本研究旨在探讨某药物在体内的药代动力学特性。该药物具有较高的峰值浓度（Cmax=5473 ng/mL），且在给药后0.5小时（Tmax=0.5 h）达到峰值，表明其吸收迅速。此外，该药物的半衰期较长（t\_1/2=8.97 h），提示其在体内可能有较长时间的作用效果。这些参数对于确定合适的给药剂量和频率至关重要。

根据提供的信息（Tmax=2小时），我们可以了解到药物达到最高血浆浓度的时间是在给药后2小时。然而，关于受试者在复用药物之后的尿液排泄情况，我们缺乏关键的数据点，如给药剂量、尿液中药物或其代谢产物的具体浓度变化、以及药物的半衰期等信息。因此，无法直接从这些有限的信息中得出具体的尿液排泄总结。  
  
一般来说，药物的排泄情况会受到多种因素的影响，包括但不限于药物本身的性质（如溶解度、分子量）、肾脏功能状态、以及给药剂量等。Tmax可以帮助了解药物吸收的速度，但它本身并不直接反映药物的排泄情况。  
  
为了更全面地理解复用药物后尿液排泄的情况，需要更多的实验数据，例如不同时间点尿液样本中的药物浓度，从而可以评估药物及其代谢产物在体内的清除速率和排泄模式。如果能提供给药剂量和其他相关信息，将有助于做出更加准确的分析。

{{STABILITY}}