## 西咪替丁与氟尿嘧啶

按理论推测西咪替丁可能增加氟尿嘧啶 的生物利用度,这种可能性已进行研究。

氟尿嘧啶治疗前用西咪替丁对其药物动力学的影响已在15名癌症急患者 中进行研究。

结果发现氟尿嘧啶治疗前不论用单剂量 西咪替丁(400mg)或一周内每天服用西咪 替丁1000mg治疗对氟尿嘧啶的药动学均无 改变。不过,如将西咪替丁继续使用4周 (每天1000mg)那就可影响氟尿嘧啶的体 内处置。

日服氟尿嘧啶后的峰 血 浆 浓 度 增 加74%、AUC增加72%。静注氟尿嘧啶后的AUC增加27%,总体内清除率降低28%。

西咪替丁对氟尿嘧啶的消除半衰期无改变, 而且也不因氟尿嘧啶浓度的升高而增加治疗 的毒性。

这种相互作用的机理虽未完全搞清,但 未观察到氟尿嘧啶的吸收增加。其可能的机 理是抑制细胞色素酶和降低肝血流量共同作用所致。

看来这种相互作用可能对治疗作用有益。因西咪替丁改善了氟尿嘧啶的生物利用 度而毒性却不增加则是一种有利的作用。

(AJP《澳大利亚药学杂志》, 66 (789), 951, 1985 (英文)]

苏开仲译 王玉静校

## 乙醇与西咪替丁、雷尼替丁

西咪替丁能抑制肝脏中的药物代谢酶。 由于乙醇在肝脏中代谢,因而西咪替丁可能 抑制乙醇的新陈代谢。这种可能性已经过研 究。

八位健康志愿者早晨在进食标 准 餐 之后,各饮服20%V/V混合橙汁的乙醇溶液(0.8g/kg体重)。每小时采 集 血 样,分析乙醇含量。服用(a)西咪替丁(1000mg/天)和(b)雷尼替丁(300mg/天)连服7天后重复上述实验。

结果表明雷尼替丁不影响乙醇血浆峰水 平或血药浓度时间曲线下总面积。可是西咪

## 布洛芬与

已知西咪替丁能抑制许多药物的新陈代谢,因而提高它们的血浆水平。对同时服用 布洛芬与西咪替丁也进行了一项研究。

单 独 服 用 或 在 用 西 咪 替 丁(每日 1200mg) 治疗一周后服用布 洛 芬 (400mg 口服)。当服用西咪替丁时,发现布洛芬的 血药浓度时间曲线下的总面积、消除速度常

替丁显著地影响了这两方面。当服用西咪替丁高于控制值(73mg/dL~86mg/dL即0.073%~0.086%)17%时,可增加血浆乙醇峰浓度平均值。

有趣的是乙醇的药动学研究表明: 西咪替丁对乙醇血浆水平的影响不是由于抑制了乙醇的新陈代谢。作者结论是由于增加了乙醇的吸收。

〔AJP《澳大利亚药学杂志》, 66

(3):185,1985(英文)] 周晓南译 何芬芬校

内昵的 中 阿分分仪

## 西咪替丁

数及消除半衰期不受影响。结论说:两种药物共同服用未必能影响布洛芬的血清浓度,同时可以不需要改变剂量。

(3):185,1985(英文]

周晓南译 何芬芬校

药学情报通讯1984年第五卷第3期