

药物性肝病是由什么原因引起的临床执业医师考试 PDF转换可能丢失图片或格式，建议阅读原文

[https://www.100test.com/kao\\_ti2020/596/2021\\_2022\\_\\_E8\\_8D\\_AF\\_E7\\_89\\_A9\\_E6\\_80\\_A7\\_E8\\_c22\\_596040.htm](https://www.100test.com/kao_ti2020/596/2021_2022__E8_8D_AF_E7_89_A9_E6_80_A7_E8_c22_596040.htm) 药物在肝脏内进行代谢，通过肝细胞光面内质网上的微粒体内一系列的药物代谢酶（简称药酶，包括细胞色素P-450，单氧化酶，细胞色素C还原酶等）以及胞浆中的辅酶（还原型NADPH），经过氧化或还原或水解形成相应的中间代谢产物（第Ⅰ相反应），再与葡萄糖醛酸或其它氨基酸结合（第Ⅱ相反应，即药物的生物转化），形成水溶性的最终产物，排出体外。最终代谢产物的分子量大于200的经胆系从肠道排出，其余的则经肾脏泌出。药物引起肝脏损伤的机制可能为：药物及其中间代谢产物对肝脏的直接毒性作用，这类药肝可以预知；机体对药物的过敏反应或对药物特异质反应（idiosyncrasy）生成的中间代谢产物的过敏反应。是机体对药物及代谢产物或对药物及代谢产物与肝内大分子共价结合的复合物产生的免疫反应。这类药肝是不可预知的。更多信息请访问：百考试题 医师网校 医师论坛 医师在线题库 百考试题执业医师加入收藏 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)