

## Examen de neurologie

05 Mai 2016 – rotation 2

- 1) Parmi les propositions suivantes, laquelle ne fait pas partie de la sémiologie du syndrome frontal ?
  - A. Grasping réflexe
  - B. Troubles psychiques
  - C. Hémiasomatognosie**
  - D. Troubles de l'équilibre
  - E. Anosmie
- 2) Quels signes sont retrouvés dans l'épilepsie myoclonique juvénile ?
  - A. Spasme en flexion
  - B. Myoclonies matinales au réveil**
  - C. Photosensibilité**
  - D. Retard des acquisitions psychomotrices
  - E. Absences**
- 3) Un AIT dans le territoire carotidien peut se manifester par :
  - A. Une ataxie
  - B. Une dysarthrie
  - C. Des drop attacks
  - D. Une cécité monoculaire**
  - E. Une hémianesthésie**
- 4) Dans la sclérose en plaques, il existe :
  - A. Une dissociation albumino-cytologique
  - B. Une ophtalmoplégie internucléaire**
  - C. Une atteinte de la sensibilité superficielle
  - D. Un steppage à la marche
  - E. Des paresthésies**
- 5) Le syndrome de Lambert-Eaton :
  - A. Est un syndrome myasthénique post-synaptique
  - B. Se manifeste à l'ENMG par un décrétement significatif**
  - C. On retrouve fréquemment des fasciculations linguales
  - D. Une mydriase bilatérale est fréquemment associée
  - E. Est souvent lié à un cancer bronchique à petites cellules**
- 6) La myopathie de Duchenne de Boulogne :
  - A. Est une myopathie héréditaire sévère de transmission autosomique récessive
  - B. Se manifeste par une hypertrophie des mollets**
  - C. La dysferline est totalement absente dans le muscle
  - D. La biopsie musculaire retrouve des infiltrats inflammatoires
  - E. Il s'y associe parfois un retard mental**
- 7) Dans les absences de type petit mal :
  - A. Les crises sont de type atonique
  - B. Un retard intellectuel est fréquemment associé
  - C. Une imagerie cérébrale doit être pratiquée
  - D. L'EEG montre des pointes-ondes amples à 3 cycles/s**
  - E. Leur traitement fait appel à la Carbamazépine
- 8) Parmi les propositions suivantes, laquelle ne correspond pas à la polymyosite ?
  - A. Douleurs musculaires et articulaires diffuses
  - B. Dysphagie
  - C. VS accélérée
  - D. Erythème lilacé du visage**
  - E. Signe du tabouret

- 9) La myotonie de Thomsen :
- A. Est une dystrophie musculaire myotonique de transmission autosomique dominante
  - B. Il existe une myotonie et une hypertrophie musculaire proximale**
  - C. Il existe une myotonie et une amyotrophie musculaire proximale
  - D. Le déficit musculaire et l'amyotrophie intéressent la musculature distale
  - E. La perte de la marche est précoce
- 10) Dans le syndrome de Guillain Barré :
- A. Il existe une quadriplégie flasque d'évolution ascendante**
  - B. La PL montre une hyperprotéinorachie avec des éléments cellulaires  $< 60/\text{mm}^3$
  - C. Le traitement fait appel à des mesures urgentes de réanimation**
  - D. Le pronostic est toujours réservé
  - E. Les ROT sont toujours abolis**
- 11) Le « locked in » syndrome se manifeste par :
- A. Des troubles de la conscience immédiate
  - B. Une quadriplégie flasque avec mutisme**
  - C. Une raideur de la nuque
  - D. Des troubles du comportement
  - E. Des troubles de la déglutition**
- 12) Dans la névralgie essentielle du trijumeau :
- A. L'algie intéresse fréquemment le territoire du  $V_1$
  - B. Le réflexe cornéen est aboli
  - C. Le traitement médical fait appel au valproate de sodium
  - D. Il existe une zone gâchette dont le frôlement provoque l'accès douloureux**
  - E. Aucune des propositions n'est juste
- 13) La SLA se manifeste par :
- A. Une amyotrophie distale**
  - B. Un paralysie labio-glosso-pharyngo-laryngée**
  - C. Un syndrome pyramidal**
  - D. Un syndrome extrapyramidal
  - E. Des fasciculations**
- 14) Une CML de niveau dorsal peut se manifester par :
- A. Une hémiparésie spastique
  - B. Une quadriplégie spastique
  - C. Un syndrome lésionnel franc du membre supérieur
  - D. Des douleurs radiculaires thoraco-abdominales en ceinture**
  - E. Des troubles sphinctériens**
- 15) Parmi les syndromes suivants, quels sont ceux qui témoignent d'une lésion intramédullaire ?
- A. Syndrome neurogène périphérique sensitivomoteur
  - B. Syndrome myogène
  - C. Syndrome syringomyélique**
  - D. Syndrome de Brown-Séquard
  - E. Syndrome optico-pyramidal
- 16) Une tumeur cérébrale peut se manifester par :
- A. Des signes d'HIC**
  - B. Des crises d'épilepsie**
  - C. Une dissociation thermo-algésique dans un territoire suspendu
  - D. Une hémiparésie**
  - E. Des troubles endocriniens

17) Une méningocèle pure se traduit par :

- A. Une paraplégie flasque
- B. Une hydrocéphalie
- C. Une malformation d'Arnold Chiari
- D. Un spina bifida bien épidermisé**
- E. Une luxation de hanche

18) Lesquelles des affirmations suivantes concernant les crises d'épilepsie grand mal sont exactes ?

- A. Il existe toujours une perte de connaissance**
- B. La reprise de la conscience est progressive**
- C. Les céphalées et les courbatures postcritiques sont fréquentes**
- D. La durée de la crise est de 45 minutes
- E. La morsure de la langue n'est pas obligatoire**

19) Un syndrome parkinsonien peut être provoqué par la prise prolongée :

- A. De Valium
- B. De l'héroïne**
- C. Des antidépresseurs
- D. Des corticoïdes
- E. De l'alcool

20) Chez un sujet migraineux, les accès de céphalées :

- A. Durent habituellement moins d'une heure
- B. Intéressent toujours le même côté du crâne
- C. Peuvent s'accompagner de troubles visuels**
- D. Siègent habituellement au niveau du vertex
- E. Peuvent s'accompagner de vomissements**