

2010年执业西药师药物分析：奥美拉唑的药效学和药动学
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_645920.htm 药效学 本品能特异性地作用于胃壁细胞顶端膜构成的分泌性微管和胞浆内的管状泡上，即胃壁细胞质子泵H/K-ATP酶所在部位，抑制壁细胞泌酸的最后步骤，使壁细胞内的H不能转运到胃腔中去，以至胃液中胃酸量大为减少，对各种刺激因素引起的胃酸分泌均有很强的抑制作用。 百考试题论坛 药动学 本文来源:百考试题网 本品口服后3h达血药浓度峰值。血浆蛋白结合率为95%，分布容积0.34~9.37L/kg，消除半减期为2~3h.本品主要由肝脏代谢后从尿及粪中排出。其血药浓度与胃酸抑制作用无明显相关性。日服1次即可逆地控制胃酸分泌，持续约24h. 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：奥美拉唑的药效学和药理作用 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