

TRƯỜNG ĐẠI HỌC VĂN LANG
KHOA DƯỢC

**ĐỀ THI VÀ ĐÁP ÁN
THI KẾT THÚC HỌC PHẦN
Học kỳ 2, năm học 2024-2025**

I. Thông tin chung

Tên học phần:	Hóa dược 2		
Mã học phần:	71PHCH40244, 71PHCH40234, DDH0100	Số tín chỉ:	4
Mã nhóm lớp học phần:	242_71PHCH40244_01, 02; 242_71PHCH40234_01, 02; 242_DDH0100_02		
Hình thức thi: Trắc nghiệm kết hợp Tự luận	Thời gian làm bài: 75 phút		
Thí sinh được tham khảo tài liệu:	<input type="checkbox"/> Có	<input checked="" type="checkbox"/> Không	

III. Nội dung câu hỏi thi

PHẦN TRẮC NGHIỆM (50 câu, 0.12 điểm/câu)

CÂU 1. Hướng biến đổi cấu trúc estradiol giúp tăng sinh khả dụng đường uống?

- A. Ethynyl hóa vào vị trí C-17
- B. Ester hóa nhóm 17-OH
- C. Ester hóa nhóm 3-OH
- D. O-alkyl hóa nhóm 17-OH

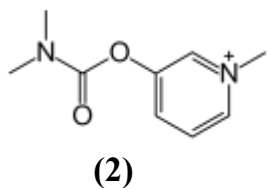
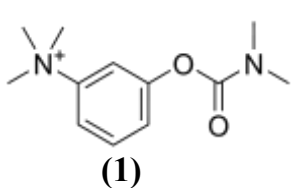
ANSWER: A

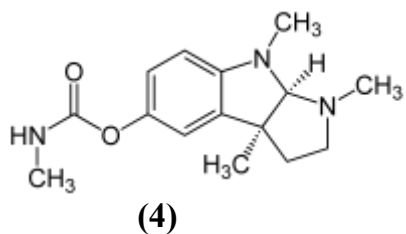
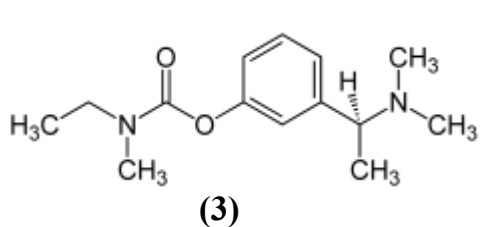
CÂU 2. Thuốc nào có tác dụng úc chế enzym acetylcholinesterase?

- A. Tacrin
- B. Acetylcholin
- C. Pilocarpin
- D. Methacholin

ANSWER: A

CÂU 3. Chất kháng cholinesterase nào không vượt qua hàng rào máu não, được sử dụng trong điều trị liệt ruột sau phẫu thuật?

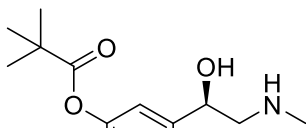




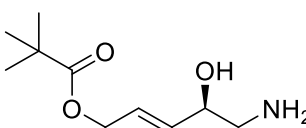
- A. (1), (2)
- B. (1), (3)
- C. (2), (3)
- D. (3), (4)

ANSWER: A

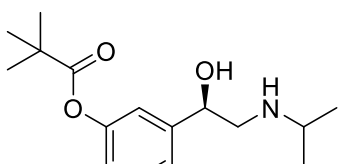
CÂU 4. Chất nào là tiền dược của adrenalin?



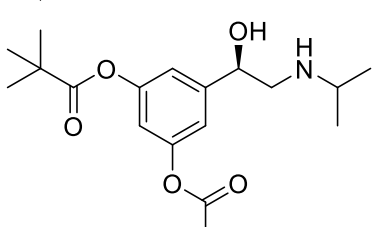
A.



B.



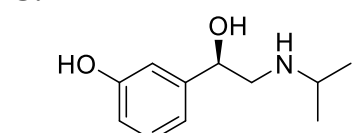
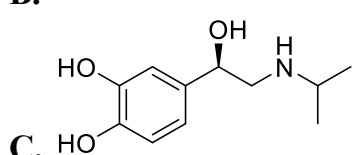
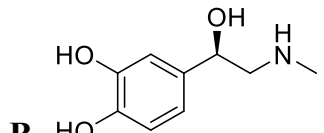
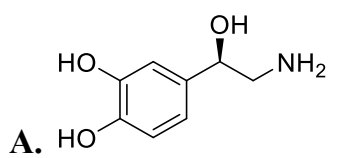
C.



D.

ANSWER: A

CÂU 5. Thuốc cường giao cảm nào bị phân hủy bởi enzym MAO?



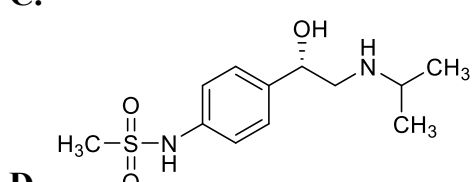
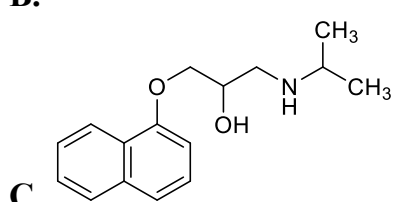
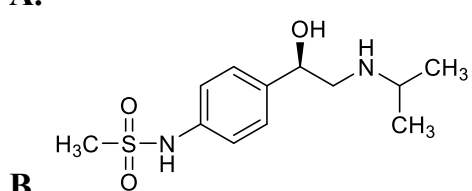
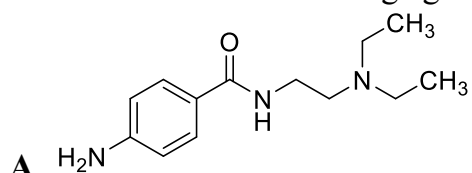
ANSWER: A

CÂU 6. DĐVN V có tiêu chí kiểm góc quay cực riêng của levodopa. Vì sao?

- A. Levodopa sử dụng ở dạng đồng phân quang học (S)
- B. Levodopa sử dụng ở dạng đồng phân quang học (R)
- C. Levodopa sử dụng ở dạng hỗn hợp racemic
- D. Levodopa sử dụng ở dạng hỗn hợp đồng phân đối quang

ANSWER: A

CÂU 7. Which of following agent belongs to antiarrhythmic drugs class IA?



ANSWER: A

CÂU 8. Thuốc nào thuộc nhóm “Z-drug” được sử dụng ở dạng đồng phân (S)?

- A.** Eszopiclon
- B.** Zaleplon
- C.** Zolpidem
- D.** Zopiclon

ANSWER: A

CÂU 9. Các thuốc an thần – gây ngủ BZD sau có cấu trúc mang dị vòng ở vị trí C-1,2, trừ:

- A.** Zaleplon
- B.** Midazolam
- C.** Loprazolam
- D.** Estazolam

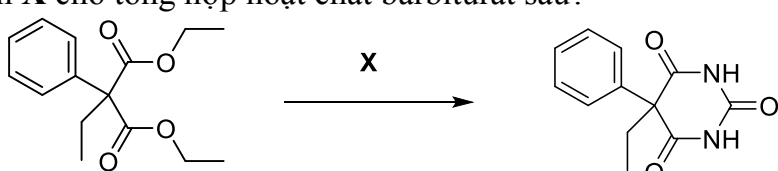
ANSWER: A

CÂU 10. Chất đối vận được sử dụng để giải độc trong trường hợp quá liều BZD?

- A.** Flumazenil
- B.** Meprobamat
- C.** Clordiazepoxid
- D.** Alpidem

ANSWER: A

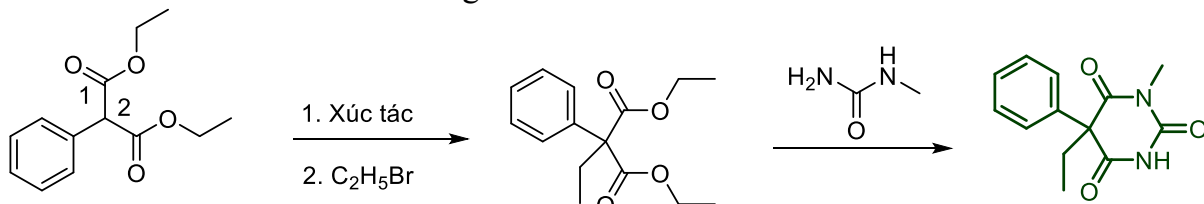
CÂU 11. Tác nhân X cho tổng hợp hoạt chất barbiturat sau?



- A.** Urea
- B.** Hydrazin
- C.** Formamid
- D.** Methylendiamin

ANSWER: A

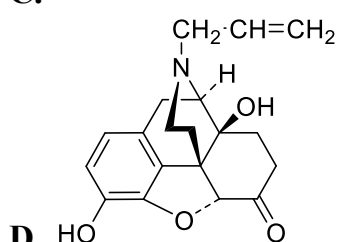
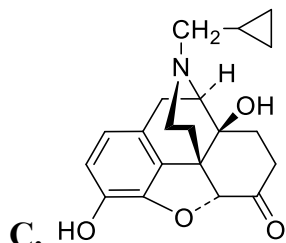
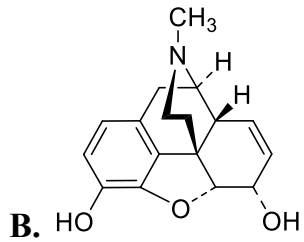
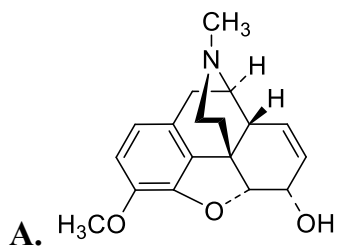
CÂU 12. Vai trò của “xúc tác” trong điều chế sau?



- A.** Tách proton linh động ở C-2 tạo trung tâm mang điện tích (-)
- B.** Hoạt hóa tăng điện tích (+) trên C-1
- C.** Tách H- ở C-2 tạo carbocation
- D.** Hoạt hóa tăng điện tích (-) trên C-1

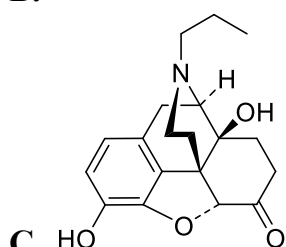
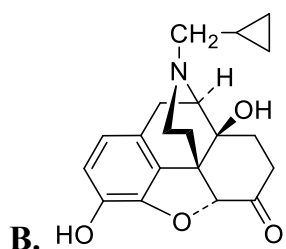
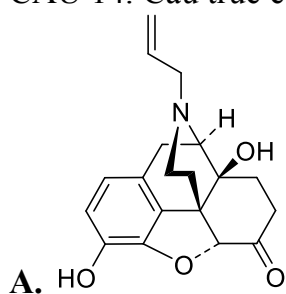
ANSWER: A

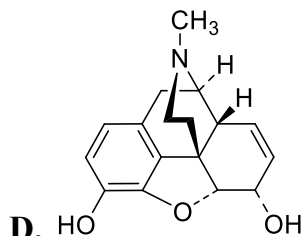
CÂU 13. Cấu trúc hóa học của codein?



ANSWER: A

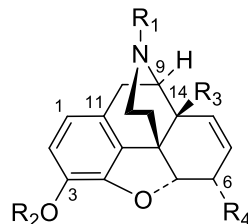
CÂU 14. Cấu trúc của naloxon?





ANSWER: A

CÂU 15. Ý nào sau đây **đúng** khi đề cập tới liên quan cấu trúc - tác dụng của nhóm thuốc opioat?



- A. $R_1 = \text{phenethyl}$ làm tăng tác động chủ vận trên thụ thể μ
- B. $R_1 = \text{allyl/ cyclopropylmethyl}$ chủ yếu cho tác động chủ vận trên thụ thể μ
- C. $R_2 = \text{H}$ làm giảm hoạt tính chủ vận trên thụ thể μ
- D. $R_4 = \text{OH}$ tăng khả năng giảm đau do tăng tính thân dầu của thuốc

ANSWER: A

CÂU 16. Các thuốc sau cho phản ứng với dung dịch FeCl_3 tạo phức có màu, **trừ**:

- A. Codein
- B. Oxymorphon
- C. Hydromorphon
- D. Morphin

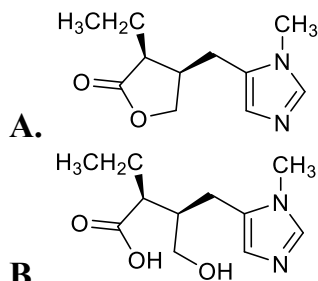
ANSWER: A

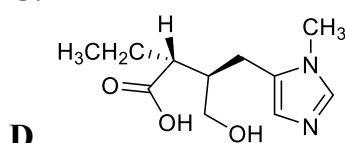
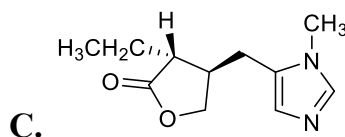
CÂU 17. Hoạt chất opioat nào có tác động chủ vận 1 phần trên thụ thể μ , đối vận trên κ và δ , cho tác dụng giảm đau yếu và giảm nguy cơ ức chế hô hấp?

- A. Buprenorphin
- B. Hydromorphon
- C. Naloxon
- D. 6-Acetylmorphin

ANSWER: A

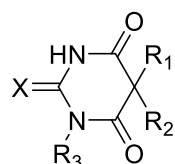
CÂU 18. Các chất sau đây là tạp chất liên quan của pilocarpin, **ngoại trừ**:





ANSWER: A

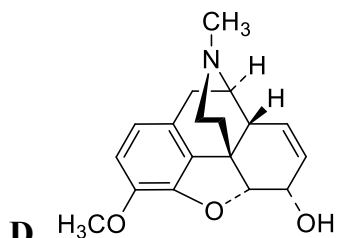
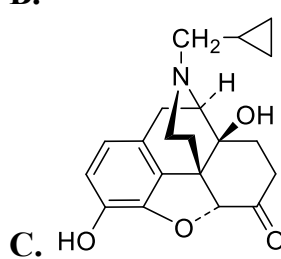
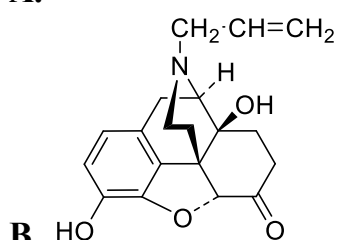
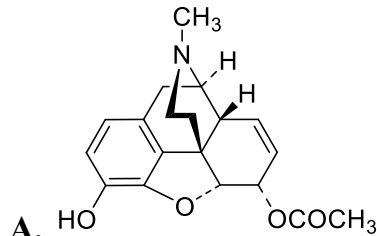
CÂU 19. Liên quan cấu trúc tác dụng của nhóm X trên cấu trúc barbiturat, ý nào sau đây sai?



- A. X=O/S chủ yếu có liên quan đến hoạt lực hơn là đến tốc độ khởi phát tác dụng
- B. X=O/S đều có hoạt tính an thần gây ngủ
- C. X=S cho khởi phát tác dụng nhanh và thời gian tác dụng ngắn
- D. X=O có tính chất dược động học phù hợp hơn so với X=S để điều trị mất ngủ

ANSWER: A

CÂU 20. Opium nào có hoạt tính giảm đau mạnh nhất?



ANSWER: A

CÂU 21. Thuốc ức chế HMGCo-A reductase?

- A.** Simvastatin
- B.** Ezetimib
- C.** Fenofibrat
- D.** Colestyramin

ANSWER: A

CÂU 22. Cơ chế tác động làm giảm LDL của colestyramine?

- A.** Tạo phức với acid mật và đào thải
- B.** Ức chế enzym lipoprotein lipase
- C.** Tăng apoprotein C3
- D.** Giảm apoprotein A1, A2

ANSWER: A

CÂU 23. Tác động giảm triglycerid của nhóm thuốc fibrat dựa trên cơ chế nào?

- A.** Hoạt hóa thụ thể PPAR alpha trong tế bào gan
- B.** Ức chế enzym lipoprotein lipase
- C.** Ức chế hấp thu cholesterol ở ruột
- D.** Giảm apoprotein A1, A2

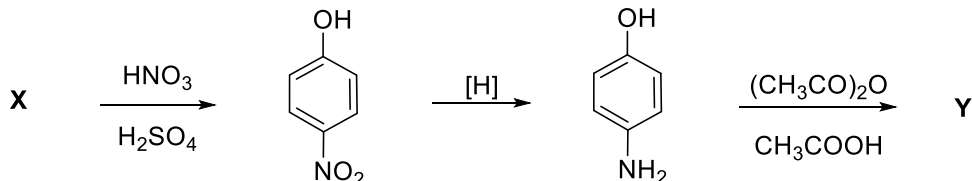
ANSWER: A

CÂU 24. NSAID nào sau đây ức chế chọn lọc enzym COX-2 cao nhất?

- A.** Rofecoxib
- B.** Nimexulid
- C.** Indomethacin
- D.** Meloxicam

ANSWER: A

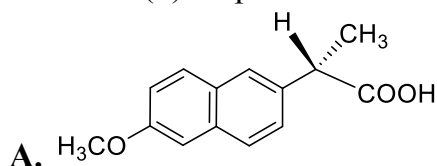
CÂU 25. Chất Y trong sơ đồ tổng hợp sau?

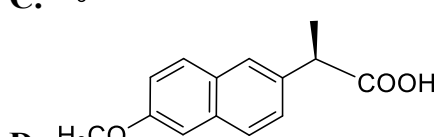
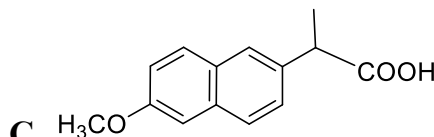
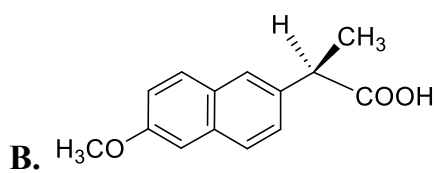


- A.** Acetaminophen
- B.** Panadol
- C.** Aspirin
- D.** Methyl salicylat

ANSWER: A

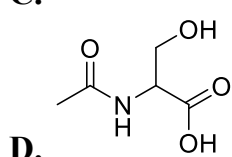
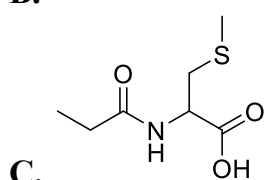
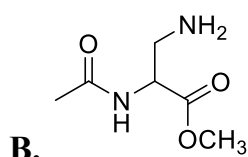
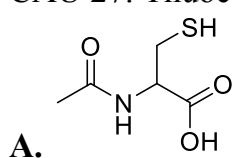
CÂU 26. (*S*)-Naproxen có cấu trúc hóa học nào sau đây?





ANSWER: A

CÂU 27. Thuốc dùng để giải độc gan do paracetamol?



ANSWER: A

CÂU 28. Liên quan cấu trúc - tác dụng kháng viêm của NSAIDs nhóm dẫn xuất acid acetic, chọn ý sai:

- A. Khoảng cách từ nhóm -COOH tới vòng thơm có ảnh hưởng tới tác dụng, với khoảng cách 2-3 carbon cho tác dụng tối ưu.
- B. Nhóm -COOH có vai trò quan trọng đối với hoạt tính kháng viêm.
- C. Hoạt tính kháng viêm của các dẫn chất amid, ester là do các sản phẩm chuyển hóa thủy phân tạo ra.
- D. Vòng thơm có thể là hydrocarbon thơm hoặc dị vòng thơm

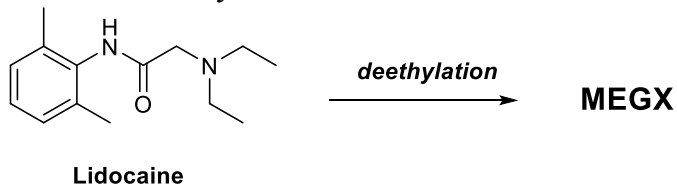
ANSWER: A

CÂU 29. Cơ chế dẫn đến nguy cơ bị loét dạ dày khi sử dụng thuốc NSAIDs?

- A. Ức chế enzym COX-1 làm giảm prostaglandin niêm mạc dạ dày
- B. Ức chế enzym COX-2 làm giảm prostaglandin niêm mạc dạ dày
- C. Ức chế enzym COX-2 làm tăng prostaglandin niêm mạc dạ dày
- D. Kích thích enzym COX-1 làm giảm prostaglandin niêm mạc dạ dày

ANSWER: A

CÂU 30. Sơ đồ sau trình bày quá trình chuyển hóa của lidocain. Trong đó sản phẩm chuyển hóa monoethylglycylxylidide (MEGX) có tác động trị loạn nhịp tim bằng khoảng 80% so với lidocain. Xác định CTCT của chất này?



- A.
- B.
- C.
- D.

ANSWER: A

CÂU 31. Thuốc dùng điều trị bệnh gout có nguồn gốc tự nhiên?

- A. Colchicin
- B. Colchicein
- C. Allopurinol
- D. Xanthin

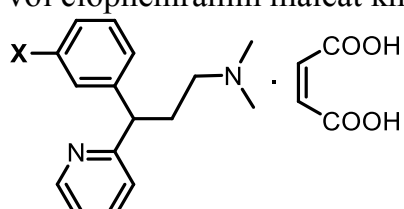
ANSWER: A

CÂU 32. Thuốc trị gout theo cơ chế hỗ trợ tăng thoái hóa acid uric?

- A. Pegloticase
- B. Probenecid
- C. Allopurinol
- D. Febuxostat

ANSWER: A

CÂU 33. Cấu trúc sau tương ứng với clopheniramin maleat khi X là?



- A. X = Cl
- B. X = Br
- C. X = H

D. X = F

ANSWER: A

CÂU 34. Chất nào dưới đây là dẫn chất tổng hợp của estradiol?

A. Ethinyl estradiol

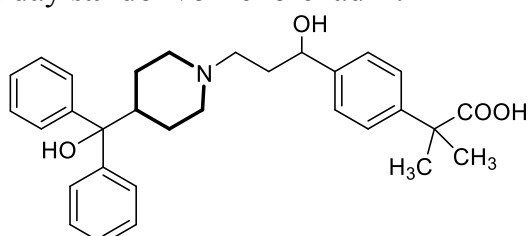
B. Estron

C. Estrogen

D. Estriol

ANSWER: A

CÂU 35. Phát biểu nào sau đây **sai** đối với fexofenadin?



A. Gây nhịp xoắn đinh

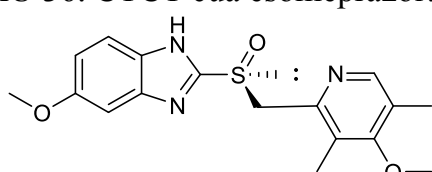
B. Là chất chuyển hóa có hoạt tính của terfenadin

C. Tác dụng chọn lọc trên thụ thể H1 ngoại vi

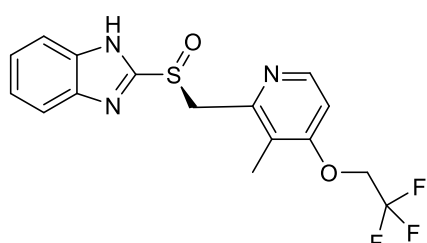
D. Cấu trúc có tính thân nước

ANSWER: A

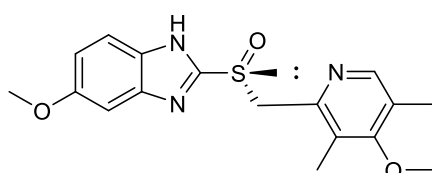
CÂU 36. CTCT của esomeprazol?



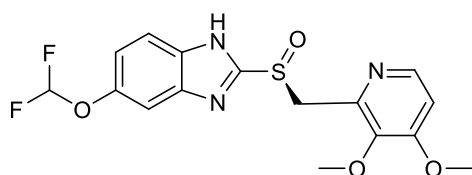
A.



B.



C.



D.

ANSWER: A

CÂU 37. Peptic ulcer disease may be caused by which of the following bacterial strain?

- A.** *Helicobacter pylori*
B. *Clostridium difficile*
C. *Candida albicans*
D. *Staphylococcus aureus*

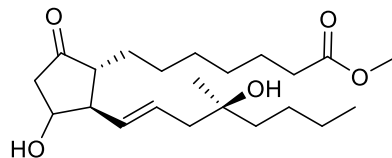
ANSWER: A

CÂU 38. Chọn phát biểu **sai**:

- A.** Thay dị vòng imidazol trong cimetidin bằng dị vòng furan làm tăng sự tương tác thuốc và tác dụng kháng androgen.
B. 5-Methylhistamin có tác động chủ vận chọn lọc trên thụ thể histamin ($H_2 > H_1$).
C. Cimetidin có tác dụng đối kháng thụ thể histamine H2.
D. Histamin có tác động chủ vận không chọn lọc trên thụ thể histamin H1 và H2.

ANSWER: A

CÂU 39. Liên quan đến hoạt chất với CTCT dưới đây, ý nào **sai**?



- A.** Là một prostaglandin tự nhiên có trong cơ thể
B. Tên gọi là misoprostol
C. Có tác dụng kích thích sự tiết chất nhầy, ức chế tiết acid giúp bảo vệ niêm mạc dạ dày
D. Tác dụng trên thụ thể EP3

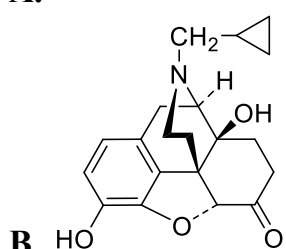
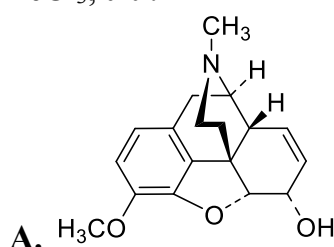
ANSWER: A

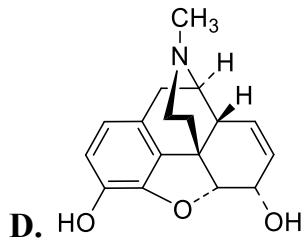
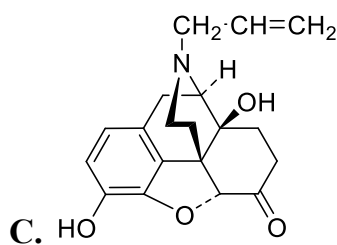
CÂU 40. Thuốc nhóm bảo vệ hoặc tăng cường yếu tố bảo vệ dạ dày có cấu trúc tương tự với PGE2?

- A.** Misoprostol
B. Sucralfate
C. Dexlansoprazole
D. Aluminum hydroxide

ANSWER: A

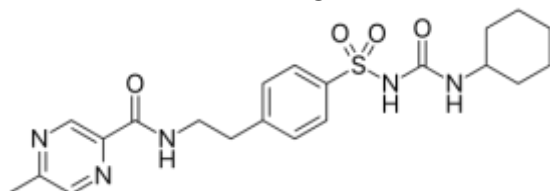
CÂU 41. Các hoạt chất sau có thể định tính bằng phản ứng tạo phức có màu với dung dịch $FeCl_3$, trừ:





ANSWER: A

CÂU 42. Ý nào **sai** đối với thuốc trị đái tháo đường sau?



- A. Tác dụng lên tuyến yên làm tăng giải phóng glucagon
- B. Thuộc nhóm sulfonylurea
- C. Thuộc nhóm sulfamid
- D. Tên gọi là glipizid

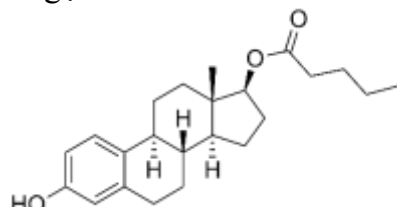
ANSWER: A

CÂU 43. Phát biểu nào sau đây **không đúng** với glucagon?

- A. Có bản chất là polypeptid gồm 29 acid amin được tiết từ tế bào β đảo Langerhans
- B. Có tác dụng tăng chuyển hóa glycogen thành glucose
- C. Có vai trò trong điều hòa đường huyết, tăng phóng thích khi đường huyết giảm
- D. Thuộc loại peptid hormon do tuyến tụy sản xuất và bài tiết.

ANSWER: A

CÂU 44. Hoạt chất sau đây có tên gọi là?



- A. Estradiol 17 β -valerat
- B. Testosteron enanthat
- C. Nandrolon decanoat
- D. Estradiol 17 α -valerat

ANSWER: A

CÂU 45. Insulin có các đặc điểm sau, **ngoại trừ**:

- A. Có bản chất là steroid hormon do tuyến tụy sản xuất và bài tiết.

- B.** Cấu tạo gồm chuỗi A có 21 acid amin, chuỗi B có 30 acid amin
C. Có vai trò trong điều hòa đường huyết, tăng phóng thích khi đường huyết tăng
D. Có 3 cầu nối disulfid trong cấu trúc insulin

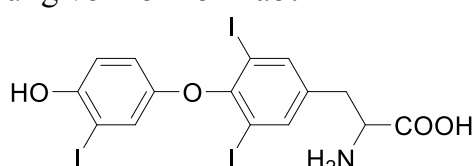
ANSWER: A

CÂU 46. Hormon nào do tuyến thượng thận tiết ra?

- A.** Cortisol và aldosteron
B. Cortisol
C. Prednison
D. Aldosteron

ANSWER: A

CÂU 47. Cấu trúc sau tương ứng với hormon nào?



- A.** Triiodothyronin
B. Triiodothyronin
C. Triiodothyroxin
D. Triiodotyrosin

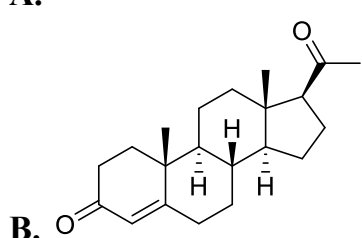
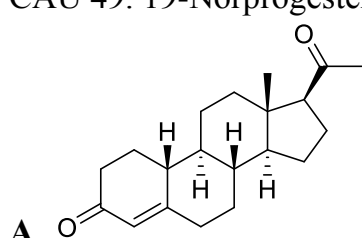
ANSWER: A

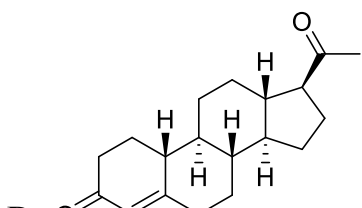
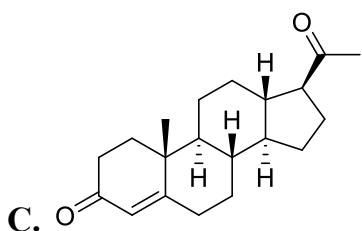
CÂU 48. Hoạt tính hormon giáp nào mạnh nhất?

- A.** T3
B. T4
C. Monoiodotyrosin
D. 3,5-Diiodotyrosin

ANSWER: A

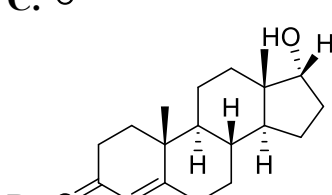
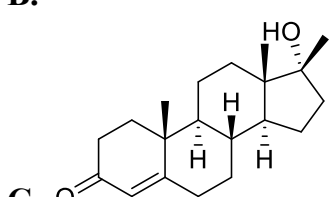
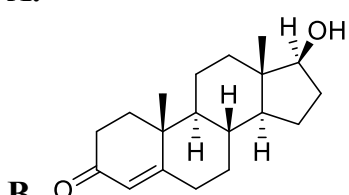
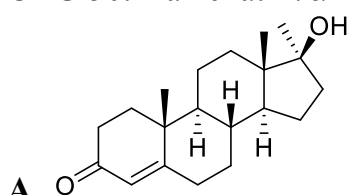
CÂU 49. 19-Norprogesteron có CTCT nào sau đây?





ANSWER: A

CÂU 50. Dẫn chất 17α -methyltestosteron có CTCT nào sau đây?

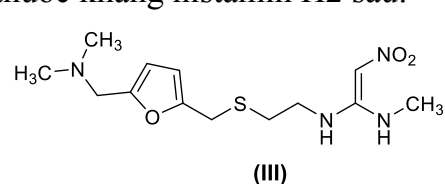
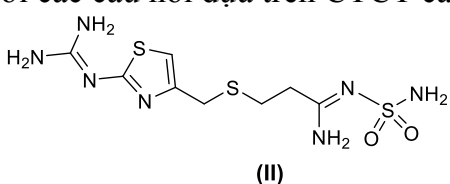
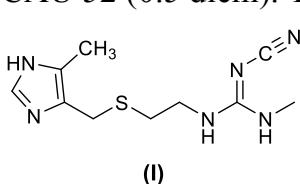


ANSWER: A

PHẦN TỰ LUẬN (9 câu)

CÂU 51 (0.25 điểm). Theo dược điển Mỹ UPS 41, dobutamine hydrochloride được định tính bằng 2 phương pháp gồm: A. Phổ IR và B. Cho biết tên phương pháp B?

CÂU 52 (0.5 điểm). Trả lời các câu hỏi dựa trên CTCT các thuốc kháng histamin H2 sau:



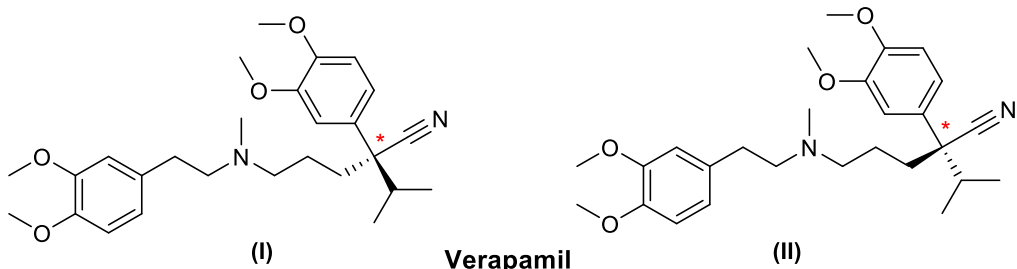
1) Cho biết tên các thuốc.

2) Thuốc nào gây tương tác thuốc và kháng androgen nhiều nhất? Giải thích dựa trên cấu trúc.

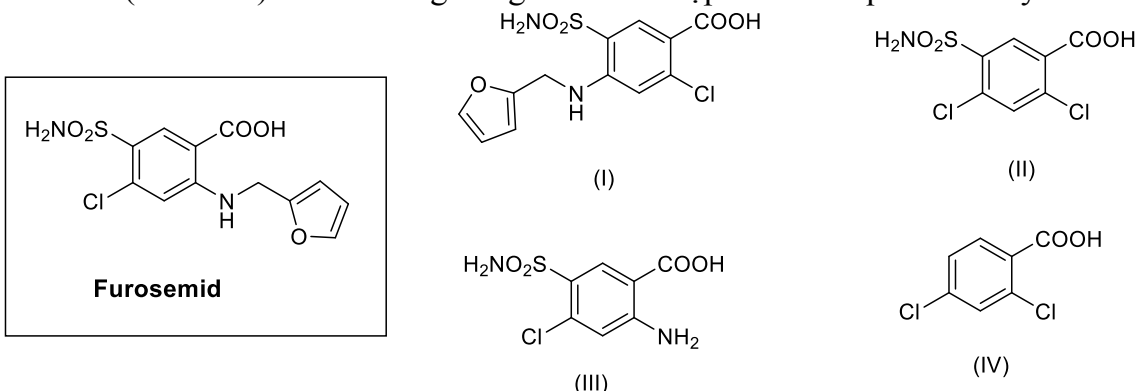
CÂU 53 (0.25 điểm). Fill in the blank:

The(X).... of omeprazole takes place in the small intestine and is usually completed within 3 to 6 hours. The systemic bioavailability of omeprazole after repeated doses is about 60%. Omeprazole is a ... (Y).... that is converted to active form in acidic medium of the parietal cells.

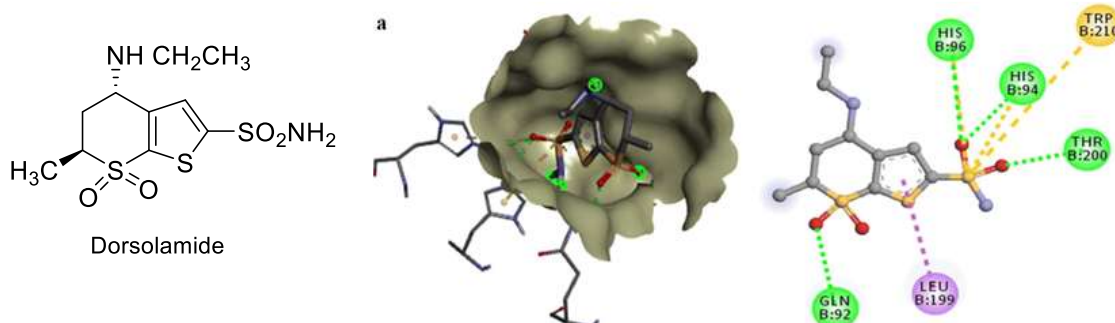
CÂU 54 (0.5 điểm). Verapamil là thuốc trị tăng huyết áp theo cơ chế chẹn kênh calcium, cấu tạo có 2 đồng phân quang học (I) và (II). Xác định danh pháp đồng phân và cho biết đồng phân nào có tác dụng mạnh hơn?



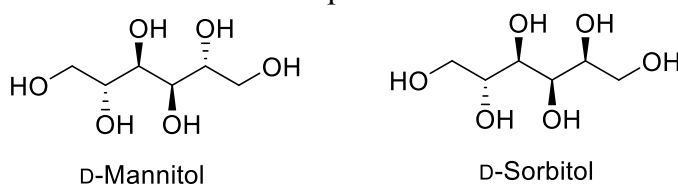
CÂU 55 (0.5 điểm). Cho biết nguồn gốc của các tạp chất liên quan sau đây của furosemid?



CÂU 56 (0.5 điểm). Dorsolamide tương tác với thụ thể thông qua các nhóm chức nào?

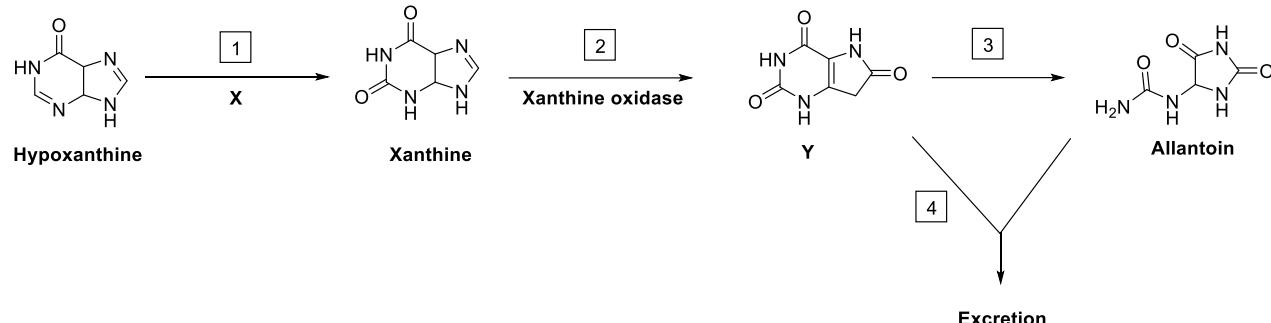


CÂU 57 (0.5 điểm). Trả lời các câu hỏi liên quan 2 chất sau:



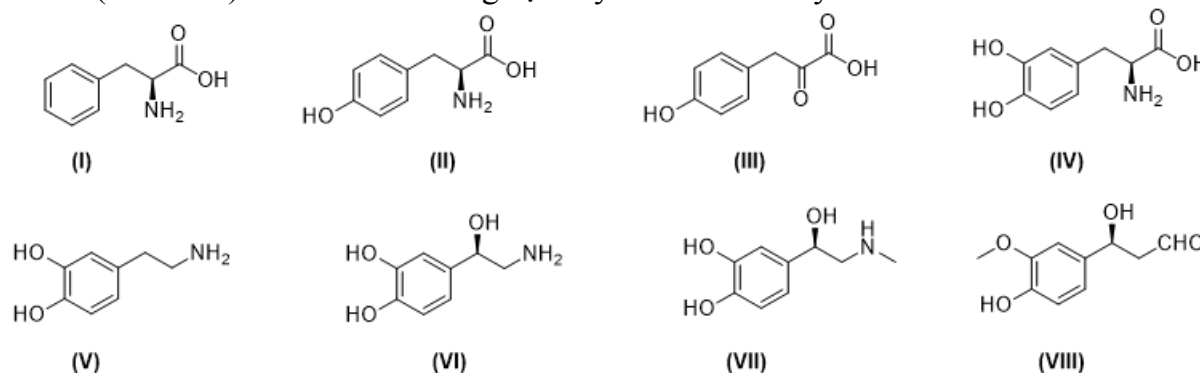
- 1) Tác nhân nào được dùng phổ biến làm thuốc lợi tiểu? Cơ chế tác dụng?
 2) Mỗi liên quan hóa học giữa 2 chất trên? Phương pháp định tính để phân biệt 2 chất trên?

CÂU 58 (0.5 điểm). Trả lời các câu hỏi liên quan đến sơ đồ sau:



- 1) Cho biết tên enzym X, chất Y?
 2) Thuốc điều trị gout (allopurinol, probenecid) tác động vào giai đoạn nào (1, 2, 3, 4) của quá trình trên?

CÂU 59 (0.5 điểm). Thuốc nào không bị chuyển hóa bởi enzym COMT?



ĐÁP ÁN PHẦN TỰ LUẬN VÀ THANG ĐIỂM

Phản câu hỏi	Nội dung đáp án	Thang điểm	Ghi chú
I. Trắc nghiệm		6.0	
CÂU 1 – 50		0.12 x 50	
II. Tự luận		4.0	
CÂU 51.	Phản ứng định tính của ion Cl^-	0.25	
CÂU 52.	1) Cimetidin (I), famotidin (II), ranitidin (III) 2) Thuốc (I) do vòng imidazol	0.25 0.25	
CÂU 53.	X = Absorption Y = Prodrug	0.125 0.125	
CÂU 54.	(I) = (S) (II) = (R) (I) mạnh hơn	0.125 0.125 0.25	
CÂU 55.	Tạp (I): sản phẩm phụ sinh ra trong quá trình tổng hợp Tạp (II): nguyên liệu trung gian	0.125 0.125 0.125	

	Tập (III): tạp phân hủy trong quá trình bảo quản bởi H ₂ O và ánh sáng Tập (IV): nguyên liệu đầu	0.125	
CÂU 56.	Sulfonamide (SO ₂ NH ₂), O=S=O (sulfone), S trên vòng thiophen	0.167 x 3	
CÂU 57.	1) D-Mannitol; Lợi tiểu thẩm thấu 2) Đồng phân quang học; Phương pháp đo góc quay cực riêng	0.25 0.25	
CÂU 58.	1) Xanthine oxidase, acid uric 2) Allopurinol (giai đoạn 1 và 2); probenecid (giai đoạn 4)	0.25 0.25	
CÂU 59.	I, II, III, VIII	0.125 x 4	
	Điểm tổng	10.0	

TP. Hồ Chí Minh, ngày 6 tháng 4 năm 2025
Người duyệt đề **Giảng viên ra đề**



PGS.TS. Phạm Ngọc Tuấn Anh