

2010年执业西药师药物分析：奥美拉唑的药效学和药理作用  
执业药师考试 PDF转换可能丢失图片或格式，建议阅读原文  
[https://www.100test.com/kao\\_ti2020/645/2021\\_2022\\_2010\\_E5\\_B9\\_B4\\_E6\\_89\\_A7\\_c23\\_645919.htm](https://www.100test.com/kao_ti2020/645/2021_2022_2010_E5_B9_B4_E6_89_A7_c23_645919.htm) 药动学 吸收快，1小时内起效，0.5~3.5小时血药浓度达峰值，作用持续72小时以上。半衰期为0.5~1小时，慢性肝病患者为3小时。代谢完全，排除迅速，大部分（72~80%）由尿中排泄，部分（18~23%）随粪便排出。本品蛋白结合率高，为95%左右。来源：考试大的美女编辑们 药理作用 采集者退散 本品为苯并咪唑类化合物，具有独特的抑制胃酸分泌作用。其对基础分泌、夜间分泌和五肽胃泌素等各种形式的应激胃酸分泌，都有极明显的抑制作用。本品可使胃壁细胞H<sup>+</sup>-K<sup>+</sup>-ATP酶系质子泵受抑，从而抑制H<sup>+</sup>的分泌。健康志愿者和十二指肠溃疡患者单次口服本品20mg，6h内胃酸分泌停止，24h内胃分泌减少60%~70%。此外，对胃液总量和胃蛋白酶的分泌也有一定的抑制作用，但不及其抑制胃酸作用强。在动物的应激性溃疡和急性胃粘膜实验中，表明本品对动物胃粘膜具有保护作用。更多信息请访问：执业药师网校 百考试题论坛 百考试题在线考试系统 百考试题执业药师加入收藏相关推荐：2010年执业西药师药物分析：奥美拉唑的药动学和药理作用 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)