

执业药师模拟题：药理练习题一 PDF转换可能丢失图片或格式，建议阅读原文

https://www.100test.com/kao_ti2020/18/2021_2022__E6_89_A7_E4_B8_9A_E8_8D_AF_E5_c23_18021.htm 药物与血浆蛋白结合（ ）。c A.是不可逆的 B.加速药物在体内的分布 C.是疏松和可逆的 D.促进药物排泄 E.无饱和性和置换现象 某弱酸性药在pH为5时约90%解离，其pKa值为（ c ）。 A.6 B.5 C.4 D.3 E.2 吸收最慢的是（ ）。d A.口服给药 B.静脉注射 C.舌下含服 D.经皮给药 E.吸入给药 主动转运的特点是（ ）。a A.需要载体，消耗能量 B.需要载体，不消耗能量 C.消耗能量，无饱和性 D.无饱和性，有竞争性抑制 E.不消耗能量，无竞争性抑制 对消除半衰期的认识不正确的是（ b ）。 A.药物的血浆浓度下降一半所需的时间 B.药物的组织浓度下降一半所需的时间 C.临床上常用消除半衰期来反映药物消除的快慢 D.符合零级动力学消除的药物，其半衰期与体内药量有关 E.一次给药后，经过5个半衰期体内药物已基本消除 使激动剂的量效曲线平行右移，最大效应不变的是（ e ）。 A.拮抗剂 B.激动剂 C.部分激动剂 D.非竞争性拮抗剂 E.竞争性拮抗剂 某药的半衰期为10小时，一次给药后从体内基本消除的时间是（ a ）。 A.约50小时 B.约30小时 C.约80小时 D.约20小时 E.约70小时 血药浓度已降到有效浓度以下时为（ d ）。 A.潜伏期 B.持续期 C.失效期 D.残留期 E.消除半衰期 与受体有亲和力但无内在活性的是（ a ）。 A.拮抗剂 B.激动剂 C.部分激动剂 D.非竞争性拮抗剂 E.竞争性拮抗剂 血药浓度维持在最低有效浓度之上的时间是（ b ）。 A.潜伏期 B.持续期 C.失效期 D.残留期 E.消除半衰期 副作用是在哪种剂量下产生的不良反应（ b ）。 A.最小

有效量 B.治疗剂量 C.大剂量 D.阈剂量 E.与剂量无关 消除半衰期的长短取决于 (b)。 A.药物的吸收速率 B.药物的消除速率 C.药物的转化速率 D.药物的转运速度 E.药物的分布速率 长期使用肾上腺皮质激素停药后,表现为肾上腺皮质功能低下属于 (d)。 A.变态反应 B.特异质反应 C.停药反应 D.后遗效应 E.快速耐受性 可能有首关消除的是 (a)。 A.口服给药 B.静脉注射 C.舌下含服 D.经皮给药 E.吸入给药 可以产生预期的疗效,又不易中毒的剂量为 (d)。 A.最小有效量 B.极量 C.半数中毒量 D.治疗量 E.最小中毒量 与受体亲和力较强,但内在活性较弱的是 (c)。 A.拮抗剂 B.激动剂 C.部分激动剂 D.非竞争性拮抗剂 E.竞争性拮抗剂 注射青霉素引起的过敏性休克称为药物的 (e)。 A.副作用 B.毒性反应 C.后遗效应 D.停药反应 E.变态反应 与机体生化机制异常有关的遗传性生化缺陷是 (b)。 A.变态反应 B.特异质反应 C.副作用 D.毒性反应 E.后遗效应 副作用的产生是由于 (d)。 A.病人的特异性体质 B.病人的肝肾功能不良 C.病人的遗传变异 D.药物作用的选择性低 E.药物的安全范围小 弱酸性药物在酸性环境中 (b)。 A.解离度大 B.解离度小 C.极性大 D.极性小 E.脂溶性大 下列给药途径中吸收速度最快的是 (c)。 A.肌肉注射 B.口服 C.吸入给药 D.舌下含服 E.皮内注射 引起半数动物中毒的剂量是 (c)。 A.最小有效量 B.极量 C.半数中毒量 D.治疗量 E.最小中毒量 使激动剂的最大效应降低的是 (d)。 A.拮抗剂 B.激动剂 C.部分激动剂 D.非竞争性拮抗剂 E.竞争性拮抗剂 为了维持药物的有效浓度,应该 (e)。 A.服用加倍的维持剂量 B.每四小时用药一次 C.每天三次或三次以上给药 D.服用负荷剂量 E.根据消除半衰期制定给药方案 一次静注给药后,约经

几个消除半衰期可从体内基本消除（ c ）。 A.1个 B.3个 C.5个
D.7个 E.9个 下列哪种给药方式可能会出现首过效应（ d ）。
A.肌肉注射 B.吸入给药 C.舌下含服 D.口服给药 E.皮下注射

100Test 下载频道开通，各类考试题目直接下载。详细请访问
www.100test.com