

《中国药品标准》稿约

《中国药品标准》是国家药品监督管理局主管、国家药典委员会主办的学术期刊,是服务国家药品监管、促进国家药品安全及高质量发展的平台,是全面展示药典与国家药品标准创新驱动、交流互动及研讨思辩的工作论坛。自2000年4月18日创刊以来,为贯彻实施国家药品标准化,促进药品安全有效、质量可控发挥着重要的作用,其社会影响日益扩展和提升。

目前,《中国药品标准》是《中国核心期刊(遴选)数据库》收录期刊、《中国学术期刊评价研究报告(第六版)》(遴选)数据库收录期刊、《中国学术期刊综合评价数据库》统计源期刊、《中国期刊全文数据库》全文收录期刊、《中文科技资料目录-医药卫生收录源》期刊,被世界卫生组织西太区医学索引(WPRIM)、CA化学文摘(美)、《中国知网》(CNKI)、《万方数据——数字化期刊群》等收录。

本刊设立的栏目有:标准论坛、论著、综述、标准管理与法规、方法学研究、辅料与包材、标准与临床、国外药品标准动态等,亦可结合标准工作开设相关专题栏目。

1 投稿要求

文稿应具有科学性、创新性、实用性。来稿要求论点明确,数据可靠,文字简练,重点突出,层次清晰。

请登录《中国药品标准》网站(<http://ypbz.cnjournals.com>),经注册后上传电子稿。请上传盖有公章的单位介绍信,并注明保密审查意见;附作者书面声明“来稿未投他刊”及每位作者的亲笔签名,并签署论文著作权转让协议(协议模板请在杂志网站下载专区下载,若所投论文最终未被录用的,则协议自动失效);请务必写清楚作者姓名及通讯地址、邮政编码、联系电话(含手机号)、E-mail。文稿凡属基金资助、国家攻关项目请注明项目编号,标注在首页下,并附相关证明复印件。

2 撰写要求

文题、层次标题、表题、图题及参考文献、致谢等,一律顶格书写。

2.1 文章题目

文章题目应简明确切地反映主题,且不宜过长,一般不超过20字,一般不要副题。避免使用化学式、公式及不太为读者所熟悉的缩写等。所有的文稿均应附有英文题目,中、英文题目意义必须一致。

2.2 作者署名

作者是论文的法定著作权人和责任者,应是参与来稿专题研究的主要工作者并可对全文的内容负责。作者署名的次序按参加者对论文工作的贡献大小排序,第一作者须事先征得本文其他作者的意见,包括排列顺序。各作者姓名间用“,”分隔,英文部分中国人姓名按汉语拼音拼写,姓大写,名的第一字母大写,如:ZHAO Wenting。外国人姓名按其习惯书写。第一作者和通信作者的简介(姓名、学位、职称、研究方向、联系电话、E-mail)需在首页页脚注明。

2.3 作者单位

作者的中英文单位名称要写全名,单位、所在城市及邮政编码加括号放在作者名后。若作者的工作单位不同,应编号并在作者姓名右上角注明相应编号,各单位间用“;”分隔。英文部分应与中文对应,实词的第一个字母应大写,如:National Institutes for Food and Drug Control。

2.4 摘要

为适应读者了解论文全面内容的需要,并便于参与国际学术交流,本刊文章均采用中、英文摘要。综述类稿件采用非结构式摘要,包含目的、方法、结果、结论等相关内容,字数一般在150字以内。论著类稿件,应附中英文结构式摘要。摘要应能概括全文的要点,浓缩体现本论文价值,英文摘要与中文摘要对应或更详细,力求用词、语法、含意和逻辑正确。结构式摘要(Abstract)涵盖以下四个要素:①目的(Objective):研究、研制、调查的目的、缘由、范围和重要性等。②方法(Methods):原理、理论、材料、方法、条件、程序等。③结果(Results):实验研究数据、效果、性能、结果等。④结论(Conclusion):简要结果分析、比较、评价、建议等。

2.5 关键词

应从文题、摘要、正文中选取与中心问题有关的关键词,一般为5个以上,之间用“;”分隔。宜选自

《医学主题词注释字顺表》(MeSH)词表)、《中医药学主题词表》、国家药典委员会编写的《中国药品通用名称》、全国自然科学名词审定委员会公布的《医学名词》、《药学名词》和《化学名词》等相关学科常用词组。中、英文关键词须对应。

每篇论文中文关键词的下行为“中图分类号”、“文献标识码”、“文章编号”和“Doi”号。

2.6 文稿结构

文稿尽量用较少的层次阐述文章的意义,层次排序号用阿拉伯数字标示:“1”“1.1”“1.1.1”。最多不宜超过4层。

2.7 前言及讨论

前言主要阐明本文的立题依据,重点说明研究思路、实验基础及国内外现状。概述本文的研究目的和创新性,简述方法与结论。非公知公用的缩写符号应在首次出现时注明中文全称。

讨论要突出作者自己的新发现及得出的结论和观点,交代本研究的不足之处。应避免重复已表述过的结论、不成熟的论断或资料不足以得出的结论。如理由充足时,可以提出设想和建议,但须恰如其分。

2.8 实验部分

应注明主要实验材料及仪器的规格、型号、来源。实验方法若与文献报道相同,一般可引文献;如有实质性改进,应将改进方法写明;如系作者创新,宜详述,以便他人重复。

2.9 表和图

图、表的设计应正确、合理、易懂,单看图表就能大体了解实验内容,如药物、动物、剂量、时间、指标及结果等,图题、图注、表题、表注均采用中、英文对照的书写格式,图表内部采用英文书写。文中应附清晰的原图,图稿应去背景和无用的数字,照片清晰易辨,显微照片应画上长度标尺;图谱应有横坐标及纵坐标,坐标上应标明物理量名称(或符号)及其单位名称(或符号)。用文字已能说明问题的,可不用图和表。如需用图和表,则文中不需重复其数据,只须描述其主要发现即可。图和表均应接于相应自然段后。

2.10 数字及有效数字

书写4位和4位以上的数字,要采用三位分节法;系列数字间用“、”分开;数字与单位间空开;阿拉伯数字起讫数间中文用“~”,英文用“-”;实验结果应明确测定次数;所用统计方法须公认;数字增加用倍数表示,减少用分数或“%”表示。有效数字的修约遵照“四舍六入五留双”的原则一次完成。

2.11 计量单位及符号

计量单位依照“中华人民共和国法定计量单位”(简称“法定单位”)和中国标准出版社出版的《量和单位》的有关规定。量名称和量符号应规范使用及书写。量符号均使用斜体,如 V (体积)、 m (质量)、 t (时间);数字后带单位者,应尽量使用单位符号表,数字与单位符号间应留一个字符空隙。某些常用量及其符号,因其不符合有关规定或易与有关符号产生混淆或误解应停用。如“比重”(sp. gr, sg)应改为“相对密度”(d)、“原子量”(AW, aw)应改为“相对原子质量”(A_r)、“分子量”(MW, mw)应改为“相对分子质量”(M_r)等。单位名称也有简称与全称之分,两者可等效使用,数字后带单位者,均用单位符号表示。单位符号前的数字避免使用分数。数字与单位符号间应留一个字符空隙。当数值过大或过小时,应改用适当词头符号如M, p或以10ⁿ, 10⁻ⁿ的形式表示,但应遵守有效数字及数字修约规则。单位、词头符号及阿拉伯数字一律采用正体。组合单位中不使用斜线和括号间隔,更不宜将斜线、负指数幂或汉字混用表示相除,如常用法定单位为“mg·kg⁻¹·d⁻¹”,不能再表示为“mg/kg/d”“mg·kg⁻¹/d”“每日mg/kg”或“每千克mg/d”等。药物、试剂浓度及各类生化指标使用法定单位的基本原则是:①习用%,比例数(如1:1000)等相对数表示结果者可继续使用;当表示变动范围时,波浪号(~)前后两数值中的%或10ⁿ均应同时写出,不能省略前面的%或10ⁿ而只写后面的,如3.0%~5.0%不能写成3~5%,4.0×10¹²~5.5×10¹²不能写成4.0~5.5×10¹²等。②习用的各类百分浓度(v/v, w/v, w/w)及其单位g/dl(g%), mg/dl(mg%), mL%(vol%);当量浓度(N)及其单位N, Eq/L, mEq/L, μEq/L;克分子浓度及其单位M, mM, μM;以及表示微量物质含量的ppm, pphm, ppb等均应停用,改用相应的法定单位表示,如1M H₂SO₄应改为1 mol·L⁻¹ H₂SO₄, 1N H₂SO₄应改为0.5 mol·L⁻¹ H₂SO₄等。③元素、离子或基团的化合价应标在右上角,且应数字在前,表示正负化合价或阴阳离子的“+”“-”在后,如Mg²⁺(不用Mg⁺⁺, Mg⁺², PO₄³⁻不用PO₄⁻³, PO₄⁻⁻⁻)等。④年龄和体质量均须用实际测得的平均数±标准差($\bar{x} \pm s$)表示,按体质量计算的药物剂量应以“g(mg)·kg⁻¹·d⁻¹”表示。

2.12 参考文献

文中相应内容处标注阅读过的文献资料。参考文献的引用,应为作者亲自阅读过的文献。参考文

文献的标注采用顺序编码制,按引用文献出现的先后顺序用阿拉伯数字依次编号,将序号置于方括号内,如[1],[1,2],[3-6]。在正文中,除了引文标注的文献序号是语句的组成部分(能读出来)且紧跟着“文献”二字时不排成上标的形式外,其他的文献序号均以上标形式放置。参考文献的著录按文章中引用的顺序依次排列,每条著录项目应齐全。已被采用而未刊出的文献,可在投稿列入参考文献,校对时再补充发表的年、卷、期、页等信息。中文文献的内容采用中、英文对照的格式书写;文献的作者3位以内,全部写出;超过3位,只写出前3位,其后加“等”“*et al*”;外国人姓名也按姓在前,缩写名在后的原则书写。题名后用方括号加注文献类型标识(专著:[M];论文集:[C];汇编:[G];报纸文章:[N];期刊文章:[J];学位论文:[D];报告:[R];标准:[S];专利:[P];档案:[B];古籍:[O];参考工具:[K];其他未说明的文献类型:[Z])。对于非纸张型载体的电子文献,需加注参考文献类型标识(数据库:DB;计算机程序:CP;电子公告:EB)及载体类型标识(磁带:MT;磁盘:DK;光盘:CD;联机网络:OL),如[DB/OL]—联机网上数据库,[DB/MT]—磁带数据库,[M/CD]光盘图书,[CP/DK]磁盘软件,[J/OL]网上期刊,[EB/OL]网上电子公告。

参考文献具体书写格式参照下列要求(请注意字母的大小写、正斜体以及标点符号等书写要求):

期刊: 作者. 题名[J]. 刊名,年,卷(期):起页.

[1] 于雷,周勇,王军志. 基于基因修饰细胞系的生物检定法研究进展[J]. 中国药品标准, 2022,23(2):101.

YU L, ZHOU Y, WANG JZ. Research progress of genetically modified cell-based bioassays[J]. Drug Stand China, 2022,23(2):101.

[2] WOO H, KIM JW, HAN KM, *et al*. Simultaneous analysis of 17 diuretics in dietary supplements by HPLC and LC-MS/MS[J]. Food Addit Contam Part A Chem Anal Control Expo Risk Assess, 2013, 30(2):209.

专著: 作者. 书名[M]. 卷. 版次. 出版地:出版社(商),年:起页. 或作者(主编或章节作者). 题名[M]//编者. 书名. 卷. 版次. 出版地:出版社(商),年:起页.

[3] 王军志. 生物技术药物研究开发和质量控制[M]. 3版. 北京:科学出版社,2018:76.

WANG JZ. Research, Development and Quality Con-

trol of Biopharmaceuticals[M]. 3rd ed. Beijing: Science Press, 2018:76.

[4] 中国药品生物制品检定所中国药品检验总所. 中国药品检验标准操作规范[M]. 北京:中国医药科技出版社,2010:200.

National Institutes for Drug and Biologic Control. Standard Operating Norms of Chinese Drug Control [M]. Beijing: China Medical Science Press, 2010:200.

[5] 国家药典委员会. 中国药典分析检测技术指南[M]北京:中国医药科技出版. 2017:174.

Chinese Pharmacopoeia Commission. Guidance on Analysis and Testing Technology of the Chinese Pharmacopoeia [M] Beijing: China Medical Science Press. 2017:174.

[6] 中国食品药品检定研究院. 国家药包材标准[M]. 北京:中国医药科技出版社. 2015:344.

National Institutes for Food and Drug Control. National Standards for Pharmaceutical Packaging Materials [M]. Beijing: China Medical Science Press. 2015:344.

[7] 国家食品药品监督管理局. 国家药品标准 WS3-B-2079-96[S]. 1996.

State Food and Drug Administration. National Drug Standards WS3-B-2079-96 [S]. 1996.

[8] HAANKER RU, RAMESHA BT, RAVIKANATH G, *et al*. Chemical profiling of Nothapodytes nimmoniana for camptothecin, an important anticancer alkaloid; towards the development of a sustainable production system[M]//RAMAWAT KG, MERILLON JM. Bioactive Molecules and Medicinal Plants. Berlin: Springer Berlin Heidelberg, 2008:197.

标准: 标准编号,标准名称[S]. 出版年:起页.

[9] 中华人民共和国药典 2015 年版. 一部[S]. 2015:50.

ChP 2015. Vol I [S]. 2015:50.

[10] 中华人民共和国药典 2015 年版. 四部[S]. 2015:附录 1105.

ChP 2015. Vol IV [S]. 2015: Appendix 1105.

[11] 中华人民共和国药典 2015 年版. 三部[S]. 2015:通则 57.

ChP 2015. Vol III [S]. 2015: General Chapters 57.

[12] 国家药品标准:化学药品地方标准上升国家标准. 第2册[S]. 2002:116.

- National Drug Standards; National Standards for Chemicals Promoted from Local Standards. Vol 2 [S]. 2002:116.
- [13] 卫生部药品标准. 中药成方制剂第八册[S]. 1993: 80.
Drug Specifications Promulgated by the Ministry of Public Health. P R China. Chinese Meteria Medica preparation. Vol VIII [S]. 1993: 80.
- [14] 卫生部药品标准. 中药成方制剂第一册[S]. 1989: 1.
Drug Specifications Promulgated by the Ministry of Public Health. P R China. Formulation of Traditional Chinese Medicine. Vol 1 [S]. 1989: 1.
- [15] GB/T 21928—2008 食品塑料包装材料中邻苯二甲酸酯的测定[S]. 2008.
GB/T 21928—2008 Determination of Phthalate Esters in Food Plastic Packaging Materials [S]. 2008.
- [16] 国家食品药品监督管理局. YBH2003 2004 三磷酸胞苷二钠注射液[S]. 2004.
China Food and Drug Administration. YBH20032004 Cytidine disodium triphosphate for injection[S]. 2004.
- [17] USP 40-NF 35[S]. 2017:5038.
- [18] BP 2009 [S]. 2009:2124.
- [19] EP 6.0 [S]. 2008:156.
- 学位论文:** 作者. 文章题名[D]. 保存地: 保存者, 年份.
- [20] 李泱. 莲藕藕节鞣质提取纯化及其抗氧化活性研究[D]. 武汉: 华中农业大学, 2009.
LI Y. Studies on the Technique of Extract and Purification and Its Anti-oxidant Ability of Tannin from Node of Lotus Root [D]. Wuhan: Huazhong Agricultural University, 2009.
- 专利:** 专利申请者或所有者. 专利题名: 专利国别, 专利号[P]. 公告日期或公开日期.
- [21] 昆明医科大学第一附属医院. 一种人类胎盘透过性实验研究装置: 中国, 201120210918. 0[P]. 2011-12-07.
First Affiliated Hospital of Kunming Medical University. A Equipment for Human Placental Transfer Studies; China, 201120210918. 0[P]. 2011-12-07.

报纸: 作者. 文献题名[N]. 报纸名, 出版年-月-日(版次)

- [22] ZHANG C.Y. Bitter pill for traditional Chinese medicine[N]. China Daily, 2013-11-25(13)

电子文献: 作者. 文章题名: 其他题名信息[文献类型标志/文献载体标志]. 出版地: 出版者, 出版年(更新或修改日期)[引用日期]. 获取或访问路径例:

- [23] PACS-L. The Public-access Computer Systems Forum [EB/OL]. Houston, Tex; University of Houston Libraries, 1989 [1995-05-17]. <http://info.lib.uh.edu/pacsl.html>.
- [24] CHRISTINE M. Plant physiology: plant biology in the genome era [J/OL]. Science, 1998, 281: 331 [1998-09-23]. <http://www.sciencemag.org/cgi/collection/anatmorp>.

3 其他有关事宜

3.1 作者投稿后可随时根据稿件号上网查询文章的进度。作者如欲改投他刊, 须与提前我刊联系。否则因此造成后果, 均由作者承担。凡被刊用稿件将向作者酌致稿酬, 并赠送当期杂志。本刊不收审稿费。

3.2 凡退回修改的稿件请严格按本刊稿约要求及退改意见修改, 务请在规定时间内修回, 超过时限, 将按新稿处理。

3.3 来稿文责自负。依照《著作权法》有关规定, 编辑部可对来稿作文字修改、删节, 凡涉及原意的重大修改则提请作者考虑。

3.4 为适应我国信息化建设需求, 扩大读者、作者学术交流渠道, 本刊已加入中国学术期刊网、万方数据数字化期刊群等。作者著作权使用费与本刊稿酬一次性付给。

3.5 联系方式

《中国药品标准》编辑部

稿件编辑联系电话:

010-67079572; 010-67079575

其他事务联系电话:

010-67079575; 010-67079587

网址: <http://ypbz.cnjournals.com>

E-mail: zgyzbzzz@chp.org.cn