

Université Claude Bernard  Lyon 1



Tutorat Lyon Est

Année Universitaire 2021 – 2022

Unité d'Enseignement Spécialité Pharmacie

Annale PASS 2021-2022 – Examen de Rattrapage : Module
Diamant

Correction détaillée

Justin LOUVET

Correction rapide

<u>Questions</u>	<u>Réponses</u>
17	BE
18	DE

Correction détaillée

Question 17

Parmi les propositions suivantes, laquelle (lesquelles) correspond(ent) à la phase post-analytique dans un laboratoire de biologie médicale :

- A. Choix du tube adapté pour l'analyse d'un paramètre biologique donné
- B. Interprétation du bilan biologique
- C. Suivi des résultats de contrôle de qualité interne
- D. Enregistrement de l'identité du patient et de l'analyse à réaliser
- E. Prestation de conseil sur le choix d'une thérapeutique adaptée

A FAUX, cela fait partie de la phase pré-analytique et peut être source d'erreurs.

B VRAI, pour pouvoir valider les résultats et les communiquer avec des conseils aux médecins et patients.

C FAUX. La validation et le suivi des contrôles de qualité interne se font durant la phase analytique.

D FAUX, cela fait partie de la phase pré-analytique avec l'organisation garantissant la confidentialité (= le secret médical) et prévenant les erreurs d'identité ou d'analyse.

E VRAI, le biologiste médical a un rôle dans le conseil et l'éducation thérapeutique du patient et cela se fait en phase post-analytique.

Question 18

Concernant les pharmaciens(ne)s dans l'industrie pharmaceutique, quelle(s) est (sont) la (les) proposition(s) exacte(s) :

- A. Les chargés d'affaires règlementaires négocient le prix des médicaments
- B. Les responsables « market access » rédigent les dossiers d'AMM
- C. Les chargés d'information médicale prescrivent des médicaments aux patients
- D. Les chargés de développement pré-clinique réalisent des essais sur des animaux
- E. Les responsables de formulation peuvent intervenir dans le développement des procédés de fabrication des substances actives

A FAUX, c'est le responsable transparence/prix qui constitue les dossiers argumentaires de négociation du prix et valorisation du produit.

B FAUX, ils participent à la mise en œuvre de la stratégie d'accès et de maintien sur le marché des produits.

C FAUX, ils assurent le traitement des demandes d'informations provenant des professionnels de santé, des patients, des distributeurs et équipes internes.

D VRAI

E VRAI, ils conçoivent et mettent en œuvre des projets de développement galénique nécessaires à la mise au point de la forme pharmaceutique, ils peuvent donc intervenir sur le développement des procédés de fabrications de la substance active afin de jouer sur ses caractéristiques physico-chimique et sa compatibilité avec les excipients notamment.