le check list ministeriali per l'effettuazione del controllo ufficiale;
 - d. fornisce agli Operatori sulla filiera di produzione e distribuzione dei farmaci le check list ministeriali da compilare in autocontrollo.


② 7