

<<药物分析>>

图书基本信息

书名：<<药物分析>>

13位ISBN编号：9787117144049

10位ISBN编号：7117144041

出版时间：1980-6

出版时间：人民卫生

作者：杭太俊 编

页数：582

版权说明：本站所提供下载的PDF图书仅提供预览和简介，请支持正版图书。

更多资源请访问：<http://www.tushu007.com>

## <<药物分析>>

### 内容概要

本书第7版教材在既往6版的基础上，结合学科和医药技术的最新发展进行了修订。在内容安排上力求继续保持既往各版在药物分析知识方面所体现的系统性、先进性和实用性。

全书共分二十一章，主要包括：药物的鉴别试验，芳酸类非甾体抗炎药物的分析，二氢吡啶类钙通道阻滞药物的分析，喹啉与青蒿素类抗疟药物的分析，甾体激素类药物的分析，合成抗菌药物的分析等。

## &lt;&lt;药物分析&gt;&gt;

## 书籍目录

绪论

第一章 药品质量研究的内容与药典概况

第二章 药物的鉴别试验

第三章 药物的杂质检查

第四章 药物的含量测定方法与验证

第五章 体内药物分析

第六章 芳酸类非甾体抗炎药物的分析

第七章 苯乙胺类拟肾上腺素药物的分析

第八章 对氨基苯甲酸酯和酰胺类局麻药物的分析

第九章 二氢吡啶类钙通道阻滞药物的分析

第十章 巴比妥及苯并二氮杂革类镇静催眠药物的分析

第十一章 吩噻嗪类抗精神病药物的分析

第十二章 喹啉与青蒿素类抗疟药物的分析

第十三章 莨菪烷类抗胆碱药物的分析

第十四章 维生素类药物的分析

第十五章 甾体激素类药物的分析

第十六章 抗生素类药物的分析

第十七章 合成抗菌药物的分析

第十八章 药物制剂分析概论

第十九章 中药及其制剂分析概论

第二十章 生物制品分析

第二十一章 药品质量控制中现代分析方法的进展

## &lt;&lt;药物分析&gt;&gt;

## 章节摘录

版权页：插图：1.药品说明书 药品说明书是以应用文体的方式对药品进行相对详细的表述，使人了解和认识所介绍的药品，用以指导安全、合理使用药品。

药品说明书应当包含药品安全性、有效性的重要科学数据、结论和信息。

是指导医生与患者合理用药的重要依据，具有一定的法律效力。

药品说明书对疾病名称、药学术语、药品名称、临床检验名称和结果的表述，应当采用国家统一颁布或规范的专用词汇，度量衡单位应当符合国家标准的规定。

药品说明书应当列出全部活性成分或者组方中的全部中药药味。

注射剂和非处方药还应当列出所用的全部辅料名称。

药品处方中含有可能引起严重不良反应的成分或者辅料的，应当予以说明。

药品说明书应当充分包含药品不良反应信息，详细注明药品不良反应。

药品生产企业未根据药品上市后的安全性、有效性情况及时修改说明书或者未将药品不良反应在说明书中充分说明的，由此引起的不良后果由该生产企业承担。

2.药品标签 药品的标签是指药品包装上印有或者贴有的内容，分为内标签和外标签。

药品内标签指直接接触药品的包装的标签，外标签指内标签以外的其他包装的标签。药品标签应当尽可能多地包含药品信息。药品内标签至少应当标注药品通用名称、规格、产品批号、有效期等内容。

对贮藏有特殊要求的药品，应当在标签的醒目位置注明。

药品的标签应当以说明书为依据，其内容不得超出说明书的范围，不得印有暗示疗效、误导使用和不适当宣传产品的文字和标识。

3.药品包装 直接接触药品的包装材料和容器应符合国家药品监督管理部门的有关规定，均应无毒、洁净，与内容药品应不发生化学反应，并不得影响内容药品的质量。

药品包装必须适合药品质量的要求，方便储存、运输和医疗使用。

药品包装必须按照规定印有或者贴有标签并附有说明书。

<<药物分析>>

编辑推荐

《药物分析(第7版)(供药学类专业用)》为卫生部“十二五”规划教材,全国高等医药教材建设研究会“十二五”规划教材,全国高等学校药学专业第七轮规划教材之一。

<<药物分析>>

版权说明

本站所提供下载的PDF图书仅提供预览和简介，请支持正版图书。

更多资源请访问:<http://www.tushu007.com>