

<<临床药理学>>

图书基本信息

书名 : <<临床药理学>>

13位ISBN编号 : 9787117091794

10位ISBN编号 : 7117091797

出版时间 : 2007-12

出版时间 : 人民卫生

作者 : 李家泰

页数 : 2375

版权说明 : 本站所提供之下载的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>

<<临床药理学>>

内容概要

《临床药理学》是一部在理论上与实践中指导和帮助临床合理用药的专业参考书。它把药理学和临床医学紧密结合，系统地阐明药物在人体内作用规律以及药物与人体相互作用关系，并详细介绍各类药物的药理作用、临床药理和治疗作用，提供了有关的药效动力学（Pharmacodynamics，PD）、药代动力学（Pharmacokinetics，PK）和合理用药的信息与资料。本书同时通过详细介绍新药审批要求，国家对药品临床试验的监督管理措施，新药临床试验质量管理规范和新药临床试验研究方法，包括药代动力学和生物等效性研究方法等，比较全面地提供了新药临床药理研究和合理使用各类药物所需要的有关知识、信息和技术方法，有助于各地新药临床研究机构和新药研究开发单位，药品的研制、使用、生产、审评、监督、管理等各有关方面正确掌握和了解进行临床试验研究和评价的规范、原则和技术、方法。本专业参考书对提高合理用药能力，提高药物治疗学水平，推动新药开发研究，促进医学与药学发展均会起着积极的作用。

<<临床药理学>>

书籍目录

总论 第1章 临床药理学与药物治疗学 第2章 药物制剂、给药途径和生物利用度的关系 第3章 药物吸收、体内分布和细胞膜屏障保用 第4章 药物的生物转化 第5章 药物的排泄 第6章 药代动力学基本原理与计算方法 第7章 临床药代动力学 第8章 特殊情况下的临床药代动力学 第9章 药效动力学基本理论及量效关系 第10章 遗传药理学与影响药物处置和药效的因素 第11章 药物相互作用 第12章 新药非临床药理、毒理评价原则与研究方法 第13章 新药临床药理评价与临床试验质量管理规范 (GCP) 第14章 药品注册审批与管理 第15章 药物临床研究的监督管理 第16章 治疗药物监测 第17章 生物样本中药物浓度的定量分析 第18章 药源性疾病 第19章 药物不良反应监测 第20章 临床药理咨询服务 第21章 药物依赖性与药物滥用 第22章 肠外与肠内营养支持的循证基础及其临床药理 第23章 生物技术产品的临床药理 第24章 妊娠期及哺乳期临床药理 第25章 小儿临床药理 第26章 老年临床药理 第27章 眼科药物临床药理 第28章 临床药物急性中毒 第29章 统计学在临床药理学的应用 第30章 电子计算机在临床药理学的应用各论附录1 附录2中文名词索引英文名词索引

<<临床药理学>>

编辑推荐

《临床药理学(第3版)》由人民卫生出版社出版。

<<临床药理学>>

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>