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. E xamda.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