

泰妥拉唑 PDF转换可能丢失图片或格式，建议阅读原文

[https://www.100test.com/kao\\_ti2020/311/2021\\_2022\\_\\_E6\\_B3\\_B0\\_E5\\_A6\\_A5\\_E6\\_8B\\_89\\_E5\\_c22\\_311682.htm](https://www.100test.com/kao_ti2020/311/2021_2022__E6_B3_B0_E5_A6_A5_E6_8B_89_E5_c22_311682.htm)

药品名称泰妥拉唑  
英文名称Tenatoprazole 类别抗酸药及治疗消化性溃疡病药制剂片剂、胶囊：7.5mg。分子式成分化学名：5-甲氧基-2-(4-甲氧基-3,5-二甲基吡啶-2-甲基亚磺酰基)、咪唑并(4,5-b)吡啶。药理毒理本品是一种新型胃 H-K-ATP酶抑制剂（质子泵抑制剂 PPI）。能显著抑制胃酸的分泌，同时对幽门螺旋杆菌也有抑制作用。该药口服后吸收迅速，吸收范围与剂量成正比，耐受性及安全性好。疗效比目前临床广泛使用的同类产品奥美拉唑强 7 倍，而且理化质量稳定，是已开发的同类产品中最具潜力的品种。本品是一种新型胃 H-K-ATP酶抑制剂（质子泵抑制剂 PPI）。能显著抑制胃酸的分泌，同时对幽门螺旋杆菌也有抑制作用。本品通过抑制壁细胞膜的 H-K 交换，从而抑制壁细胞分泌胃酸的功能。H-K-ATP 酶的转运机制是将 H 从壁细胞内转运到胃腔，而把 K 从胃腔转运到壁细胞内。目前认为，壁细胞分泌胃酸主要通过受体、第二信使和 H-K-ATP 酶三个环节的作用来完成，而 H-K-ATP 酶是这一过程的最后一步，无论是 H<sub>2</sub>受体受刺激后产生的第二信使 CAMP 还是 M 受体和 G 受体受刺激后产生的第二信使 Ca<sup>2+</sup>，它们都将作用于分泌管上的 H-K-ATP 酶，酶分解 ATP 获得能量，将 H 转运到胃腔 K 转运到细胞浆，完成 H-K 交换，细胞浆中的 CP 再和 K 一起，以被动转运的方式转运到胃腔中，H 和 CP 结合生成盐酸，TU-199 正是作用于最后这一共同途径而发挥抑制胃酸分泌的作用。适应症新型质子泵抑制剂。能显著抑制胃酸的分泌，同时对幽门螺旋杆菌也有抑制作用。疗

效比奥美拉唑强7倍，而且理化质量稳定。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)