

Epreuve de Pharmacie Hospitalière

Mercredi 19 Mars 2025

Durée de l'épreuve : 40 mn

ResiPharmaTM

Cochez la réponse juste :

1- Quel est le principal rôle du Comité de Lutte contre les Infections Nosocomiales (CLIN) :

- A- Gérer les stocks de médicaments en cas d'épidémie
- B- Former les professionnels de santé à la gestion des infections
- C- Assurer la stérilisation du matériel médical
- ☒ D- Organiser la distribution des vaccins
- E- Prévenir et surveiller les infections en milieu hospitalier

2- Selon la réglementation algérienne, quelle institution est responsable de la validation finale de la nomenclature des médicaments dans les établissements de santé :

- A- Le Comité National de Contrôle Sanitaire
- ☒ B- Le Conseil Scientifique de l'INSP
- C- La direction de la pharmacie au Ministère de la Santé et de la Population,
- D- L'Agence Nationale des Produits Pharmaceutiques
- E- La Direction Générale de la Pharmacie Centrale des Hôpitaux

3- Quel est le rôle de la matériovigilance ?

- A- Assurer la gestion des stocks et l'approvisionnement en dispositifs médicaux
- B- Réaliser des essais cliniques pour les dispositifs médicaux avant leur commercialisation
- C- Évaluer la conformité des dispositifs médicaux avant leur enregistrement
- ☒ D- Surveiller les incidents ou risques d'incidents liés à l'utilisation des dispositifs médicaux après leur mise sur le marché
- E- Définir les critères de classification des dispositifs médicaux

4- Selon la réglementation algérienne, quel organisme est responsable de l'octroi du certificat de conformité avant la commercialisation d'un dispositif médical ?

- A- Le Ministère de la Santé et de la Population
- ☒ B- L'Agence Nationale des Produits Pharmaceutiques (ANPP)
- C- L'Institut Pasteur d'Algérie
- D- Le Conseil National de Pharmacie et de Médicaments (CNPM)
- E- L'Observatoire Régional de la Santé

5- Quel est le processus en cas de signalement d'un incident lié à un dispositif médical en milieu hospitalier ?

- A- L'incident est enregistré, puis classé sans autre action
- B- Le dispositif médical est immédiatement interdit dans tous les établissements de santé du pays
- ☒ C- Seul le fabricant est informé de l'incident et décide de la suite des actions
- D- L'hôpital mène une enquête interne sans déclaration aux instances supérieures
- E- L'incident est signalé aux autorités compétentes, évalué, puis suivi d'une recommandation pouvant aller jusqu'au retrait du dispositif médical

6- Quelle est la différence principale entre un cathéter central à insertion périphérique (PICC) et un cathéter veineux central (CVC) ?

- A- Le PICC est inséré dans une veine périphérique et chemine jusqu'à la veine cave supérieure, alors que le CVC est directement inséré dans une grosse veine centrale
- B- Le CVC est toujours plus long que le PICC
- C- Le PICC est utilisé uniquement pour l'administration de médicaments, tandis que le CVC sert uniquement aux perfusions
- * D- Le CVC est uniquement réservé aux patients en soins intensifs
- ✗ E- Le PICC est un dispositif réutilisable après une procédure de stérilisation

7- Lorsqu'un dispositif médical est marqué CE, cela signifie que :

- A- L'ANPP a validé le dispositif médical pour son utilisation en Algérie
- B- Le dispositif est fabriqué en Europe
- C- Le dispositif est conforme aux exigences essentielles de sécurité et de performance de l'Union Européenne
- D- Le dispositif est certifié pour une durée de 10 ans
- E- Le dispositif est autorisé uniquement pour un usage hospitalier

8- Dans la gestion de la qualité pharmaceutique, quel est le rôle principal de l'assurance qualité :

- A- Vérifier que les produits sont conformes aux exigences qualité
- B- Superviser le stockage et la distribution des médicaments
- C- Assurer que le système qualité est efficace et fiable
- D- Réduire le coût des matières premières utilisées
- E- Mettre en place des procédures

9- L'exposition (X) en Radio-pharmacie

- A- Est valable pour tous les rayonnements corpusculaires.
- B- Son unité est le RAD.
- C- Est valable pour les rayonnements X et γ .
- D- Est valable pour les rayonnements β et γ .
- E- Est valable pour le rayonnement β .

ResiPharmaTM

10- Quel est l'un des principes fondamentaux de la démarche qualité en santé :

- A- La réduction du personnel pour optimiser les coûts
- B- La focalisation sur les attentes des patients et l'analyse des processus
- C- L'élimination des audits internes
- D- La centralisation des décisions
- E- Eviter les ruptures de produits pharmaceutiques

11- Quel outil qualité repose sur un cycle d'amélioration continue en 4 étapes :

- A- La certification ISO 13485
- B- La Matrice SWOT
- C- La Roue de Deming
- D- Le diagramme de Pareto
- E- Tests non paramétriques

12- Dans un établissement de santé, quel processus est classé comme "support" :

- A- La gestion du circuit du médicament
- B- La prise en charge des soins infirmiers
- C- La gestion des fonctions logistiques
- D- La gestion des urgences médicales
- E- La planification des interventions chirurgicales

13- Quel critère ne fait pas partie de la qualité des soins selon l'OMS :

- A- Le respect des meilleures pratiques médicales
- B- La prise en compte de la satisfaction du patient
- C- La maximisation du profit des établissements de santé
- D- La réduction des risques iatrogènes
- E- Coût et qualité

14- Dans le cadre de la gestion des stocks en pharmacie hospitalière, quel paramètre est le plus critique pour éviter les ruptures d'approvisionnement en médicaments vitaux ?

- A- La mise à jour hebdomadaire des fiches de stock
- B- L'application du système de priorisation VEN combiné à une analyse des consommations passées
- C- Le respect strict du budget prévisionnel de l'établissement
- D- L'optimisation des espaces de stockage pour éviter le gaspillage
- E- Le nombre de médicaments en stocks

15- Lors de la réception d'une commande de médicaments, quelle action est obligatoire avant leur stockage ?

- Λ
- A- Vérifier la conformité des produits avec le bon de commande et le bon de livraison
 - B- Vérifier les dates de péremption
 - C- Enregistrer les médicaments immédiatement dans les fiches de stock
 - D- Stocker directement les médicaments réceptionnés.
 - E- Identification du personnel

16- Qu'est-ce qu'une préparation magistrale ?

- Λ
- A- Un médicament préparé selon une pharmacopée en l'absence d'une spécialité pharmaceutique adaptée
 - B- Un médicament préparé selon le formulaire national
 - C- Un médicament préparé extemporanément selon une prescription médicale spécifique
 - D- Un médicament préparé pour une distribution en série
 - E- Médicament préparé selon une procédure internationale

17- Quelle caractéristique différencie une préparation de catégorie 2 d'une préparation de catégorie 3 ?

- Λ
- A- La catégorie 2 concerne uniquement les préparations magistrales
 - B- La catégorie 3 implique des substances CMR (Cancérogène Mutagène Reprotoxique) ou des préparations stériles à haut risque
 - C- La catégorie 2 impose un contrôle microbiologique systématique
 - D- La catégorie 3 est réservée aux préparations destinées à la recherche biomédicale
 - E- Catégorie 4 implique les biosimilaires

18- Quelle certification est requise pour les gaz médicaux importés ?

- A- Marquage CE
- B- Autorisation de mise sur le marché (AMM)
- C- Certification ISO 9001
- D- Aucune réglementation spécifique
- E- Certification

ResiPharmaTM

19- Quelle est la définition exacte d'une infection nosocomiale selon l'OMS ?

- A- Une infection acquise en dehors de l'hôpital.
- B- Une infection acquise à l'hôpital et qui était en incubation avant l'admission.
- C- Une infection acquise à l'hôpital qui n'était ni présente ni en incubation au moment de l'admission.
- D- Une infection transmise par le personnel soignant.
- E- Une infection acquise par un staphylocoque

20- Caractéristiques du rayonnement α

- A- Est un rayonnement corpusculaire.
- B- Est un rayonnement exclusivement chargée négativement.
- C- Est moins lourd que le rayonnement β .
- D- Est un rayonnement indirectement ionisant.
- E- Est un rayonnement électromagnétique.

ResiPharmaTM

« Bon Courage »

EMD2 -PHARMACIE HOSPITALIERE- 5EME ANNEE

Date de l'épreuve : 19/03/2025

Page 1/1

Corrigé Type

Barème par question : 1,000000

N°	Rép.
1	E
2	C
3	D
4	B
5	E
6	A
7	C
8	C
9	C
10	B
11	C
12	C
13	C
14	B
15	A
16	C
17	B
18	A
19	C
20	A

