

2010年临床医师辅导：依福地平的药动学临床执业医师考试
PDF转换可能丢失图片或格式，建议阅读原文

https://www.100test.com/kao_ti2020/649/2021_2022_2010_E5_B9_B4_E4_B8_B4_c22_649436.htm

药动学如下：分别在大鼠、犬及人体进行试验。大鼠和犬以碳-14标记的本品，经口给药，2小时后血浆放射性达峰值。生物利用率大鼠为25%，犬为5%。关于组织分布，给药1小时后可见小肠和肝脏的放射性最高。将碳-14标记的本品经口给予妊娠雌鼠，向胎仔转移的放射性很低。给予哺乳雌鼠，乳汁中的放射性几乎与血浆中一样。关于本品的代谢是通过侧链的氧化及酯的水解等各种形式参与的。大鼠经口给予碳-14标记的本品，120小时内主要由粪便排出，尿中只排出2%。即使连续给药也未见器官及组织中的蓄积性。www.Examda.CoM 健康人口服本品2小时后达血浆峰值，口服剂量10~40mg，其血浆峰值及AUC呈与剂量成比例增加的剂量相关性。来源：考试大 血浆与尿中的代谢产物，人体与动物之间未见显著差异。将本品单次给予肾功能障碍的高血压患者，其血浆中原形药物的药动学参数与原发性高血压患者相同。更多信息请访问：百考试题医师网校 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