

### PROVA PRATICA N. 3

**A seguito di un campionamento ufficiale, il Veterinario riceve il seguente rapporto di prova:**

*Il campionamento ufficiale di "Salmones affumicato affettato" confezionato, in fase di distribuzione, in un esercizio commerciale della GDO, in 5 unità campionarie, ha dato il seguente esito:*

- *Listeria monocytogenes – prova qualitativa: presenza in 25 g in una unità campionaria;*
- *Listeria monocytogenes – numerazione: pari a 30 ufc/g;*
- *pH: 5.9;*
- *a<sub>w</sub>: 0.94;*
- *Vita commerciale residua del prodotto pari a 30 giorni.*

**In base alle evidenze raccolte, il candidato risponda ai seguenti quesiti (UNA SOLA risposta è corretta)**

**1. Per la valutazione del rapporto di prova la normativa di riferimento è:**

- a) Reg. CE 853/2004
- b) Nessuna delle altre due risposte perché siamo in un esercizio commerciale della GDO
- c) **Reg. CE 2073/2005**

**2. Il prodotto, in assenza di ulteriore documentazione, può essere considerato:**

- a) **NON CONFORME**
- b) CONFORME, ma commercializzabile solo sul territorio nazionale
- c) Nessuna delle risposte è corretta

**3. Il prodotto campionato può essere considerato terreno favorevole per la crescita di *Listeria monocytogenes*:**

- a) **Sì, trattasi di terreno favorevole per la crescita di *Listeria monocytogenes***
- b) No, in quanto il valore del pH non permette la crescita di *Listeria monocytogenes*
- c) Entrambe le precedenti risposte sono sbagliate

**4. Il veterinario ufficiale, in assenza di ulteriori documentazioni, quali provvedimenti deve assumere senza indebito ritardo:**

- a) applicazione dell'art. 14 del Regolamento 178/2002 (attivazione allerta alimentare, ritiro del prodotto, richiamo del prodotto)
- b) **Nessuna delle risposte è corretta**
- c) irrogazione di pertinente e dovuta sanzione amministrativa ai sensi della l. n. 689/81

**5. Nel verbale di campionamento quali garanzie di difesa devono essere fornite al produttore/detentore:**

- a) trattandosi di campionamento ufficiale, eseguito da pubblici ufficiali, non sono previste garanzie di difesa
- b) deve essere data evidenza della possibilità di rivolgersi al TAR
- c) **deve essere garantita la possibilità di assistere alle fasi analitiche indicando data, ora e luogo di inizio analisi**

6. **Nel caso di esito non conforme del campionamento, ed a seguito di controperizia e controversia con esito non favorevole, quali sono i provvedimenti che l'autorità competente dovrà intraprendere verso il produttore:**
- a) **trasmissione, all'autorità giudiziaria, della notizia di reato**
  - b) sanzione amministrativa pecuniaria
  - c) nessuno, in quanto il campionamento non è da ritenersi valido essendo stato eseguito presso un esercizio della GDO e non in fase di produzione
7. **Qual è la norma nazionale di riferimento per la controperizia e per la controversia?**
- a) **D.Lgs 27/2021**
  - b) Nessuno in quanto non è prevista la possibilità di controperizia
  - c) D.Lgs 193/2007
8. **Sulla base della normativa vigente, la ricerca di *Listeria monocytogenes* in tale categoria alimentare, è da considerarsi come:**
- a) **criterio di sicurezza alimentare**
  - b) criterio di igiene di processo
  - c) criterio di igiene della produzione
9. **Nella fase della controversia qual è l'organo competente al riesame della documentazione relativa alle analisi?**
- a) ATS competente sul territorio nel quale è stato effettuato il campione
  - b) Trattasi di pratica legale quindi il TAR
  - c) **Istituto Superiore di Sanità**
10. **Il prodotto non commercializzato ancora nella disponibilità dell'operatore, in caso di esito non favorevole, come deve essere smaltito?**
- a) Sottoprodotto di categoria 3
  - b) **Sottoprodotto di categoria 2**
  - c) Alimentazione zootecnica