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

1. 某一催眠药的t1/2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

1. 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

1. 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

1. 所谓药物的血浆t1/2,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

1. 某药物产生副作用时，所用的剂量是\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_。

A.治疗量 B.极量 C.LD50 D.大于治疗量

1. 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

1. 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

1. 主动转运的特点应包括\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_。
2. 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

1. 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

1. 药物的治疗指数是：

A.LD5/ED95 B. ED50/LD50 C. LD50/ED50 D. ED99/LD1

1. 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

1. 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

1. 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.ED95与LD5间的距离

1. 可用于表示药物安全性的参数：

A.LD50 B.效能C.治疗指数D.效价强度

1. 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

1. 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

1. 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

1. 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

1. 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

1. 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

1. 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

1. 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

1. 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

1. 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

1. 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

1. 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

1. 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

1. 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
2. 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

1. 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

1. 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

1. 一般来说，起效速度最快的给药途径是：
2. 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

1. 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

1. 咖啡因兴奋中枢的主要部位是
2. 在使用全身麻醉药之前，注射少量的阿托品的目的是
3. 全身麻醉采用吸入给药的主要原因是
4. 不属于苯二氮卓类的药物是

A苯巴比妥 B阿普坐仑 C氟西泮 D三坐仑

1. 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

1. 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
2. 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

1. 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

1. 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

1. 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

1. 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
2. 局麻药的作用原理是

A阻碍Ca2+内流，阻碍神经细胞膜去极化B阻碍Na+内流，阻碍神经细胞膜去极化

C促进Cl-内流，使神经细胞膜产生超极化D促进K+内流，阻碍神经细胞膜去极化

1. 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
2. 局麻药过量中毒发生惊厥时，应选用的对抗药是

A地西泮B异戊巴比妥C异戊巴比妥D苯巴比妥

1. 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

1. 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

1. 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

1. 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α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

1. 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α受体阻断引起的低血压

1. 肾上腺素为

Aβ受体激动剂Bβ受体拮抗剂Cα、β受体激动剂Dα受体激动剂

1. 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

1. 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

1. 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

1. 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

1. N2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

1. 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

1. 对山茛菪碱叙述错误的是  
   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

1. 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

1. 多巴胺使肾和肠系膜血管扩张的原因是  
   A阻断α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
2. 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

1. 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

1. 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

1. 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

1. 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

1. 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

1. 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

1. 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β-内酰胺酶有抑制作用

1. 对青霉素过敏者，革兰阳性菌感染首选用

A羧苄西林B苯唑西林C氨苄西林D红霉素

1. 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

1. 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

1. 化疗药物的LD50/ED50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

1. 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

1. 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

1. 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

1. 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

1. 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

1. 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

1. 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繁殖期杀菌要+静止期杀菌药

C快效抑菌药+慢效抑菌药D繁殖期杀菌要+快效抑菌药

1. 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

1. 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

1. 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

1. 血浆蛋白结合率低，脑脊液中浓度高的是

A磺胺醋酰钠B磺胺嘧啶C磺胺异噁唑D磺胺甲噁唑

1. 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BD酮康唑

1. 用于皮肤、体温计及手术器械消毒，最适宜的酒精浓度是

A30%B75%C100%D50%

1. 福尔马林是  
   A2%戊二醛水溶液B60%的甲醛水溶液C40%的甲醛水溶液D4%戊二醛水溶液
2. 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
3. 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  
   A50%乙醇B75%乙醇C2%碘酊D1%过氧化氢
4. 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
5. 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
6. 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
7. 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
8. 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
9. 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
10. 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

1. 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

1. 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
2. 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H2受体D阻断胃肠平滑肌上的M受体
3. 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
4. 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
5. 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
6. 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
7. 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
8. 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
9. 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
10. 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
11. 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Ca2+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H1受体，部分兴奋β2受体
12. 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
13. 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
14. 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β受体D交感神经递质释放
15. 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
16. 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
17. 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
18. 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
19. 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
20. 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
21. 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 VB12 D叶酸
22. 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
23. 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
24. 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
25. 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
26. 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
27. 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
28. 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
29. 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
30. 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
31. 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
32. 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
33. 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
34. 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
35. 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
36. 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
37. 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
38. 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
39. 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
40. 对中枢作用最强的H1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
41. 西米替丁治疗十二指肠溃疡的机制  
    A阻断胃腺细胞的H2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
42. 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