

综述与编译

依泽替米贝及其靶点和胆固醇跨膜转运

夏承来综述 廖端芳*审校

(南华大学药物药理研究所, 湖南 衡阳 421001)

收稿日期 2006-3-28 修回日期 网络版发布日期 2009-5-27 接受日期

摘要 依泽替米贝是一种新型的胆固醇吸收抑制剂, 它是由先灵葆雅公司研制开发的一种新型的降脂药物, 于2002年底经美国FDA批准上市, 商品名为Zetia, 目前所知其作用靶点是NPC1L1蛋白、膜联蛋白-2-小窝蛋白-1(annexin-2-caveolin-1)复合物和氨肽酶N(aminopeptidase N CD13, APN), 该药物的几个作用靶点与胆固醇的跨膜转运蛋白有关。

关键词 [依泽替米贝](#) [靶点](#) [胆固醇](#) [转运](#)

分类号 [R972.6](#)

Abstract

Key words

DOI:

通讯作者 廖端芳 dfliao66@yahoo.com.cn

扩展功能

本文信息

▶ [Supporting info](#)

▶ [PDF\(131KB\)](#)

▶ [\[HTML全文\]\(0KB\)](#)

▶ [参考文献](#)

服务与反馈

▶ [把本文推荐给朋友](#)

▶ [加入我的书架](#)

▶ [加入引用管理器](#)

▶ [复制索引](#)

▶ [Email Alert](#)

▶ [文章反馈](#)

▶ [浏览反馈信息](#)

相关信息

▶ [本刊中 包含“依泽替米贝”的相关文章](#)

▶ [本文作者相关文章](#)

· [夏承来综述 廖端芳](#)