

QCM ronéo 7

6 QCMS – 6 MIN

QCM 1 : Concernant la pharmacologie du médicament

- A) L'administration d'une dose de médicament donne toujours la même concentration quel que soit le patient
- B) L'efficacité et la tolérance d'un médicament sont dose-dépendante
- C) On peut augmenter infiniment la dose pour augmenter l'efficacité d'un médicament
- D) La pharmacocinétique correspond à l'étude du devenir du médicament dans l'organisme
- E) Aucune de ces réponses n'est correcte

QCM 2 : A propos du développement des médicaments

- A) Les tests de pré-développement se font à partir de la molécule lead
- B) La recherche exploratoire peut se faire par synthèse, à partir d'une chimiothèque, ou par biotechnologie
- C) L'AMM (autorisation de mise sur le marché) est demandée par l'industriel après la phase 4 des études cliniques
- D) Les études pré-cliniques permettent de déterminer les molécules candidats-médicaments qui vont entrer en phase clinique
- E) Aucune de ces réponses n'est correcte

QCM 3 : Concernant le dossier pré-clinique

- A) Le test d'AMES est un test de mutagenèse
- B) Le dossier analytique comprend les informations sur les caractères organoleptiques de la molécule
- C) Il comporte les dossiers analytique, pharmacologique, toxicologique et galénique
- D) Le dossier galéniques comprend toutes les informations faisant référence à la forme physique final du médicament
- E) Aucune de ces réponses n'est correcte

QCM 4 : Quels sont les informations contenues dans le dossier toxicologique

- 1 – DL50
- 2 - Les études de mutagenèse et cancérogénèse
- 3 – Coefficient de partage
- 4 – NOAEL
- 5 – Les caractéristiques organoleptiques de la molécule

- A) 1-2-3-4
- B) 1-2-3-4-5
- C) 1-2-3-5
- D) 1-2-4
- E) Aucune de ces réponses n'est correcte

QCM 5 : Concernant le développement clinique

- A) Il comprend 3 phases
- B) Les études de phase 1 se font sur énormément de volontaire sain
- C) Les études de phase 2 sont des études comparatives
- D) Les études de phase 3 permette de déterminer la DMT (=dose maximal tolérée)
- E) Aucune de ces réponses n'est correcte

QCM 6 : Concernant les essais cliniques

- A) Le cahier CRF est le cahier d'observation qui est le reflet du protocole de l'essai
- B) Le nombre de sujet nécessaires pour l'essai est choisie au hasard
- C) Il doit toujours avoir 2 critères de jugement, au cas où l'un ne pourrez pas être évalué
- D) Avant de commencer les essais en France, il faut juste l'autorisation de l'AFSSAPS (=agence française de sécurité sanitaire des produits de santé)
- E) Aucune de ces réponses n'est correcte