

EXAMEN DE MOYENNE DUREE DU MODULE DE NEUROLOGIE

MAGIS  
1<sup>ère</sup> Section

NOM :

PRENOMS :

DATE ET LIEU DE NAISSANCE :

- 1) La paralysie faciale périphérique africore est :
  - a. Due à un traumatisme crânien
  - b. Favorisé par le froid
  - c. S'accompagne d'une hémiplégie
  - d. D'évolution habituellement favorable.
  
- 2) Les principales complications de la paralysie faciale périphérique sont :
  - a. Signe de peaucier du cou de Babinski
  - b. Signe des cils de souques
  - c. Le spasme facial post paralytique
  - d. La kératite , des ulcérations cornéennes
  
- 3) Les signes associés de la paralysie faciale périphérique sont :
  - a. Hyperacousie douloureuse
  - b. Hypersécrétion lacrymale
  - c. Hypoesthésie de la zone de Ramsay Hunt
  - d. Hypersécrétion salivaire
  
- 4) La névrite optique rétro bulbaire se manifeste par :
  - a. Des troubles de la phonation et de la déglutition
  - b. Une baisse de l'acuité visuelle
  - c. Une pâleur papillaire temporale au fond d'œil caractéristique
  - d. Une diplopie
  
- 5) Le diagnostic positif de la sclérose en plaques est posé par :
  - a. Le scanner cérébral
  - b. La ponction lombaire
  - c. L'IRM cérébrale et médullaire
  - d. L'EMG

- 6) La maladie de Becker se manifeste par :
- Début vers l'âge de 12 ans
  - Une atteinte cardiaque quasi constante
  - S'associe à un retard mental
  - Une anomalie de structure de la dystrophie à la biopsie musculaire
- 7) Les myopathies inflammatoires sont :
- De transmission autosomique récessive
  - Sont précédées par des myalgies
  - Sont des maladies auto-immunes
  - Se manifestent par une myopie
- 8) La polyneuropathie diabétique se manifeste par :
- Installation subaigüe x
  - Installation aigüe
  - Une atteinte neurogène distale et systémique x
  - Une atteinte des muscles respiratoires
- 9) Le syndrome du cône terminal caractérise par :
- Une paraplégie flasque aréflexique
  - Une abolition du réflexe crémasterien x
  - Une anesthésie en selle
  - Une atteinte des muscles postérieurs des membres inférieurs x
- 10) La pentaplégie se manifeste par :
- Une tétraplégie avec atteinte bulbaire
  - Un syndrome lésionnel bien localisé
  - Une tétraplégie avec atteinte des muscles respiratoires
  - L'atteinte d'un ou des trois premiers segments médullaires cervicaux x
- 11) Le syndrome de Wallenberg se caractérise par : tous les signes suivants, sauf :
- Un signe de Claude Bernard Horner
  - Un hémisindrome cérébelleux
  - Un syndrome cordonal postérieur x
  - Des céphalées postérieures
  - Un hoquet

- 12) Dans les infarctus du territoire de l'artère cérébrale antérieure, on ne retrouve pas :
- a. Une hémiplégié à prédominance brachio-faciale ✓
  - b. Une aphasie
  - c. Une monoplégié crurale
  - d. Un Grasping réflexe ( *uniquement par le bras* ) ✓
  - e. Une hémianopsie latérale homonyme ✓
- 13) Le diagnostic différentiel de l'A.I.T. se pose avec :
- a. Une hyperglycémie
  - b. Une hypoglycémie ✓
  - c. Un coma
  - d. Un AVC ischémique
  - e. Une migraine ✓
- 14) L'ataxie cérébelleuse est caractérisée par :
- a. Un élargissement du polygone de sustentation ✓
  - b. Un steppage
  - c. Une danse des jambiers antérieurs ✓
  - d. Un signe de Romberg
  - e. Une démarche talonnante
- 15) Le tremblement du syndrome cérébelleux :
- a. Survient au repos
  - b. S'amplifie en fin de mouvement ✓
  - c. S'accompagne d'une hypotonie ✓
  - d. Est surtout lié aux lésions vermiennes
  - e. Est amélioré par les médicaments anticholinergiques
- 16) Quel(s) élément(s) clinique(s) suivants se trouve(nt) au cours d'un syndrome vestibulaire pur ?
- a. Vertige rotatoire
  - b. Nystagmus
  - c. Nausées et/ou vomissements
  - d. Hypoacousie
  - e. Déviation du corps à l'occlusion des yeux
- 17) Dans la maladie de Friedreich, on retrouve tous les éléments cliniques suivants sauf :
- a. Un syndrome cérébelleux
  - b. Un syndrome extra pyramidal
  - c. Un syndrome cordonal postérieur
  - d. Un syndrome dysmorphique
  - e. Un syndrome pyramidal

- 18) Dans la migraine sans Aura :
- a. Les crises des céphalées durent 48 heures
  - b. Les crises des céphalées durent 4 à 72 heures
  - c. L'examen clinique est pathologique
  - d. Les crises des céphalées sont modérées ou sévères
- 19) Le traitement de la crise de migraine repose sur :
- a. Le dihydroergotamine en comprimés ou gouttes
  - b. Les triptans
  - c. Les bêta-bloquants
  - d. Les antalgiques et les antiinflammatoires
- 20) Dans la SLA , on retrouve :
- a. Un syndrome myogène
  - b. Un syndrome neurogène périphérique
  - c. Un syndrome pyramidal
  - d. Un syndrome myasténique
- 21) la SLA se manifeste par :
- a. une atteinte bulbaire
  - b. des troubles sensitifs
  - c. un syndrome cérébelleux
  - d. absence de fasciculations
- 22) Dans la myasthénie , on retrouve :
- a. Des anticorps anti-DNA
  - b. Des anticorps antirécepteurs à l'acétylcholine
  - c. Une absence de reliquats thymiques
  - d. Un bloc neuromusculaire post-synaptique
- 23) Le diagnostic de la myasthénie repose sur :
- a. La Ponction lombaire
  - b. L'EMG de stimulation
  - c. Le dosage des CPK-LDH
  - d. Le test à la prostigmine
- 24) le tableau clinique de la maladie de Parkinson comporte :
- a. une hypertonie élastique
  - b. des tremblements d'attitude
  - c. un signe de l'oreiller psychique
  - d. des tremblements de repos

25) Dans la maladie de Parkinson, on retrouve :

- a. Un déficit en dopamine
- b. Un déficit en sérotonine
- c. Une hypertonie extrapyramidale
- d. Une bradykinésie

26) le diagnostic positif du syndrome de Guillain Barré repose sur :

- a. une atteinte sensitivo-motrice
- b. des ROT vifs et diffusés
- c. Une atteinte myogène
- d. Une aréflexie

27) Dans le syndrome de Guillain Barré, on retrouve :

- a. Une hyperprotéinorrhachie avec un compte anormal des cellules
- b. Une dissociation albumino-cytologique
- c. Une tétraplégie avec des ROT vifs
- d. Un EMG normal

28) Les PEAp sont indiqués dans :

- a. les lésions tumorales du tronc cérébral ✗
- b. les surdités de perception ✗
- c. le Guillain Barré ✗
- d. la myopathie
- e) les comas ✗

29) Indications de l'EEG

- a. la myasthénie
- b. le syndrome de West ✗
- c. la SEP.
- d. la SLA

30) Dans la classification des épilepsies et syndromes épileptiques focaux symptomatiques, on retrouve :

- a. le syndrome de west
- b. une épilepsie myoclonique juvénile
- c. une encéphalopathie infantile précoce avec suppression-burst
- d. le Sd de Kojewnikow

31) Dans la maladie d'Alzheimer on retrouve:

- a. Un syndrome Aphaso-Apraxo-Agnosique
- b. les troubles de la mémoire inconstants
- c. toujours des crises d'épilepsie
- d. le Minimental Test n'a aucune valeur diagnostique

32) Les crises tonico-cloniques généralisées se manifestent par :

- a. Une conscience conservée
- b. Une amnésie post-critique ✗
- c. Une émission d'urines ✗
- d. Une hémiplégie post-critique

33) un AIT carotidien peut se manifester par :

- a. une hémiplégie brachiofaciale
- b. une aphasie de Wernicke
- c. une cécité monoculaire
- d. un trouble de la déglutition
- e. un vertige rotatoire

34) une diplopie peut être provoquée par :

- a. un diabète
- b. une sclérose en plaques
- c. un infarctus occipital
- d. une myasthénie
- e. une méningite