

1. 兽医药理学是研究\_\_\_\_\_和\_\_\_\_\_相互作用规律的科学, 包括研究药物对机体作用规律的\_\_\_\_\_学和研究机体对药物作用规律的\_\_\_\_\_学。
2. 药物作用表现形式多种多样, 但基本表现是\_\_\_\_\_或\_\_\_\_\_。
3. 药理学的任务主要是依靠\_\_\_\_\_方法来实现的, 按性质不同可分为\_\_\_\_\_, \_\_\_\_\_和\_\_\_\_\_。
4. 青霉素的 pKa 为 2.8, 它在 pH=4.8 时的血浆中的解离度是\_\_\_\_\_。  
A. 99%                      B. 0.1%                      C. 1%                      D. 以上都不是
5. 某一催眠药的  $t_{1/2}$  为 1 小时, 给予 100mg 剂量后, 病畜在体内药物只剩下 12.5mg 时, 便醒了过来, 病畜睡着了\_\_\_\_\_小时。  
A. 2 小时                      B. 4 小时                      C. 仅 0.5 小时                      D. 3 小时
6. 受体阻断药的特点是\_\_\_\_\_。  
A. 对受体无亲和力, 有内在活性                      B. 对受体有亲和力, 无内在活性  
C. 既无亲和力, 又无内在活性                      D. 对受体有亲和力, 有内在活性
7. 药物经过体内要产生药理作用, 则必须通过\_\_\_\_\_。  
A. 药剂学过程    B. 药理学过程    C. 药效学过程    D. 以上三个过程
8. 所谓药物的血浆  $t_{1/2}$ , 是指\_\_\_\_\_。  
A. 药物的血浆蛋白结合率下降一半所需剂量  
B. 与药物的血浆浓度下降一半相关, 单位可为毫克  
C. 与药物的血浆浓度下降一半相关, 单位可为小时  
D. 药物的稳态血浓度下降一半所需的时间
9. 某药物产生副作用时, 所用的剂量是\_\_\_\_\_。  
A. 治疗量    B. 极量    C. LD<sub>50</sub>    D. 大于治疗量
10. 大多数药物在体内通过细胞膜的转运方式是\_\_\_\_\_。  
A. 特殊转运    B. 主动转运    C. 被动转运    D. 易化扩散
11. 药物一旦与血浆蛋白结合成结合型药物, 则\_\_\_\_\_。  
A 暂时失去药理活性    B 永远失去药理活性    C 易透过血脑屏障    D 易穿透毛细血管
12. 主动转运的特点应包括\_\_\_\_\_。
13. 药物的作用强度, 主要取决于\_\_\_\_\_。  
A 在靶器官的浓度    B 药物与血浆蛋白结合率的高低    C. 药物排泄的速率大小    D 以上都不对
14. 药物产生副作用主要是由于:  
A 药物作用的选择性低                      B. 用药时间过长  
C. 机体对药物敏感性高                      D. 连续多次用药后药物在体内蓄积
15. 药物的治疗指数是:  
A. LD<sub>50</sub>/ED<sub>95</sub>    B. ED<sub>50</sub>/LD<sub>50</sub>    C. LD<sub>50</sub>/ED<sub>50</sub>    D. ED<sub>99</sub>/LD<sub>1</sub>
16. 药物与受体结合后, 可激动受体, 也可阻断受体, 取决于:  
A. 药物是否具有内在活性    B. 药物的脂溶性    C. 药物是否具有亲和力    D. 药物的极性大小
17. 药物作用的双重性是指:  
A. 治疗作用和毒性作用    B. 治疗作用和副作用    C. 局部作用和吸收作用    D. 治疗作用和不良反应
18. 安全范围是指:  
A. 最小中毒量与治疗量间的距离    B. 最小治疗量至最小致死量间的距离    C. 最小治疗量与最小中毒量间的距离    D. ED<sub>95</sub> 与 LD<sub>5</sub> 间的距离
19. 可用于表示药物安全性的参数:  
A. LD<sub>50</sub>    B. 效能    C. 治疗指数    D. 效价强度

20. 肾上腺素受体属于：  
A. 具有酪氨酸激酶活性的受体 B. 含离子通道的受体 C. G 蛋白偶联受体 D. 以上均不是
21. 某降压药停药后血压剧烈回升，此种现象称为：  
A. 停药反应 B. 特异质反应 C. 后遗效应 D. 毒性反应
22. 一仔猪，经一疗程链霉素治疗后，听力明显下降，此现象属于：  
A. 药物引起的变态反应 B. 药物的后遗效应 C. 停药反应 D. 药物的毒性反应
23. 肝药酶的特性是：  
A. 专一性高，个体差异大 B. 专一性低，个体差异小 C. 专一性低，个体差异大 D. 专一性高，个体差异小
24. 具有明显首过消除的给药方式是：  
A. 舌下含服 B. 口服给药 C. 直肠给药 D. 吸入给药
25. 易通过血脑屏障的药物应具有的特性为：  
A. 分子大，极性低 B. 分子小，极性低 C. 分子小，极性高 D. 分子大，极性高
26. 下列关于受体的叙述，正确的是：  
A. 药物都是通过激动或抑制相应受体而发挥作用的  
B. 受体都是细胞膜上的蛋白质  
C. 受体与配基或激动药结合后都引起兴奋性效应  
D. 受体是首先与药物结合并起反应的细胞成分
27. 药动学的主要研究目的是：  
A. 研究血药浓度受时间变化的规律 B. 获得一系列药动学参数 C. 制定合理的给药方案 D. 阐明影响体内过程的因素
28. 药物的体内过程包括：  
A. 消除和吸收 B. 代谢和分布 C. 吸收和排泄 D. 转运和代谢
29. 安慰剂是：  
A 专供新药研究的剂型 B 不影响药物作用的剂型  
C 不具药理活性的剂型 D 不损害机体细胞的剂型
30. 药物联合使用，其总的作用大于各药物单独作用的代数和，这种作用称为药物的：  
A 增强作用 B 相加作用 C 拮抗作用 D 协同作用
31. 停药后会出现严重生理功能紊乱称为：  
A 耐受性 B 习惯性 C 成瘾性 D 耐药性
32. 药物的配伍禁忌是指：  
A 吸收后和血浆蛋白结合 B 两种药物在体内产生拮抗作用  
C 体外配伍过程中发生的物理和化学变化或者体内可能发生的药理性配伍禁忌  
D 以上都不是
33. 长期应用某药后需要增加剂量才能奏效，这种现象称为：  
A 耐药性 B 习惯性 C 耐受性 D 成瘾性
34. 利用药物协同作用的目的是：  
A 增加药物的疗效 B 增加药物在受体水平的拮抗  
C 增加药物的吸收 D 增加药物在肝脏的代谢
35. 遗传异常主要表现在：  
A 对药物肾脏排泄的异常 B 对药物胃肠吸收的异常 C 对药物体内转化的异常 D 对药物引起的效应异常
36. 影响药动学相互作用的方式不包括  
A 排泄 B 血浆蛋白结合 C 生理性拮抗 D 吸收

37. 一般来说,起效速度最快的给药途径是:
38. 从机体来说,影响药物吸收的因素不包括:  
A 吸收部位血流 B 吸收面积大小 C 胃肠道 pH 值 D 药物脂溶性
39. 以下那种药是兴奋呼吸中枢的药物  
A 尼可刹米 B 吡拉西林 C 咖啡因 D 甲氯芬酯
40. 咖啡因兴奋中枢的主要部位是
41. 在使用全身麻醉药之前,注射少量的阿托品的目的是
42. 全身麻醉采用吸入给药的主要原因是
43. 不属于苯二氮卓类的药物是  
A 苯巴比妥 B 阿普唑仑 C 氟西洋 D 三唑仑
44. 不产生成瘾性的药物是  
A 苯妥英钠 B 巴比妥类 C 苯二氮卓类 D 哌替啶
45. 巴比妥类药物中毒时静注碳酸氢钠以达解毒目的,其机理为
46. 巴比妥类中毒,不会出现  
A 体温下降,血压下降 B 瞳孔针尖样缩小  
C 反射减弱,严重者反射消失 D 呼吸减慢,严重的发绀
47. 下列对阿片类药物的叙述错误的是  
A 镇痛作用强大 B 镇痛同时意识丧失 C 又称为麻醉性镇痛药 D 反复多次使用易成瘾
48. 哌替啶不具有下列哪项作用  
A 恶心、呕吐 B 镇痛、镇静 C 抑制呼吸 D 止咳
49. 以下关于局麻药的叙述正确的是  
A 局麻作用是一种局部作用 B 不可逆地阻断神经冲动和产生和传导  
C 可引起神经结构的永久性损伤 D 只能局部注射给药
50. 应用局麻药作局部麻醉时,首先消失的感觉是  
A 温度觉 B 触觉 C 以上都不是 D 痛觉
51. 局麻药的作用原理是  
A 阻碍  $\text{Ca}^{2+}$  内流,阻碍神经细胞膜去极化 B 阻碍  $\text{Na}^{+}$  内流,阻碍神经细胞膜去极化  
C 促进  $\text{Cl}^{-}$  内流,使神经细胞膜产生超极化 D 促进  $\text{K}^{+}$  内流,阻碍神经细胞膜去极化
52. 局麻药中毒时,中枢症状是  
A 先抑制,后兴奋,或者两者交替出现 B 先兴奋,后抑制  
C 以上都不是 D 出现兴奋现象
53. 局麻药过量中毒发生惊厥时,应选用的对抗药是  
A 地西洋 B 异戊巴比妥 C 异戊巴比妥 D 苯巴比妥
54. 下列关于普鲁卡因的叙述中,错误的是  
A 可用于表面麻醉 B 可用于腰麻及硬膜外麻  
C 可用于损伤部位的局部封闭 D 应避免与磺胺类药物同时应用
55. 延长局麻作用时间的常用办法是  
A 增加局麻药溶液的用量 B 注射麻黄碱 C 增加局麻药浓度 D 加入少量肾上腺素
56. 阿托品不是作用于 M 受体的药物为  
A 氨甲酰胆碱 B 肾上腺素 C 毛果芸香碱 D 阿托品
57. 关于肾上腺素与麻黄碱,以下说法不正确的是  
A 肾上腺素可引起血压升高,但先用  $\alpha$  受体阻断剂,再用肾上腺素,反而会使血压下降,即导致升压作用反转  
B 肾上腺素为儿茶酚胺类,作用强,但持续时间短

- C 麻黄碱为非儿茶酚胺类，作用弱，但持续时间长 D 均为儿茶酚胺类
58. 肾上腺素可用于治疗  
A 慢性充血性心力衰竭 B 急性过敏性休克 C 急性心肌炎 D 因  $\alpha$  受体阻断引起的低血压
59. 肾上腺素为  
A  $\beta$  受体激动剂 B  $\beta$  受体拮抗剂 C  $\alpha$ 、 $\beta$  受体激动剂 D  $\alpha$  受体激动剂
60. 抢救青霉素过敏性首选药物是  
A 去甲肾上腺素 B 肾上腺素 C 多巴胺 D 肾上腺皮质激素
61. 治疗重症肌无力应首选  
A 琥珀胆碱 B 新斯的明 C 阿托品 D 毛果芸香碱
62. 根据递质不同，可将传出神经分为  
A 胆碱能神经与去甲肾上腺素神经 B 中枢神经与外周神经  
C 运动神经与自主神经 D 运动神经与自主神经
63. 促进唾液、胃肠消化腺分泌的药是  
A 毛果芸香碱 B 新斯的明 C 阿托品 D 麻黄碱
64.  $N_2$  受体主要存在于  
A 自主神经节 B 肾上腺髓质 C 睫状体 D 骨骼肌
65. 胆碱能神经不包括  
A 交感神经节后纤维的大部分 B 运动神经  
C 支配汗腺的分泌神经 D 交感、副交感神经节前纤维
66. 对山莨菪碱叙述错误的是  
A 具有强大的中枢抗胆碱作用 B 青光眼禁用  
C 解除血管痉挛、改善微循环 D 其人工合成品称 654-2
67. 阿托品可引起的不良反应包括  
A 视近物模糊 B 恶心、呕吐 C 皮肤潮红 D 心跳过速
68. 多巴胺使肾和肠系膜血管扩张的原因是  
A 阻断  $\alpha$  受体 B 选择作用于多巴胺受体 C 直接作用于血管壁 D 兴奋 M 受体
69. 青霉素的主要抗菌作用机制是  
A 抑制菌体蛋白质合成 B 抑制二氢叶酸还原酶 C 抑制细胞壁黏合肽合成 D 增强细胞膜通透性
70. 氨基糖苷类抗生素的抗菌作用机制是  
A 抑制细胞壁合成 B 抑制蛋白质合成 C 抗叶酸代谢 D 阻碍 DNA 合成
71. 下列对四环素的不良反应错误的是  
A 不引起过敏反应 B 空腹口服易引起胃肠道反应  
C 可引起二重感染 D 可导致幼畜乳牙釉质发育不全，牙齿发黄
72. 关于抗菌谱，以下说法错误的是  
A 正确掌握抗菌药物的抗菌谱，对临床合理用药十分重要  
B 在临床实际工作中，要以实际药敏试验结合具体病情，选择抗菌药物  
C 临床实际工作中，尽可能使用广谱抗菌药物，以扩大抗菌谱  
D 抗菌谱是抗菌药物作用范围，有广谱与窄谱之分
73. 以下说法错误的是  
A 半合成四环素类比天然四环素类抗菌作用强 B 青霉素、链霉素都是窄谱抗生素，但都具有杀菌活性 C 半合成青霉素，一般抗菌活性比青霉素 G 强 D 四环素类一般只有抑菌活性，但抗菌谱广
74. 临床上评价药物抗菌活性的指标是  
A 药物剂量 B 最低抑菌浓度 C 化疗指数 D 血中药物浓度

75. 青霉素 G 最严重的不良反应是  
A 过敏反应 B 耳毒性 C 肝毒性 D 肾毒性
76. 克拉维酸的特性是  
A 抗菌活性大 B 单独应用疗效好 C 抗菌作用强 D 对  $\beta$ -内酰胺酶有抑制作用
77. 对青霉素过敏者，革兰阳性菌感染首选  
A 羧苄西林 B 苯唑西林 C 氨苄西林 D 红霉素
78. 主要不良反应为耳毒性、肾毒性的药物是  
A 头孢氨苄 B 多粘菌素 C 万古霉素 D 庆大霉素
79. 细菌耐药性产生的原因正确的是  
A 细菌与药物一次接触后，对药物敏感性下降 B 是药物不良反应的一种表现  
C 细菌与药物多次接触后，对药物敏感性下降甚至消失 D 是药物对细菌缺乏选择性
80. 化疗药物的 LD<sub>50</sub>/ED<sub>50</sub> 的比值意义是  
A 反应抗菌活性大小 B 反应抗菌谱的大小 C 比值越大，越安全 D 比值越小，临床疗效越好
81. 氟喹诺酮类药物抗菌作用机制是  
A 抑制菌二氢叶酸还原酶 B 抑制细菌二氢叶酸合成酶  
C 抑制细菌 DNA 回旋酶 D 抑制细菌蛋白质合成
82. 磺胺类药物的抗菌机制是  
A 抑制二氢叶酸合成酶 B 改变细菌细胞通透性 C 抑制二氢叶酸还原酶 D 抑制细菌 DNA 回旋酶
83. 竞争性对抗磺胺药抗菌作用的物质是  
A PABA B GABA C 叶酸 D 以上均不是
84. 氨基糖苷类抗生素的主要消除途径是  
A 以原形经肾小球滤过排出 B 被单胺氧化酶代谢 C 经肝药酶氧化 D 与葡萄糖醛酸结合后排出
85. 氯霉素最严重的不良反应是  
A 骨髓抑制 B 肾毒性 C 过敏反应 D 胃肠道反应
86. 对二重感染叙述错误的是  
A 用氨基糖苷类抗生素控制感染 B 多见于年老体弱的动物及幼雏  
C 易致真菌病或伪膜性肠炎 D 久用广谱抗生素时易产生
87. 抗菌药物联合应用药效会拮抗的是  
A 静止期杀菌药+快效抑菌药 B 繁殖期杀菌药+静止期杀菌药  
C 快效抑菌药+慢效抑菌药 D 繁殖期杀菌药+快效抑菌药
88. 使用磺胺类药物时，配合小苏打的目的是  
A 加快药物吸收速度 B 增强抗菌疗效  
C 使尿液偏碱性，增加某些磺胺药的溶解度 D 防止过敏反应
89. SD 的主要特征之一是  
A 乙酰化率高，易在尿中结晶 B 可增强其他抗菌药的抗菌作用  
C 血浆蛋白结合率很高 D 抗菌作用强
90. 既能抗阿米巴原虫，又有抗厌氧菌作用的药是  
A 环丙沙星 B 甲硝唑 C 氨苄西林 D 头孢拉定
91. 血浆蛋白结合率低，脑脊液中浓度高的是  
A 磺胺醋酸钠 B 磺胺嘧啶 C 磺胺异噁唑 D 磺胺甲噁唑
92. 仅对浅表真菌感染有效的抗真菌药是  
A 灰黄霉素 B 制霉菌素 C 两性霉素 D 酮康唑
93. 用于皮肤、体温计及手术器械消毒，最适宜的酒精浓度是  
A 30% B 75% C 100% D 50%

94. 福尔马林是  
A 2%戊二醛水溶液 B 60%的甲醛水溶液 C 40%的甲醛水溶液 D 4%戊二醛水溶液
95. 理想的器械消毒药可选用  
A 碘酊 B 过氧化氢 C 乙醇 D 戊二醛
96. 以下哪种消毒药物，对组织刺激小，可以用于创面及黏膜的消毒药  
A 50%乙醇 B 75%乙醇 C 2%碘酊 D 1%过氧化氢
97. 下列哪种说法不正确  
A 用于环境的消毒药，要求杀菌作用强，对环境污染小  
B 用于皮肤的消毒药，要求其抗菌作用强、起效快、渗透性强、刺激性小  
C 用于创面及黏膜的消毒药，要求对组织刺激小，不妨碍伤口愈合等  
D 用于污染严重的金属器械，可选用杀菌力强且对金属腐蚀性小的药物
98. 左旋咪唑增强免疫的机制为  
A 抑制辅助 T 细胞生成白细胞介素 2  
B 激活环核苷酸磷酸二酯酶，从而降低淋巴细胞和巨噬细胞内 cAMP 含量  
C 促进 B 细胞，自然杀伤细胞的分化增值 D 抑制淋巴细胞生成干扰素
99. 治疗吸虫病最佳的药物  
A 甲硝唑 B 吡喹酮 C 氯喹 D 乙胺嗪
100. 治疗肠内阿米巴虫首选  
A 甲硝唑 B 莫能菌素 C 吡喹酮 D 地克珠利
101. 具有广谱抗寄生虫作用，又能提高机体免疫功能的药物是  
A 阿苯达唑 B 左旋咪唑 C 甲苯咪唑 D 哌嗪
102. 既能抗阿米巴原虫，又有抗厌氧菌作用的药是  
A 头孢拉定 B 氨苄西林 C 甲硝唑 D 环丙沙星
103. 能中和胃酸、治疗胃溃疡、治疗酸中毒的药物是  
A 碳酸钙 B 氢氧化铝 C 氢氧化镁 D 碳酸氢钠
104. 禁用于严重胃溃疡的抗酸药  
A 氢氧化铝 B 碳酸钙 C 氢氧化镁 D 氧化镁
105. 奥美拉唑抑制胃酸分泌的机制为  
A 抑制胃黏膜壁细胞上  $H^+$ 、 $K^+$ 、ATP 酶 B 抑制胃黏膜壁细胞上磷酸二氢酶  
C 抑制胃黏膜壁细胞上过氧化氢酶 D 抑制胃黏膜壁细胞上  $Na^+$ 、 $K^+$ 、ATP 酶
106. 甲氧氯普胺的止吐机制为  
A 直接抑制延髓呕吐中枢 B 阻断延髓催吐化学感受区多巴胺受体  
C 阻断胃肠平滑肌上的  $H_2$  受体 D 阻断胃肠平滑肌上的 M 受体
107. 导泻作用最强的泻药为  
A 硫酸镁 B 酚酞 C 大黄 D 液体石蜡
108. 能溶解黏痰的药物是  
A 乙酰半胱氨酸 B 可待因 C 异丙阿托品 D 氯化铵
109. 能刺激胃黏膜，反射性引起支气管分泌增加而祛痰的药物是  
A 可待因 B 喷托维林 C 氯化铵 D 氨茶碱
110. 能抑制磷酸二酯酶，减少 cAMP 的破坏从而使 cAMP 增多的药物是  
A 特布他林 B 氨茶碱 C 异丙肾上腺素 D 异丙阿托品
111. 许多平喘药的作用机制是使  
A cAMP/cGMP 比值降低 B cAMP/cGMP 比值升高 C cGMP 升高 D cAMP 降低

112. 下列药物中，可产生耐受性和成瘾性的药物时  
A 可待因 B 色苷酸钠 C 氯化铵 D 氨茶碱
113. 氯化铵用于祛痰时的给药途径是  
A 静脉注射 B 肌肉注射 C 雾化吸入 D 口服
114. 异丙肾上腺素治疗支气管哮喘，最常见的不良反应是  
A 低血压 B 心动过速 C 失眠 D 腹泻
115. 色苷酸铵的平喘作用原理是  
A 抑制 PDE 的活性，提高肥大细胞 cAMP 水平，使  $\text{Ca}^{2+}$  流入减少，从而抑制过敏物质的释放  
B 阻断 M 受体 C 直接舒张支气管平滑肌 D 部分抗 H<sub>1</sub> 受体，部分兴奋  $\beta_2$  受体
116. 属于恶心性祛痰药的是  
A 氯化铵 B 乙酰半胱氨酸 C 氨茶碱 D 溴己铵
117. 属于中枢性镇咳药的是  
A 苯佐那酯 B 氯化铵 C 苯佐那酯和可待因 D 可待因和喷托维林
118. 强心苷加强心肌收缩是通过  
A 直接作用于心肌 B 阻断心迷走神经 C 兴奋  $\beta$  受体 D 交感神经递质释放
119. 强心苷主要用于治疗  
A 心室纤维颤动 B 充血性心力衰竭 C 心包炎 D 安全性心脏传导阻滞
120. 强心苷治疗心衰的重要药理学基础是  
A 增加心室传导 B 心排血量增多 C 减慢心率 D 增加衰竭心脏输出量的同时不增加心肌耗氧量
121. 强心苷最大的缺点是  
A 肾损害 B 给药不便 C 有胃肠道反应 D 安全范围小
122. 肾功能不全，易蓄积中毒的药物是  
A 洋地黄 B 洋地黄毒苷 C 地高辛 D 西地兰
123. 最常用的体外血液循环抗凝药为  
A 华法林 B 肝素 C 尿激酶 D 右旋糖酐
124. 硫酸亚铁适用于治疗  
A 再生障碍性贫血 B 恶性贫血 C 营养不良性巨幼红细胞性贫血 D 小细胞低色素性贫血
125. 治疗营养不良性巨幼红细胞性贫血，最好选用  
A VC B 硫酸亚铁 C VB<sub>12</sub> D 叶酸
126. 关于氨甲苯酸，下列哪项是错误的  
A 能抑制纤维酶原激活因子，使纤维酶生成受阻 B 用于链激酶过量所引起的出血  
C 对纤维蛋白溶酶活性不增高的出血也有止血效果 D 用于前列腺、胰脏等手术后出血
127. 应用抗凝剂时所产生的最严重的不良反应是  
A 低血压 B 血液凝固 C 出血 D 降低肝微粒体酶活性
128. 关于呋塞米的不良反应，不正确的是  
A 低血钾 B 耳毒性 C 碱血症 D 高血钙
129. 不属于呋塞米适应症的是  
A 肾性水肿 B 急性肺水肿 C 充血性心力衰竭 D 低血钙
130. 与呋塞米合用，使其耳毒性增强的抗生素是  
A 氨基糖苷类 B 磺胺类 C 青霉素类 D 大环内酯类
131. 主要用于治疗伴有醛固酮增高的顽固性水肿的药物是  
A 氯塞酮 B 甘露醇 C 螺内酯 D 呋塞米
132. 甘露醇的适应症不包括  
A 治疗脑水肿 B 治疗心性水肿 C 预防急性肾功能衰竭 D 治疗急性青光眼

133. 缩宫素兴奋子宫作用表现为  
A 直接兴奋子宫平滑肌，为子宫平滑肌兴奋药 B 兴奋子宫作用性质与正常分娩时完全不同  
C 妊娠早期的子宫平滑肌对缩宫素的敏感性高 D 小剂量可引起强直性收缩
134. 缩宫素临床用于  
A 小剂量用于产后止血 B 小剂量用于催产和引产  
C 抑制乳腺分泌 D 具有抗利尿活性，可用于治疗尿崩
135. 缩宫素的主要不良反应  
A 过量引起子宫高频率甚至持续性强直收缩 B 高血压  
C 恶心、呕吐 D 过敏
136. 麦角新碱的哪项作用可用于治疗产后子宫出血  
A 促进子宫内膜脱落 B 直接收缩血管  
C 使子宫平滑肌强直收缩，压迫血管 D 促进凝血过程
137. 以下何种药物可以提高缩宫素对子宫作用的敏感性  
A 甲状腺素 B 孕激素 C 雌激素 D 胰岛素
138. 下列糖皮质激素中，抗炎作用最强的是  
A 可的松 B 泼尼松 C 地塞米松 D 氢化可的松
139. 糖皮质激素类药物与蛋白代谢相关的不良反应是  
A 向心性肥胖 B 骨质疏松  
C 多毛 D 高血压
140. 急性严重中毒感染时，糖皮质激素治疗采用  
A 一次负荷量，然后给予维持量 B 小剂量多次给药  
C 大剂量突击静脉给 D 大剂量肌肉注射
141. 糖皮质激素治疗慢性炎症的目的在于  
AD  
B 具有强大抗炎作用，促进炎症消散  
C 抑制肉芽组织生长，防止粘连和疤痕  
D 促进炎症区的血管收缩，降低其通透性
142. 糖皮质激素和抗生素合用治疗严重感染的目的是  
A 用激素缓解症状，度过危险期，抗生素控制感染  
B 增强抗生素的抗菌能力  
C 拮抗抗生素的某些不良反应  
D 增强机体防御能力
143. 抗组胺药发挥作用的原因是  
A 通过与组胺结合，使组胺失活  
B 化学结构与组胺相似，通过竞争组胺受体而阻断组胺的作用  
C 加速组胺排泄  
D 加速组胺灭活
144. 对中枢作用最强的 H<sub>1</sub> 受体阻断药是  
A 氯苯那敏 B 曲吡那敏 C 异丙嗪 D 布可利嗪
145. 西米替丁治疗十二指肠溃疡的机制  
A 阻断胃腺细胞的 H<sub>2</sub> 受体，抑制胃酸分泌 B 抑制胃蛋白酶活性  
C 中和胃酸 D 形成保护膜，覆盖溃疡表面
146. 抑制胃酸分泌最强的药物是  
A 雷尼替丁 B 阿托品 C 法莫替丁 D 西米替丁