

2007年执业药师考试考点汇总与解析-药理学-消化系统  
药物 PDF转换可能丢失图片或格式，建议阅读原文

[https://www.100test.com/kao\\_ti2020/264/2021\\_2022\\_\\_EF\\_BC\\_92\\_EF\\_BC\\_90\\_EF\\_BC\\_90\\_EF\\_c23\\_264016.htm](https://www.100test.com/kao_ti2020/264/2021_2022__EF_BC_92_EF_BC_90_EF_BC_90_EF_c23_264016.htm) 消化系统药物

**考点1：**抗酸药常用的抗酸药为弱碱性无机盐，口服后能中和过多胃酸，升高胃内pH值，消除胃酸的刺激损害；同时pH升高又抑制胃蛋白酶活力。饭后使用效果较好。常用的抗酸药有碳酸氢钠、碳酸钙、氢氧化铝、三硅酸镁、氧化镁等，其作用差别在于抗酸强度、显效时间、维持时间等。碳酸氢钠起效快、作用强、作用短暂可致碱血症。氢氧化铝抗胃酸作用较强，生效较慢；与三硅酸镁合用作用增强；口服后生成的 $AlCl_3$ 对黏膜及溃疡面有保护、收敛作用；久用可引起便秘。

**考点2：**H<sub>2</sub>受体阻断药1．西咪替丁（甲氰咪胍，泰胃美）【药动学】口服易吸收， $t_{1/2}$ 约2h，部分在体内代谢，原药和代谢物经肾排除。【药理作用】本品有显著抑制胃酸分泌的作用，能明显抑制基础和夜间胃酸分泌，也能抑制由组胺、分肽胃泌素、胰岛素和食物等刺激引起的胃酸分泌，并使其酸度降低，对因化学刺激引起的腐蚀性胃炎有预防和保护作用，对应液性胃溃疡和上消化道出血也有明显疗效。【临床应用】用于治疗十二指肠溃疡、胃溃疡、上消化道出血等症。【不良反应】轻度腹泻、眩晕、皮疹等，极少数有白细胞减少和粒细胞缺乏、血小板减少和再生障碍性贫血。【禁忌证】肝、肾功能不全者慎用。2．雷尼替丁【药理作用】本品为组织胺H<sub>2</sub>-受体拮抗剂。能抑制基础胃酸和刺激引起的胃酸分泌，可使胃酸减少，胃蛋白酶活性降低而且具有速效和长效的特点。【临床应用】临床用于良性胃

溃疡、十二指肠溃疡、术后溃疡、返流性食管炎及胃泌素瘤。**【不良反应】**头痛、头晕、躁狂等，偶见白细胞与血小板减少、转氨酶升高，停药可恢复。**【禁忌症】**胃溃疡患者应排除癌症后方可使用。严重肾功能不全者，剂量宜酌减。孕妇及哺乳期妇女慎用，8岁以下儿童禁用。

3. 法莫替丁**【药动学】**口服易吸收，吸收后分布广泛。**【药理作用】**本品为组织胺H<sub>2</sub>受体拮抗剂。对胃酸分泌具有明显的抑制作用，其作用强度比西咪替丁强30多倍，比雷尼替丁强6~10倍。**【临床应用】**临床用于胃及十二指肠溃疡、应激性溃疡、急性胃黏膜出血、胃泌素瘤以及反流性食管炎等。**【不良反应】**少数患者可有口干、头晕、失眠、便秘、腹泻、皮疹、面部潮红。偶有白细胞减少，轻度转氨酶增高等。**【禁忌证】**对本品过敏者、严重肾功能不全及孕妇、哺乳期妇女禁用；肝、肾功能不全者及婴幼儿慎用，注意应排除胃癌后才能使用本品。

考点3：胃壁细胞H<sup>+</sup>泵抑制药

1. 奥美拉唑（洛塞克）**【药动学】**口服生物利用度为35%，反复应用可提高。血药浓度达峰时间1~3h。食物可干扰其吸收。代谢产物仍有活性，但不易透过壁细胞膜。80%代谢产物由尿排出，其余随粪排出。**【药理作用】**奥美拉唑口服后，与胃壁H<sup>+</sup>-K<sup>+</sup>-ATP酶结合，使其灭活，减少胃酸分泌。这种作用基本不可逆，胃酸分泌水平的恢复必须等新质子泵的合成，因此本药作用维持时间长，停药后3天胃酸分泌水平仍不能完全恢复。此外还可能具有抗幽门螺旋杆菌作用。但不影响胆碱受体和组胺受体。**【临床应用】**用于胃和十二指肠溃疡、返流性食管炎和卓-艾氏综合征。**【不良反应】**头痛和胃肠道症状，偶有皮疹、外周神经炎、肝功能异常及男性乳房女性化等。**【**

**禁忌证】** 对本品过敏者禁用；孕妇及哺乳期妇女慎用；当怀疑胃溃疡时，应首先排除癌症的可能性，以免延误诊断；严重肝肾功能不全者慎用。

2. 拉贝拉唑【药理作用】通过抑制质子泵抑制胃酸分泌。【临床应用】用于胃及十二指肠溃疡、返流性食管炎、卓-艾氏综合征等。【不良反应】皮疹瘙痒、血象改变、心悸、消化系统不适、头痛、眩晕等，偶见休克。本药吸收个体差异十分明显，给药时应注意。

3. 泮托拉唑作用机制、临床应用和不良反应均与拉贝拉唑相似，但对细胞色素P450依赖酶的抑制作用较弱。 考点4：黏膜保护药

1. 米索前列醇【药动学】本品口服吸收迅速，可于1.5小时吸收完全。其血浆活性代谢产物米索前列醇酸达峰值时间为15分钟，口服200mg，平均峰浓度为0.309mg/L，消除半衰期为36~40分钟。主要经尿排出。【药理作用】属前列腺素衍生物，有促进黏液和HCO<sub>3</sub><sup>-</sup>分泌，增强黏膜屏障作用。还能抑制基础胃酸、夜间胃酸分泌，抑制组胺、胃泌素、食物刺激所致的胃酸和胃蛋白酶分泌，促进胃黏膜细胞的增殖和修复。【临床应用】主要用于胃及十二指肠溃疡和急性胃炎引起的消化道出血。本品与米非司酮序贯合并使用，可用于终止停经49天内的早期妊娠。【禁忌证】孕妇禁用。

2. 恩前列醇作用类似于米索前列醇，能显著抑制组胺、胃泌素和进餐所引起的胃酸分泌。用于胃及十二指肠溃疡。

3. 硫糖铝使用后黏附于上皮细胞和溃疡面，增加黏膜保护层的厚度，减轻胃酸和消化酶的侵蚀，减轻损伤。本药还能促进黏膜和血管增生，促进溃疡愈合。临床主要用于胃及十二指肠溃疡。酸性环境中有效，不宜与碱性药物合用。

4. 枸橼酸铋钾在溃疡基底膜形成蛋白质-铋复合物的保护层，促进PGE释放，

抗幽门螺旋杆菌。主要用于消化不良、胃及十二指肠溃疡。服药期间舌、粪染黑，偶见恶心。肾功能不良者禁用。5. 恩密达为八面体氧化铝，使用后，覆盖于消化道黏膜上，增加黏膜屏障，促进胃黏膜上皮修复而发挥抗溃疡作用。也用于腹泻治疗。

考点5：抗幽门螺旋杆菌药  
幽门螺旋杆菌可损伤胃黏膜，引起急慢性胃炎，诱发胃溃疡。抗幽门螺旋杆菌药一类为上述抗溃疡药，另一类为抗菌药如甲硝唑、庆大霉素、阿莫西林等。上述药物对幽门螺旋杆菌的作用弱，疗效差。多药合用效果较好。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](http://www.100test.com)