

Élément d'épreuve:af93b414-e29b-4274-9b66-af5c7cd1513d

Question 1 : (Type: QRM)

La esketamine est un traitement innovant ayant obtenu une autorisation de mise sur le marché (AMM) Européenne dans le traitement de la dépression résistante. La commission de la transparence de la haute autorité de santé (HAS) considère une amélioration du service médical rendu (ASMR) V. Concernant cet avis: quelle(quelles) est(sont) la(les) proposition(s) exacte(s) ?

- ☒ *Valide* A. cela correspond à l'absence de progrès thérapeutique
- ☐ *Faux* B. cela correspond à un progrès thérapeutique mineur
- ☐ *Faux* C. cela correspond à un progrès thérapeutique important
- ☐ *Faux* D. cela correspond à un progrès thérapeutique majeur
- ☒ *Valide* E. il n'offre pas la possibilité d'un prix supérieur à celui des traitements existants dans l'indication

Question 2 : (Type: QRM)

Concernant le rapport bénéfice/risque d'un traitement : quelle(quelles) est(sont) la(les) proposition(s) exacte(s) ?

- ☐ *Faux* A. il est définitivement établi lors de l'octroie de l'autorisation de mise sur le marché d'un médicament
- ☒ *Valide* B. il est pris en compte par les autorités sanitaire pour l'octroi de l'autorisation de mise sur le marché d'un médicament
- ☐ *Faux* C. il ne peut être évalué qu'à partir des études de phase 4
- ☒ *Valide* D. c'est une notion qui peut s'évaluer au niveau d'un patient donné
- ☒ *Valide* E. c'est une notion qui peut s'évaluer au niveau d'une population

Question 3 : (Type: QRM)

Concernant l'observance d'une thérapeutique: quelle(quelles) est(sont) la(les) proposition(s) exacte(s) ?

- ☐ *Faux* A. elle est particulièrement bonne dans les maladies chroniques
- ☒ *Valide* B. elle peut être plus difficile à obtenir chez les adolescents
- ☒ *Valide* C. la mal-observance par oubli peut exposer à la iatrogénie médicamenteuse
- ☒ *Valide* D. pour certains traitements des effets latéraux caractéristiques permettent d'évaluer l'observance

- ☒ Valide E. le coût de la non-observance peut être estimé à plus de 3,4 milliards d'euros par an en France

Question 4 : (Type: QRM)

Concernant la déclaration d'un effet indésirable suspecté d'être dû à un médicament: quelle(quelles) est(sont) la(les) proposition(s) exacte(s) ?

- ☒ Valide A. elle peut se faire par un professionnel de santé
- ☒ Valide B. elle peut se faire par un patient
- ☒ Valide C. elle peut se faire par une firme pharmaceutique
- ☐ Faux D. elle ne doit pas se faire en cas d'erreur médicamenteuse
- ☒ Valide E. elle peut se faire en ligne

Question 5 : (Type: QRM)

La prescription hors autorisation de mise sur le marché (AMM) : quelle(quelles) est(sont) la(les) proposition(s) exacte(s) ?

- ☐ Faux A. est interdite et donc non remboursée
- ☐ Faux B. est toujours possible, y compris dans des situations où des alternatives thérapeutiques ont une AMM
- ☒ Valide C. doit être justifiée par des données scientifiques
- ☒ Valide D. le patient doit être informé du caractère hors AMM si une telle prescription est faite
- ☒ Valide E. doit être mentionnée sur l'ordonnance