

2011年药理学辅导：氯丙嗪的体内过程 PDF转换可能丢失图片或格式，建议阅读原文

https://www.100test.com/kao_ti2020/647/2021_2022_2011_E5_B9_B4_E8_8D_AF_c23_647545.htm

氯丙嗪口服后2~4h血浆浓度达峰值，出现镇静作用。服药后1~3周才出现抗精神病作用！
氯丙嗪口服后2~4h血浆浓度达峰值，出现镇静作用。服药后1~3周才出现抗精神病作用。食物、胆碱受体阻滞药可显著延缓其吸收。肌注吸收迅速，但因刺激性强应深部注射。脑内浓度可达血浆浓度的10倍，其中以下丘脑、基底神经节、丘脑和海马等部位浓度最高。氯丙嗪主要在肝代谢，经肾排泄。由于其脂溶性高，易蓄积于脂肪组织，停药后数周乃至半年后，尿中仍可检出其代谢物。不同个体口服相同剂量氯丙嗪后，血药浓度可相差10倍以上，所以给药剂量应个体化。由于老年患者对氯丙嗪的代谢与消除速率减慢，故应适当减量。特别推荐：#0000ff>2011年执业药师考试报名时间#0000ff>报名条件#0000ff>2011年执业药师考试大纲 更多信息请访问：#0000ff>2011执业药师辅导精品班 相关链接：#0000ff>2011年药理学辅导：M胆碱受体激动药#0000ff>2011年药理学辅导：抗菌药常用术语 欢迎进入 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