

单选题

1、β受体阻断剂与利尿药合用后降压作用大大增强，这种现象称为（ ）。

正确选项 1. 协同作用(V)

2、10. 受体拮抗剂的特点是，与受体（ ）。

正确选项 1. 有亲和力，无内在活性(V)

3、1. 氨茶碱主要用于（ ）

正确选项 1. 各种慢性哮喘的维持治疗和慢性阻塞性肺病(V)

4、1. 贝特类药物临床主要用于（ ）。

正确选项 1. 高甘油三脂血症、高 vLDL 及低 HDL 血症(V)

5、1. 苯海拉明临床上主要用于（ ）。

正确选项 1. 皮肤黏膜过敏、晕动病(V)

6、1. 苯妥英钠的临床适应症不包括（ ）。

正确选项 1. 癫痫小发作(V)

7、1. 地西洋的药理作用不包括（ ）。

正确选项 1. 抗震颤麻痹(V)

8、1. 卡比多巴与左旋多巴合用的理由是（ ）。

正确选项 1. 卡比多巴可提高脑内 DA 的浓度(V)

9、1. 抗菌药联合应用的指征不包括（ ）。

正确选项 1. 轻度上呼吸道感染(V)

10、1. 可翻转肾上腺素升压作用的药物为（ ）。

正确选项 1. 酚妥拉明(V)

11、1. 慢性心功能不全的首选药是（ ）。

正确选项 1. 卡托普利(V)

12、1. 糖皮质激素治疗严重感染时必须（ ）。

正确选项 1. 与有效抗菌药物合用(V)

13、1. 体内体外均有抗凝作用的抗凝血药是（ ）。

正确选项 1. 肝素(V)

14、1. 下列不属于胆碱能神经的是（ ）。

正确选项 1. 支配汗腺的交感神经节后纤维(V)

15、1. 下列关于阿卡波糖的叙述，正确的是（ ）。

正确选项 1. 为α-葡萄糖苷酶抑制剂，可延缓葡萄糖的吸收(V)

16、1. 下列哪项不是喹诺酮类的特点（ ）。

正确选项 1. 口服吸收不完全，主要分部于细胞外液，组织穿透性不强(V)

17、1. 药物的量效关系是指（ ）。

正确选项 1. 药物剂量(或血药浓度)与药理效应的关系(V)

18、1. 药物中毒可用新斯的明解救的是（ ）。

正确选项 1. 非去极化型骨骼肌松弛药(V)

19、1. 以下关于硝酸甘油与普萘洛尔合用的结果的叙述，错误的是（ ）。

正确选项 1. 可以延长射血时间(V)

20、1. 只用于解热镇痛不用于抗炎的药物是（ ）。

正确选项 1. 对乙酰氨基酚(V)

21、10. 阿托品松弛作用最明显的是（ ）。

正确选项 1. 痉挛状态的胃肠道平滑肌(V)

22、10. 对多种癫痫均有效的药物是（ ）。

正确选项 1. 丙戊酸钠(V)

23、10. 肝素的主要不良反应是（ ）。

正确选项 1. 出血和诱导血小板减少(V)

24、10. 磺胺嘧啶不用于治疗（ ）。

正确选项 1. 金葡菌引起的呼吸道感染(V)

25、10. 毛果芸香碱可用于（ ）。

正确选项 1. 青光眼(V)

26、10. 使用糖皮质激素治疗感染中毒性休克时，应采用（ ）。

正确选项 1. 大剂量突击静脉注射给药(V)

27、10. 下列对氯丙嗪的论述，错误的是（ ）。

正确选项 1. 对刺激前庭引起的呕吐有效(V)

28、10. 下列对普萘洛尔抗心绞痛药理作用的叙述，正确的是（ ）。

正确选项 1. 阻断心肌β受体、减慢心率、减少心肌耗氧量(V)

29、10. 下列对沙丁胺醇作用特点的叙述，不正确的是（ ）。

正确选项 1. 可收缩支气管黏膜血管(V)

30、10. 下述不属于阿司匹林适应症的是（ ）。

正确选项 1. 肠痉挛(V)

31、10. 药物在血浆中结合的蛋白是（ ）。

正确选项 1. 白蛋白(V)

32、10. 唑吡坦明显优于地西洋之处是（ ）。

正确选项 1. 延长深睡眠(V)

33、10. 司来吉兰抗帕金森病的作用机制是（ ）。

正确选项 1. MAO-B 抑制(V)

34、11. 不能控制哮喘急性发作的药物是（ ）。

正确选项 1. 色甘酸钠(V)

35、11. 金刚烷胺可以增强（ ）。

正确选项 1. 中枢 DA 功能(V)

36、11. 氯丙嗪抗精神病作用的主要机制是（ ）。

正确选项 1. 阻断中脑-边缘系统和-皮层系统的 D2 受体(V)

37、11. 尿激酶抗凝血作用的原理是（ ）。

正确选项 1. 促进纤溶酶原激活因子前体转变为激活因子(V)

38、11. 糖皮质激素不具有的效应是（ ）。

正确选项 1. 可升高血浆胆固醇(V)

39、11. 下列适于治疗伴有心衰的高血压的药物是（ ）。

正确选项 1. 利尿剂(V)

40、11. 药物与受体结合后，激动或阻断受体取决于药物的（ ）。

正确选项 1. 内在活性(V)

41、11. 药物与血浆蛋白的结合（ ）。

正确选项 1. 是疏松和可逆的(V)

42、11. 有机磷酸酯类中毒时产生 M 样症状的原因是（ ）。

正确选项 1. 胆碱能神经递质破坏减慢(V)

43、11. 扎莱普隆最适用于（ ）类失眠患者。

- 正确选项 1. 入睡困难(V)
- 44、11. 治疗癫痫小发作的首选药物为()。
- 正确选项 1. 乙琥胺(V)
- 45、11. 普萘洛尔能治疗心绞痛的主要机制是()。
- 正确选项 1. 阻断心脏 β_1 受体(V)
- 46、12. 糖皮质激素抗毒素作用的机制是()。
- 正确选项 1. 提高机体对毒素的耐受力, 减少内源性致热原释放, 抑制体温调节中枢(V)
- 47、12. 琥珀胆碱松弛骨骼肌的原理是()。
- 正确选项 1. 持续激动 N2 受体(V)
- 48、12. 氯丙嗪引起的低血压状态不应选用()。
- 正确选项 1. 肾上腺素(V)
- 49、12. 抢救高血压危象病人, 最好选用()。
- 正确选项 1. 硝普钠(V)
- 50、12. 药物的内在活性是指()。
- 正确选项 1. 药物与受体结合后, 激动受体产生效应的能力(V)
- 51、12. 药物与血浆蛋白结合后()。
- 正确选项 1. 暂时失去药理活性(V)
- 52、12. 治疗血管痉挛性疾病可选用()。
- 正确选项 1. α 受体阻断药(V)
- 53、13. 经体内转化后才有效的糖皮质激素是()。
- 正确选项 1. 泼尼松(V)
- 54、13. 下列药物中, 对脑血管有选择性扩张作用的是()。
- 正确选项 1. 尼莫地平(V)
- 55、13. 药物的治疗指数是指()。
- 正确选项 1. LD50 与 ED50 的比值(V)
- 56、13. 治疗哮喘多选择()。
- 正确选项 1. 肾上腺素或异丙肾上腺素(V)
- 57、14. 肝肠循环是指()。
- 正确选项 1. 药物自胆汁排泄到十二指肠后, 在肠道被再吸收又回到肝脏的过程(V)
- 58、14. 下列属于 AT1 受体拮抗剂的药物是()。
- 正确选项 1. 氯沙坦(V)
- 59、14. 氯化铵祛痰作用的原理是()。
- 正确选项 1. 口服后刺激胃黏膜, 反射地增加呼吸道分泌, 痰液稀释而易于咳出(V)
- 60、15. 高血压病人合并左心室肥厚, 最好应用下列哪类降压药物()。
- 正确选项 1. 血管紧张素转换酶抑制剂(ACEI)(V)
- 61、15. 平喘药包括()。
- 正确选项 1. 支气管平滑肌松弛药、抗炎平喘药和抗过敏平喘药(V)
- 62、15. 药物的半数有效量(ED50)是指()。
- 正确选项 1. 产生 50% 最大效应时的药物剂量(V)
- 63、16. 喹诺酮类药物的特点不包括()。
- 正确选项 1. 没有耐药性(V)
- 64、16. 下列关于硝苯地平的叙述, 错误的()。
- 正确选项 1. 可用于治疗心律失常(V)
- 65、16. 药物的安全范围是指()。
- 正确选项 1. 最小中毒量与最小有效量之间的距离(V)
- 66、17. 卡托普利和氢氯噻嗪分别为()。
- 正确选项 1. ACEI 和利尿剂(V)
- 67、17. 卡托普利和氢氯噻嗪分别为()。
- 正确选项 1. ACEI 和利尿剂(V)
- 68、18. 停药后血药浓度已降至阈浓度以下时残存的药理效应称为()。
- 正确选项 1. 后遗效应(V)
- 69、18. 硝苯地平的降压作用的机制是()。
- 正确选项 1. 抑制钙通道(V)
- 70、19. 竞争性拮抗药可以()。
- 正确选项 1. 和激动药竞争相同的受体(V)
- 71、19. 抗高血压药物中更适合伴有肾功能不全的高血压患者, 但有干咳副作用的药物是()。
- 正确选项 1. 卡托普利(V)
- 72、19. 下列对消除半衰期的认识, 不正确的是()。
- 正确选项 1. 药物的组织浓度下降一半所需的时间(V)
- 73、2. 阿司匹林可()。
- 正确选项 1. 降低发热者的体温(V)
- 74、2. 丙戊酸钠对失神发作虽优于乙琥胺但不作首选的原因是()。
- 正确选项 1. 肝脏毒性(V)
- 75、2. 丁螺环酮具有的药理作用包括()。
- 正确选项 1. 抗焦虑作用(V)
- 76、2. 甲状腺激素临床不用于()。
- 正确选项 1. 甲状腺功能亢进(V)
- 77、2. 简单扩散的特点是()。
- 正确选项 1. 顺浓度差转运(V)
- 78、2. 抗高血压药的应用原则是()。
- 正确选项 1. 高血压危象需紧急处理(V)
- 79、2. 去甲肾上腺素的消除主要是通过()。
- 正确选项 1. 被突触前后膜摄取(V)
- 80、2. 他汀类药物的主要作用机制是()。
- 正确选项 1. 抑制 HMG-CoA 还原酶(V)
- 81、2. 下列不属于抗心绞痛常用药物的是()。
- 正确选项 1. 卡托普利(V)
- 82、2. 下列对西咪替丁临床应用的叙述, 最全面的是()。
- 正确选项 1. 十二指肠溃疡、胃溃疡、反流性食管炎、应激性溃疡(V)
- 83、2. 下列药物过量中毒时可用毛果芸香碱解救的是()。
- 正确选项 1. 阿托品(V)
- 84、2. 下列有关抗菌药的叙述, 正确的是()。
- 正确选项 1. 抗菌药是用于治疗细菌感染性疾病的药物, 包括化学合成抗菌药和抗菌抗生素(V)
- 85、2. 胰岛素的临床应用不包括()。
- 正确选项 1. 口服降糖药治疗不能控制的 2 型糖尿病(V)
- 86、2. 乙酰胆碱的消除主要通过()。
- 正确选项 1. 乙酰胆碱酯酶水解(V)
- 87、2. 以下无镇静作用的 H1 受体阻断药是()。
- 正确选项 1. 阿司咪唑(V)

- 88、2. 治疗恶性贫血可使用 ()。
正确选项 1. 叶酸(V)
- 89、2. 治疗抑郁症的常用药物是 ()。
正确选项 1. 米帕明(V)
- 90、2. 左旋多巴治疗帕金森病的机制是 ()。
正确选项 1. 补充纹状体中多巴胺的不足(V)
- 91、20. 下列可特异地抑制 AT1 受体的药物是 ()。
正确选项 1. 氯沙坦(V)
- 92、20. 生物利用度研究中采样时间一般持续到血药浓度为峰浓度的 ()。
正确选项 1. $1/5 \sim 1/10$ (V)
- 93、21. 可用质反应的量效关系曲线评价 ()。
正确选项 1. 药物的安全性(V)
- 94、22. 安慰剂是 ()。
正确选项 1. 没有药理活性的制剂(V)
- 95、24. 红霉素的抗菌作用机制是 ()。
正确选项 1. 与细菌核糖体 50S 亚基结合, 抑制蛋白质的合成(V)
- 96、24. 为了维持药物的有效浓度, 应该 ()。
正确选项 1. 根据消除半衰期制定给药方案(V)
- 97、25. 红霉素的临床适应证不包括 ()。
正确选项 1. 二重感染(V)
- 98、25. 某药的半衰期为 12 小时, 若每隔 12 小时给药一次, 达到稳态血药浓度的时间是 ()。
正确选项 1. 60 小时(V)
- 99、27. 某药口服剂量为 0.5 mg/kg, 每隔一个半衰期给药一次时, 欲要迅速达到稳态浓度, 首剂应服 ()。
正确选项 1. 1.00 mg/kg(V)
- 100、28. 药物的负荷剂量为常规剂量的 ()。
正确选项 1. 2 倍(V)
- 101、3. 氨茶碱的抗喘主要机制是 ()。
正确选项 1. 抑制磷酸二酯酶(V)
- 102、3. 奥美拉唑通过抑制 H^+ 、 K^+ -ATP 酶, 而抑制 ()。
正确选项 1. 胃酸分泌(V)
- 103、3. 甲状腺激素的合成和释放受 ()。
正确选项 1. 促甲状腺激素释放激素和促甲状腺激素调节(V)
- 104、3. 抗菌药的作用机制不包括 ()。
正确选项 1. 影响细菌线粒体的功能(V)
- 105、3. 可用于治疗抑郁症的是 ()。
正确选项 1. 氟西汀(V)
- 106、3. 氯贝胆碱与 ACh 相比, 不同之处是 ()。
正确选项 1. 不被乙酰胆碱酯酶代谢(V)
- 107、3. 吗啡不会引起 ()。
正确选项 1. 腹泻(V)
- 108、3. 目前临床上最常用的镇静催眠药是 ()。
正确选项 1. 苯二氮草类(V)
- 109、3. 能充分控制和有效消除慢性心功能不全患者液体潴留的药物是 ()。
正确选项 1. 呋塞米(V)
- 110、3. 去甲肾上腺素能神经是指该神经 ()。
正确选项 1. 末梢释放去甲肾上腺素(V)
- 111、3. 下列关于抗惊厥药的叙述, 错误的是 ()。
正确选项 1. 水合氯醛对惊厥有较好疗效(V)
- 112、3. 下列哪项不属于糖皮质激素的不良反应 ()。
正确选项 1. 高血钾(V)
- 113、3. 硝酸酯类药物治疗心绞痛的优点是 ()。
正确选项 1. 可长期连续使用(V)
- 114、3. 辛伐他汀的调血脂作用表现为 ()。
正确选项 1. 降低 TC、LDL-C 和 TG, 升高 HDL-C(V)
- 115、3. 胰岛素的药理作用不包括 ()。
正确选项 1. 降低血脂(V)
- 116、3. 易化扩散的特点是 ()。
正确选项 1. 不耗能, 不逆浓度差, 特异性不高, 无竞争性抑制现象(V)
- 117、3. 治疗胆绞痛宜选用 ()。
正确选项 1. 哌替啶+阿托品(V)
- 118、3. 治疗血小板功能亢进可使用 ()。
正确选项 1. 阿司匹林(V)
- 119、3. 治疗支原体肺炎应首选 ()。
正确选项 1. 红霉素(V)
- 120、3. 组胺 H1 受体兴奋时, 不正确的反应是 ()。
正确选项 1. 神经兴奋(V)
- 121、3. 左旋多巴是 ()。
正确选项 1. 抗帕金森病药(V)
- 122、3. 阿托品治疗胃肠痉挛时引起的口干称为药物的 ()。
正确选项 1. 副作用(V)
- 123、31. 弱酸性药物在酸性尿中 ()。
正确选项 1. 解离少, 重吸收多, 排泄慢(V)
- 124、32. 在碱性尿液中弱碱性药物 ()。
正确选项 1. 解离少, 再吸收多, 排泄慢(V)
- 125、33. 下列关于药物吸收的叙述, 不正确的是 ()。
正确选项 1. 舌下及直肠给药可避免首关消除, 应用广泛(V)
- 126、34. 下列哪种给药方式可能会出现首过效应 ()。
正确选项 1. 口服给药(V)
- 127、37. 药物的生物转化和排泄速度决定其 ()。
正确选项 1. 作用持续时间的长短(V)
- 128、38. 弱酸性药物与抗酸药物同时服用与前者单用时比较, 则 ()。
正确选项 1. 在胃中解离增多, 自胃吸收减少(V)
- 129、4. 阿托品属于 ()。
正确选项 1. M 胆碱受体阻断药(V)
- 130、4. 苯海索抗帕金森病的机制是 ()。
正确选项 1. 阻断中枢胆碱受体(V)
- 131、4. 不符合抗菌药合理应用原则的是 ()。
正确选项 1. 体温升高即可应用抗菌药(V)
- 132、4. 肝素的抗凝机制是 ()。
正确选项 1. 加速抗凝血酶(AT III)灭活凝血因子 IIa, XIIa, IXa, Xa(V)
- 133、4. 高血压伴糖尿病患者不宜选用

- ()。
- 正确选项 1. 氢氯噻嗪(V)
- 134、4. 解热镇痛药的解热作用主要是由于()。
- 正确选项 1. 作用于中枢, 使 PG 合成减少(V)
- 135、4. 可用于治疗青光眼的拟交感胺类药物是()。
- 正确选项 1. 肾上腺素(V)
- 136、4. 可用于治疗躁狂症的是()。
- 正确选项 1. 碳酸锂(V)
- 137、4. 硫脲类抗甲状腺药的药理作用不正确的是()。
- 正确选项 1. 促进 T3 转化为 T4(V)
- 138、4. 硫酸镁发挥肌松作用的机制是()。
- 正确选项 1. 竞争 Ca²⁺结合位点, 抑制神经化学传递(V)
- 139、4. 氯贝胆碱的药理学特点是()。
- 正确选项 1. 具有选择性 M 受体激动作用(V)
- 140、4. 糖皮质激素诱发或加重感染的主要原因是()。
- 正确选项 1. 降低机体的防御功能(V)
- 141、4. 下列关于地西洋的临床应用的描述, 错误的是()。
- 正确选项 1. 治疗失眠症应大剂量长期使用(V)
- 142、4. 下列关于瑞格列奈的论述, 不正确的是()。
- 正确选项 1. 作用不依赖 β 细胞功能(V)
- 143、4. 阻断交感神经末梢突触前膜 β 受体的药可引起()。
- 正确选项 1. 去甲肾上腺素释放减少(V)
- 144、4. 服用巴比妥类药物后, 次晨的“宿醉”现象称为药物的()。
- 正确选项 1. 后遗效应(V)
- 145、4. 利尿药在治疗慢性心功能不全时应注意()。
- 正确选项 1. 首剂加倍, 使尿量很快增加, 快速消除水钠潴留(V)
- 146、4. 下列不抑制胃酸分泌的药物为()。
- 正确选项 1. 氢氧化铝(V)
- 147、5. H₂ 受体可能不存在于()。
- 正确选项 1. 子宫平滑肌(V)
- 148、5. 被称为“质子泵抑制剂”的药物是()。
- 正确选项 1. 奥美拉唑(V)
- 149、5. 苯二氮䓬类药物主要通过()发挥药理作用。
- 正确选项 1. γ-氨基丁酸(V)
- 150、5. 苯海索治疗帕金森病的特点是()。
- 正确选项 1. 对抗精神病药引起的帕金森综合征有效(V)
- 151、5. 不属于 Ach 的 N 样作用的是()。
- 正确选项 1. 心率减慢(V)
- 152、5. 常用于预防血栓形成的药物是()。
- 正确选项 1. 阿司匹林(V)
- 153、5. 癫痫持续状态的首选治疗方案是()。
- 正确选项 1. 地西洋静注(V)
- 154、5. 二甲双胍发挥降糖作用的机制不包括()。
- 正确选项 1. 促进胰岛素分泌(V)
- 155、5. 氟喹诺酮的不良反 应不包括()。
- 正确选项 1. 肾损害(V)
- 156、5. 氯丙嗪引起的锥体外系反应不包括()。
- 正确选项 1. 肌强直及运动增加(V)
- 157、5. 色甘酸钠治疗哮喘的机制是()。
- 正确选项 1. 抑制感觉神经末梢释放多种刺激因子、抑制肥大细胞脱颗粒(V)
- 158、5. 糖皮质激素的药理作用不包括()。
- 正确选项 1. 保护胃黏膜(V)
- 159、5. 吸收是指药物自给药部位进入()。
- 正确选项 1. 血液循环的过程(V)
- 160、5. 下列可用于治疗多种休克的药物是()。
- 正确选项 1. 多巴胺(V)
- 161、5. 硝酸甘油不会引起的症状是()。
- 正确选项 1. 减慢心率(V)
- 162、5. 以下不属于血液系 统药物的是()。
- 正确选项 1. 硝苯地平和卡托普利(V)
- 163、5. 右旋筒箭毒碱属于()。
- 正确选项 1. N₂ 胆碱受体阻断药(V)
- 164、5. 长期使用肾上腺皮质激素可致肾上腺皮质萎缩, 停药数月后仍不恢复, 这种现象称为药物的()。
- 正确选项 1. 停药反应(V)
- 165、5. “肾上腺素作用的翻转”是指()。
- 正确选项 1. α 受体阻断药使肾上腺素明显降压(V)
- 166、5. 下列属于二氢吡啶类钙通道阻滞剂的药物是()。
- 正确选项 1. 硝苯地平(V)
- 167、6. 不属于 Ach 的 M 样作用的是()。
- 正确选项 1. 骨骼肌收缩(V)
- 168、6. 对癫痫大发作疗效好且无催眠作用的首选药物是()。
- 正确选项 1. 苯妥英钠(V)
- 169、6. 呋塞米减轻水钠潴留的机制是()。
- 正确选项 1. 抑制肾小管特定部位钠和氯的重吸收(V)
- 170、6. 肝素过量时的拮抗药是()。
- 正确选项 1. 鱼精蛋白(V)
- 171、6. 卡比多巴治疗帕金森病的机制是()。
- 正确选项 1. 抑制外周多巴脱羧酶活性(V)
- 172、6. 普萘洛尔治疗心绞痛的主要机制是()。
- 正确选项 1. 阻断心脏 β₁ 受体(V)
- 173、6. 调节麻痹是指()。
- 正确选项 1. 睫状肌松弛悬韧带拉紧, 晶状体扁平(V)
- 174、6. 下列对奥美拉唑临床应用的叙述, 最全面的是()。
- 正确选项 1. 胃、十二指肠溃疡, 反流性食管炎(V)
- 175、6. 下列药物中, 过量最易引起心律失常甚至心室颤动的药物是()。
- 正确选项 1. 肾上腺素(V)
- 176、6. 下列镇痛药中效价最高的是()。
- 正确选项 1. 芬太尼(V)
- 177、6. 应用氯丙嗪的患者, 慎用肾上腺素的原因是()。
- 正确选项 1. 血压会明显降低(V)

178、6. 注射青霉素引起的过敏性休克称为药物的()。

正确选项 1. 变态反应(V)

179、6. 组胺 H₂ 受体兴奋时, 会产生()。

正确选项 1. 胃酸和胃泌素分泌增加, 心率加快(V)

180、7. 氨茶碱的不良反应有()。

正确选项 1. 胃肠刺激、心律失常、惊厥等(V)

181、7. 苯海拉明的主要药理作用为()。

正确选项 1. 解除胃肠道、支气管和子宫平滑剂痉挛, 抗晕, 止吐(V)

182、7. 抗抑郁药物帕罗西汀属于()。

正确选项 1. 选择性 5-HT 重摄取抑制剂(V)

183、7. 尿激酶主要用于()。

正确选项 1. 新鲜血栓致血管闭塞性疾病(V)

184、7. 肾上腺素兴奋的受体作用最准确的是()。

正确选项 1. α 、 β_1 和 β_2 受体(V)

185、7. 下列苯二氮䓬类药中, 口服后代谢最快、作用最强的是()。

正确选项 1. 阿普唑仑(V)

186、7. 下列不是高血压患者联合用药原则的是()。

正确选项 1. 血压降得更低(V)

187、7. 下列对毛果芸香碱临床应用的叙述, 错误的是()。

正确选项 1. 盗汗时敛汗(V)

188、7. 下列关于硝酸酯类药物治疗心绞痛机制的叙述, 正确的是()。

正确选项 1. 释放 NO(V)

189、7. 治疗妊娠子痫最常用的治疗方式是()。

正确选项 1. 肌内注射硫酸镁(V)

190、7. 阿托品对眼的作用为()。

正确选项 1. 扩瞳, 升高眼内压, 调节麻痹(V)

191、7. 奥美拉唑常见的不良反应及长期应用有可能引起()。

正确选项 1. 胃肠道反应和头痛, 萎缩性胃炎(V)

192、7. 卞丝肼治疗帕金森病的机制是()。

正确选项 1. 抑制外周多巴脱羧酶活性(V)

193、7. 吗啡主要用于()。

正确选项 1. 癌症痛(V)

194、8. 苯二氮䓬类受体的分布与中枢神经系统递质()的分布一致。

正确选项 1. γ -氨基丁酸(V)

195、8. 可特异性抑制血管紧张素转化酶(ACE)的药物是()。

正确选项 1. 卡托普利(V)

196、8. 碳酸锂中毒的解毒药物是()。

正确选项 1. 氯化钠(V)

197、8. 维生素 K 可通过促进凝血因子 II、VII、IX、X 的合成发挥()。

正确选项 1. 止血作用(V)

198、8. 西咪替丁为哪一种受体阻断药()。

正确选项 1. 组胺 H₂(V)

199、8. 下列不属于新斯的明临床应用的是()。

正确选项 1. 治疗腹痛腹泻(V)

200、8. 下列关于磺胺甲基异噁唑(SMZ)和甲氧苄啶(TMP)的论述, 不正确的是()。

正确选项 1. 二者合用抗菌作用不变(V)

201、8. 长期应用可引起帕金森综合征的药物是()。

正确选项 1. 抗精神病药(V)

202、8. 中枢抑制作用较强的胆碱受体阻断药是()。

正确选项 1. 东莨菪碱(V)

203、8. 吗啡的镇痛作用主要通过激动()。

正确选项 1. μ 阿片受体(V)

204、9. 部分激动剂的特点是()。

正确选项 1. 与受体的亲和力较强, 但内在活性较弱(V)

205、9. 华法林口服主要用于()。

正确选项 1. 血栓栓塞性疾病(V)

206、9. 氯丙嗪引起的内分

泌紊乱是由于阻断了中枢()。

正确选项 1. 结节-漏斗系统通路中的 DA 受体(V)

207、9. 吗啡一般不用于()。

正确选项 1. 分娩止痛(V)

208、9. 毛果芸香碱可()。

正确选项 1. 降低眼内压, 缩瞳(V)

209、9. 某弱酸性药物在 pH 为 5 时约 90%解离, 则其 pKa 值为()。

正确选项 1. 3(V)

210、9. 沙丁胺醇临床上以喷雾剂给药, 主要用于()。

正确选项 1. 支气管哮喘急性发作(V)

211、9. 下列关于麻醉前给与地西泮的理由, 错误的叙述是()。

正确选项 1. 减少呼吸道分泌(V)

212、9. 下列属于选择性钙通道阻滞剂的药物是()。

正确选项 1. 硝苯地平(V)

213、9. 新生儿使用磺胺类药物易出现脑核黄疸, 是因为此类药物可()。

正确选项 1. 与胆红素竞争血浆蛋白结合部位(V)

214、9. 长期使用会引起齿龈增生的药物是()。

正确选项 1. 苯妥英钠(V)

215、9. 治疗幽门螺杆菌的药物不包括()。

正确选项 1. 氢氧化铝(V)

216、9. 使用初期可出现心功能恶化, 须从小剂量开始逐渐加量的药物是()。

正确选项 1. 卡维地洛(V)

217、9. 硝酸甘油治疗心绞痛的主要作用机制不包括()。

正确选项 1. 阻断心脏 β_1 受体(V)

218、H₁ 受体阻断药对下列哪一种由组胺引起的效应完全无效()。

正确选项 1. 胃酸分泌增加(V)

219、氨基糖苷类抗生素的不良反应不包括()。

正确选项 1. 胃肠道反应神经肌肉阻滞作用(V)

220、大剂量的碘可抑制蛋白水解酶, 后果是()。

正确选项 1. 使 T₃、T₄ 不能和甲状腺球蛋白解离, 抑制甲状腺激素的释放(V)

221、第二代 H₁ 受体拮抗剂的选择性高, 主要作用于()。

正确选项 1. 皮肤、黏膜毛细血管(V)

222、碘剂的应用是()。

正确选项 1. 大剂量用于甲状腺危象, 小剂量防治单纯性甲状腺肿(V)

223、碘剂的主要不良反应不包括()。

正确选项 1. 引起心动过速(V)

224、恩他卡朋用于治疗帕金森病的原理是()。

正确选项 1. COMT 抑制剂(V)

225、二甲双胍降血糖与()无关。

正确选项 1. 促进胰岛素分泌(V)

226、酚妥拉明舒张血管的原理是()。

正确选项 1. 阻断突触后膜 α 受体(V)

227、酚妥拉明兴奋心脏的主要原因是()。

正确选项 1. 阻断血管 α_1 受体和交感神经末梢突触前膜 α_2 受体(V)

228、高血压伴哮喘患者不宜选用()。

正确选项 1. 普萘洛尔(V)

229、磺酰脲类降血糖的主要机制是()。

正确选项 1. 刺激胰岛 β 细胞释放胰岛素(V)

230、机体对药物的反应性降低称为()。

正确选项 1. 耐受性(V)

231、甲状腺激素的合成和释放分别通过()。

正确选项 1. 过氧化物酶和蛋白水解酶催化(V)

232、甲状腺激素的药理作用不正确的是()。

正确选项 1. 抑制糖的分解(V)

233、解磷定治疗有机磷酸酯中毒的主要机制是()。

正确选项 1. 可与磷酸化胆碱酯酶上的磷酸基结合形成复合物, 继而使胆碱酯酶游离复活(V)

234、可加重支气管哮喘的药物是()。

正确选项 1. β 受体阻断(V)

235、利尿药用于高血压时()。

正确选项 1. 中效类利尿药首选(V)

236、磺脲类的不良反应不包括()。

正确选项 1. 急躁、震颤(V)

237、磺脲类抗甲状腺药临床上不用于()。

正确选项 1. 甲状腺危象(V)

238、氯丙嗪临床不用于()。

正确选项 1. 晕车晕船(V)

239、某药首关消除多, 血浆药物浓度低,

说明该药()。

正确选项 1. 生物利用度低(V)

240、普萘洛尔降压的机制不包括()。

正确选项 1. 阻断血管的 β_2 受体(V)

241、普萘洛尔诱发或加剧支气管哮喘的主要原因是()。

正确选项 1. 阻断支气管 β 受体(V)

242、前列腺肥大患者应该选用的受体阻断药是()。

正确选项 1. α 受体阻断药(V)

243、青霉素G不可用于()。

正确选项 1. 铜绿假单胞菌感染(V)

244、青霉素G的杀菌作用机制是抑制细菌细胞壁合成过程中的()。

正确选项 1. 转肽酶和激活自溶酶(V)

245、所有射血分数(EF)

值下降的心功能不全患者, 都应使用()。

正确选项 1. ACEI(V)

246、头孢菌素类的不良反应不包括()。

正确选项 1. 神经抑制或兴奋(V)

247、下列不属于 β 受体阻断药主要不良反应的是()。

正确选项 1. 快速型心律失常(V)

248、下列关于组胺H₁受体分布的论述, 不正确的是()。

正确选项 1. 肝脏、心脏、中枢神经(V)

249、下列哪一项不是除极化型肌松药的作用特点()。

正确选项 1. 抗胆碱酯酶药能拮抗这类药的肌松作用(V)

250、下列哪种药物可引起低血压, 尿潴留, 便秘, 口干, 散瞳等副作用()。

正确选项 1. 阿托品(V)

251、药物的副作用是指()。

正确选项 1. 在治疗剂量下出现的与治疗目的无关的作用(V)

252、治疗I型糖尿病可用()。

正确选项 1. 胰岛素(V)

253、治疗过敏性休克首选的拟交感胺药物是()。

正确选项 1. 肾上腺素(V)

254、最优先选择酚妥拉明的高血压类型是()。

正确选项 1. 动脉硬化性高血压(V)