

《药物评价研究》杂志投稿须知

《药物评价研究》是由天津药物研究院和中国药学会主办的国家级药学科技学术性期刊,月刊,国内外公开发行人。本刊为**中文核心期刊**(中文核心期刊要目总览)、**中国科技核心期刊**(中国科技论文统计源期刊)、RCCSE 中国核心学术期刊(A)、天津市一级期刊。已被荷兰 Scopus、波兰《哥白尼索引》(Index of Copernicus, IC)、美国《乌利希期刊指南》(Ulrich's Periodicals Directory, Ulrich PD)、美国《化学文摘(网络版)》(Chemical Abstracts, CA)、英国国际农业与生物科学研究中心(CABI)、中国知网(CNKI)中国期刊全文数据库、万方数据库等多个数据库收录,并由中国知网独家全文发布和优先出版。

本刊以报道药物评价工作实践,推动药物评价方法研究,开展药物评价标准或技术探讨,促进药物评价与研究水平的提高,为广大药物研究人员提供交流平台为宗旨。报道内容涵盖了药物及其制剂的评价规范以及药物质量评价、安全性评价、药效学评价、药理学研究、药动学评价、临床评价、上市药物评价等,并分设专论、评价指南、审评规范、实验研究、临床评价、循证研究、综述等栏目。

1 投稿要求

1.1 投稿方式

本刊采用在线投稿、审稿、查询系统,作者可登录 www.tiprpress.com 或 www.中草药杂志社.中国 投递、查询稿件,不接受纸质投稿和邮箱投稿。**国家自然科学基金资助项目,国家、省、部级攻关或重点项目,开放实验室研究项目论文,实行绿色通道,优先发表。**

1.2 出版伦理规范

投稿作者须遵循本刊的出版伦理道德规范,具体内容详见中草药杂志社网站本刊网页。

1.3 版权转让协议

登录 www.tiprpress.com 或 www.中草药杂志社.中国 →《药物评价研究》杂志→下载专区→版权转让协议书。

2 文稿的撰写要求

2.1 文题

稿件要求提供中英文题名。中文题名应以简明、具体、确切的词语概括文章的要旨,符合编制题录、索引和检索的有关原则,并有助于选择关键词和分类号。题名中应避免使用非公知公用的缩写词、字符、代号以及结构式或公式。英文题名首字母大写,其他均小写,英文题名中不用冠词,并应与中文题名含义相一致。

2.2 作者及工作单位

作者署名在文题下按序排列,应限于参加研究工作并能解答有关问题及对文稿内容负责者,通信作者用“*”标出。对论文有贡献的其他人员如协助工作或提供资料、材料者可放在志谢项。作者姓氏的汉语拼音字母全部大写,复姓应连写;名的首字母大写。

工作单位名称使用全称,工作单位名称后写出所在省、市及邮政编码,并附单位的英文名称,应与中文单位名称对应,作者工作单位的英文名称还应在城市名称及邮政编码之后加列国名,其间以“,”分隔。作者如隶属多个单位,在署名右上角加阿拉伯序号注明。若投稿后第一作者或第一单位有变动,需要提供单位证明信。

文题和署名书写示例:

枸杞子功效主治、临床应用及现代药理作用研究进展

罗 群¹, 金红宇², 杨建波², 王 莹^{2*}, 马双成³, 魏 锋^{2*}

1. 沈阳药科大学 功能食品与葡萄酒学院, 辽宁 沈阳 117004

2. 中国食品药品检定研究院, 北京 102629

3. 国家药典委员会, 北京 100061

Efficacy and main effects, clinical application and progress research on modern pharmacological action of *Lycium barbarum*

LUO Qun¹, JIN Hongyu², YANG Jianbo², WANG Ying², MA Shuangcheng³, WEI Feng²

1. Faculty of Functional Food and Wine, Shenyang Pharmaceutical University, Shenyang 117004, China

2. National Institutes for Food and Drug Control, Beijing 102629, China

3. Chiness Pharmacopoeia Committee, Beijing 100061, China

2.3 摘要和关键词

稿件需附加中、英文摘要和关键词。中文摘要300~400字,关键词5~8个,关键词尽量选用《汉语主题词表》和《中医中药主题词表》中的规范词,主要的自由词和未被词表收录的新学科、新技术中的重要术语也可作为关键词标出,多个关键词之间用“;”分隔。研究性论文中、英文摘要均采用四要素结构式书写,即目的(Objective)、方法(Methods)、结果(Results)和结论(Conclusion)。综述性论文需写出指示性摘要,中文300字以上。摘要、关键词作为标识词,其后应加冒号。

2.4 地脚

①收稿日期:由编辑部填写收稿的具体日期。②基金项目:基金项目应注明国家有关部门的正式基

金名称全称及合同编号；多个基金时，按照国家级、省部级、一般基金顺序排列，多个基金之间用“；”分割；项目合同或任务书电子扫描件需于投稿时作为附件上传，以便编辑部复核、存档。③第一作者简介：第一作者姓名（出生年—）、性别、民族（汉族可省略）、籍贯、学位、职称及研究方向，并提供详尽的联系方式（电话、E-mail 等）。④通信作者：姓名、职称、研究方向及联系方式等。

地脚书写示例：

收稿日期：2024-06-16

基金项目：国家自然科学基金委青年基金项目（82204617）；国家重点研发计划项目（2022YFC3501505）

第一作者：罗 群（2000—），女，硕士研究生，研究方向为中药质量控制和评价。E-mail: 3038729683@qq.com

*共同通信作者：王 莹（1986—），女，博士，副研究员，从事中药质量与安全研究。E-mail: wayi_1986@163.com
魏 锋，男，博士，研究员，从事中药质量控制和评价研究。E-mail: weifeng@nifdc.org.cn

2.5 正文

一般应包括以下几个部分：①引言；②材料和方法；③结果；④讨论；⑤参考文献。正文应层次分明，在层次标码后，应拟定标题。尽量减少层次，不得多于3层，采用1, 1.1, 1.1.1方式。层次的数字序号顶格写，序号后要空1个汉字接排标题。

2.5.1 引言 概述本研究的理论依据、研究背景、思路、实验基础及国内外现状，并应明确提出论文研究的目的、意义和特点。

2.5.2 材料和方法 主要仪器设备应注明名称、生产厂商、型号。药品和化学试剂应注明必要的商品名称、来源、单位、规格、纯度、产品批号等。药名符合《中国药品通用名称》及《国际非专有药名》

（International Nonproprietary Names, INN），不用代号。复方制剂应提供起主要药理作用的药味名称和内在质量控制方法。动植物、微生物实验材料必须注明正确的拉丁学名，并提供鉴定人（姓名、职称）及其所在单位。实验动物应提供品种、品系及亚系的确切名称；性别、年龄、数量、体质量、来源单位及单位的实验动物生产许可证号；饲养环境和实验环境（如饲料类型、营养水平、照明方式、温度、湿度要求），动物实验需说明研究方案符合的动物伦理原则，提供伦理审批号或登记号。进行药物人体临床试验时，需要提供患者的来源医疗机构、收治时间、病例数，以及性别组成、年龄、病程等一般资料。必须提供患者疾病诊断的纳入标准，必要时提供剔除标准。人体临床试验，作者需提供研究方案的伦理审查证明文件，同时提供伦理审批号或登记号，患者（受试者）应签订知情同意书。

实验方法尽量简洁明了，准确说明药物和化学品的使用方法、剂量、频次、时间、给药途径及仪器的使用步骤。凡文献已有记述的方法，一般可引用文献，对新的或有实质性改进的方法要详细介绍并对其限度加以评价。如是自己创新的方法，则宜详述，以便他人重复。

2.5.3 结果 结果的叙述应实事求是、简洁明了、数据准确，按照逻辑顺序在正文、表格和图中表述所得结果，文字叙述时，无需重复图表中的全部数据，只需强调或概括其重要发现。

2.5.4 讨论 简明扼要，重点突出，主要阐述论文的新发现及对结果的分析、实验不足之处，不重复引言及结果中已叙述的内容，避免不成熟的论断。

2.5.5 参考文献

为便于国际交流，原文为中文的参考文献必须补充英文对照。参考文献仅限作者亲自阅读过的最新文献（最好引用近5年的），内部资料、鉴定会资料、待发表文章、说明书和CA（可引用原期刊）等不可列为参考文献。参考文献按照在正文中出现的先后次序排列于正文后；参考文献的序号左顶格个位对齐，并用加方括号表示，如[1]，[2]，...，与正文中的指示序号格式一致。按照国家标准《文后参考文献著录规则》（GB/T 7714—2005）的规定书写。

根据GB/T 3469规定，以单字母式标识以下各种参考文献类型。常规文献类型标识有：普通图书（M）、学位论文（D）、期刊（J）、论文集（C）、标准（S）、报告（R）、专利（P）等。电子文献类型标识有：电子公告（EB）、数据库（DB）等。载体类型标识有：联机网络（OL）、光盘（CD）等。

a 普通图书和学位论文

[序号] 主要责任人. 文献题名 [文献类型标识]. 出版地：出版者，出版年。

[1] 高天兵, 郑强. 药品GMP指南——原料药：采用传统发酵工艺生产原料药的特殊要求 [M]. 北京：中国医药科技出版社, 2023.

Gao T B, Zheng Q. *Guidance of Good Manufacturing Practices for Drug, Active Pharmaceutical Ingredients, Special requirements for the production of APIs using traditional fermentation processes* [M]. Beijing: China Medical Science and Technology Press, 2023.

[2] Xiao J B, Sarker S D, Asakawa Y. *Handbook of Dietary Phytochemicals* [M]. Singapore: Springer, 2021.

[3] 刘凯昕. 基于化学生物学的桂皮醛镇静作用机制研究 [D]. 天津：南开大学, 2022.

Liu K X. Study on the mechanism of cinnamaldehyde in sedative effect based on chemical biology [D]. Tianjin: Nankai University, 2022.

[4] Son S Y. Design principles and methodologies for reconfigurable machining systems [D]. Michigan: University of Michigan, 2000.

b 期刊

[序号] 主要责任人. 文献题名 [文献类型标识]. 刊名, 年,卷(期): 起止页码.

[5] 张贤睿, 王莹, 李耀磊, 等. 鲜竹沥化学成分、药理作用研究进展及质量标志物 (Q-Marker) 预测 [J]. 中草药, 2024, 55(3): 1026-1033.

Zhang X R, Wang Y, Li Y L, et al. Research progress on chemical composition and pharmacological effect of fresh bamboo juice and prediction of its quality marker [J]. Chin Tradit Herb Drugs, 2024, 55(3): 1026-1033.

[6] Bray F, Laversanne M, Sung H, et al. Global cancer statistics 2022: GLOBOCAN estimates of incidence and mortality worldwide for 36 cancers in 185 countries [J]. CA Cancer J Clin, 2024, 74(3): 229-263.

c 析出文献

[序号] 析出文献主要责任人. 析出文献题名 [文献类型标识] // (原文献主要责任人). 原文献题名 [文献类型标识]. 出版地: 出版者, 出版年.

[7] 王刚, 田培郡, 赵建新, 等. 短双歧杆菌 CCFM1025 可缓解由轻度慢性不可预知压力引起的抑郁症状和相关肠道菌群失调 [A] // 第十五届益生菌与健康国际研讨会摘要集[C]. 南京: 第十五届益生菌与健康国际研讨会摘要集, 2020.

Wang G, Tian P J, Zhao J X, et al. *Bifidobacterium breve* CCFM1025 alleviates the symptom of depression and related microbiota dysbiosis induced by chronic unpredictable mild stress [A]. Summary of the 15th International Symposium on Probiotics and Health [C] Nanjing: Summary Collection of the 15th International Symposium on Probiotics and Health, 2020.

[8] Snodin D J, Suitters A. Toxicology and Adverse Drug Reactions [A] // *Stephens' Detection and Evaluation of Adverse Drug Reactions* [M]. Chichester, West Sussex: John Wiley & Sons., Ltd., 2004.

d 国际、国家标准

[序号] 标准名称 [文献类型标识]. 发布时间.

[9] 中国药典 [S]. 一部. 2020.

Pharmacopoeia of the People's Republic of China [S]. Volume I. 2020.

[10] The United States Pharmacopeial Convention 47 [S]. 2024.

e 专利

[序号] 专利申请者或所有者. 专利题名: 专利国别, 专利号 [文献类型标识]. 公告日期或公开日期.

[11] 黄鹏, 常皓云, 汪电雷, 等. 紫檀芪丹皮酚查尔酮酰胺类衍生物、其制法及医药用途: 中国, CN202311399799.1 [P]. 2024-06-04.

[12] Orth W, Engel J. Process for the preparation of 2-amino-3-nitro-6-(4-fluorobenzylamino) pyridine and 2-amino-3-

carbethoxyamino-6-(4-fluorobenzylamino) pyridine: DE, 3608762 [P]. 1986-10-02.

f 电子文献

[序号] 主要责任人. 文献题名 [文献类型标志/文献载体标志]. 出版地: 出版者, 出版年(更新日期或修改日期) [引用日期]. 获取和访问路径.

[13] 国家药品监督管理局药品审评中心. 化学药品说明书及标签药学相关信息撰写指导原则 (试行) [EB/OL]. (2023-03-21) [2024-07-09]. <https://www.cde.org.cn/zdyz/domesticinfo?page?zdyzIdCODE=ffc29f22d3db455455f9178e188254d6>.

Center for Drug Evaluation, National Medical Products Administration. Pharmaceutical Information Writing on Chemical Drug Instructions and Labels Guidance (Trial) [EB/OL]. (2023-03-21) [2024-07-09]. <https://www.cde.org.cn/zdyz/domesticinfo?page?zdyzIdCODE=ffc29f22d3db455455f9178e188254d6>

[14] FDA. Content and Format of Composition Statement and Corresponding Statement of Ingredients in Labeling in NDAs and ANDAs Guidance for Industry [EB/OL]. (2024-04-29) [2024-07-09]. <https://www.fda.gov/media/178099/download>.

2.6 单位和符号

常用度量衡单位一律采用中华人民共和国法定计量单位, 并以单位的国际符号表示, 距数字空 1 个自然间空, 不加缩写点, 如长度单位 1 m、3 cm、4 mm 等; 时间单位 1 s、2 min、3 h、4 d 等; 土地面积的单位 km² (千米²)、hm² (公顷)、m² (米²); “亩”从 1992 年 1 月起停止使用。当量浓度(N)、体积克分子浓度(M)已不用, 用 mol·L⁻¹ 为浓度单位。1 M 硫酸为 1 mol·L⁻¹ 硫酸, 1 N 硫酸为 0.5 mol·L⁻¹ 硫酸。表示微量物质的量的 ppm 和 pphm 等已停用, 写成 1×10⁻⁶ 和 1×10⁻⁸。以往用来表示化学位移值的 ppm 也已弃用。旋转速度应为 r·min⁻¹。相对标准偏差(RSD)不用变异系数(cv)。吸光度(A)不用光密度(OD)。“比容”改为“质量体积”或“比体积”。静脉注射(iv)、肌肉注射(im)、腹腔注射(ip)、皮下注射(sc)、脑室内注射(icv)、动脉注射(ia)、口服(po)、灌胃(ig)可采用缩写。

为了减少排印错误, 英文大小写、上下角标、希文及斜体字均请在文中书写清晰。需要斜体的内容包括: 量符号, 如 *p* (压力)、*V* (体积); 生物学中属以下(含属)的拉丁学名, 如 *Valerian officinalis* L. var. *latifolia* Miq.; 化学中表示旋光性、构型、构象、取代基位置等的符号, 如 *d*- (右旋)、*dl*- (外消旋)、*o*- (邻位)、*p*- (对位)、*m*- (间位); 含双键化合物的空间结构, 如 *Z* (顺式)、*E* (反式); 手性化合物空间结构, 如 *R* (顺时针)、*S* (逆时针); 氨基酸、肽类、糖类等: *D* (取代基在右侧)、*L* (取代基在左侧); 取代位的元素, 如 *N*、*O*、*P*、*S*; 常数

k ; 一些统计学符号, 如样本数 n 、均值 $\bar{x}$ 、标准差 s 、 F 检验、 t 检验和概率 P ; 拉丁文字, 如 *in vivo*、*in vitro*。

2.7 数字

以《中华人民共和国国家标准 (GB/T 15835-1995)》出版物上数字用法的规定为准。

2.7.1 凡是可以使用阿拉伯数字且得体的地方, 均应使用阿拉伯数字。

2.7.2 公历世纪、年代、年、月、日和时刻用阿拉伯数字。年份不能简写, 如 1999 年不能写成 99 年。

2.7.3 序数词和编号 包括引文标注中版次、卷次、页码 (除古籍应与所据版本一致外) 均用阿拉伯数字, 如鞍山西道 308 号, 第 7 卷, 第 2 页, 第 3 届。

2.7.4 阿拉伯数字使用规则 ①多位的阿拉伯数字不能拆开转行; ②计量和计数单位前的数字必须用阿拉伯数字; ③小数点前或后超过 4 位数 (含 4 位), 应从小数点起向左或向右每 3 位空出 1/4 个字距, 不用千分撇“’”; ④纯小数须写出小数点前用以定位的“0”; ⑤数值的增加可用倍数表示, 减少只能用分数或%表示, 例如增加 1 倍, 减少 1/4 或 25%。

2.7.5 数值的修约 任何一个数值只允许最后 1 位有误差, 因此, 必须正确地表达有效数字。在 1 组数据中, 通常以 s 的 1/3 来定位数, 例如 (7.324 ± 0.270) mm, 它的 $s/3 = 0.09$ mm, 达到小数点后第 2 位, 故平均数也应写到小数点后第 2 位, 即写成 (7.32 ± 0.27) mm。数值的修约应执行国家标准 GB3101-93 附录 B 的规定, 其简明口诀为“4 舍 6 入 5 看齐, 奇进偶不进”。

2.7.6 参数与偏差范围 ①数值范围: 5 至 10 应写成 $5 \sim 10$; $3 \times 10^3 \sim 8 \times 10^3$ 可写成 $(3 \sim 8) \times 10^3$, 但不能写成 $3 \sim 8 \times 10^3$; ②百分数范围: $10\% \sim 30\%$ 不能写成 $10 \sim 30\%$, $(30 \pm 5)\%$ 不能写成 $30 \pm 5\%$; ③具有相同单位的量值范围: $1.5 \sim 3.6$ mA 不必写成 $1.5 \text{ mA} \sim 3.6 \text{ mA}$; ④偏差范围: $(25 \pm 1)^\circ\text{C}$ 不能写成 $25 \pm 1^\circ\text{C}$ 。

2.8 表和图

凡用文字已能说明者尽量不用图表, 既有图又有表, 则去图留表。表和图应设计正确、合理、易懂, 要有序号, 只有 1 个表或 1 个图, 仍用“表 1”或“图 1”表示。表题与图题及说明 (表注和图注) 均以中、英文 2 种文字表示。表格左右两端不封闭, 采用三横线表, 栏头左上角不用斜线。上下行的数字要个位或小数点对齐。图片设计应美观, 线条应平滑清晰, 并请提供规范、清晰可编辑的图片。图中的量、单位表示方式应量符号在前, 单位符号在后, 如时间 t/min 。如有图注则应写在稿内图位的框线下, 图题之上标明, 如 1、2、3...或 A、B、C...。照片则必须清晰, 并提供放大倍数, 符号、文字说明等需放在照片的外面, 必要时“↑”标明上下方位。

2.9 统计学符号

按 GB 3358-1982《统计学名词及符号》的有关规定书写。常用: ①样本的算术平均数用英文小写 $\bar{x}$; ②标准差用英文小写 s ; ③ t 检验用英文小写 t ; ④ F 检验用英文大写 F ; ⑤卡方检验用希腊文小写 χ^2 ; ⑥相关系数用英文小写 r ; ⑦自由度用希腊文小写 ν ; ⑧概率用英文大写 P 。

2.10 统计结果的解释和表达

应写明所用统计分析方法的具体名称 (如成组设计资料的 t 检验、两因素析因设计资料的方差分析、多个均数之间两两比较的 q 检验等), 统计量的具体值 (如 $t=3.45$, $F=6.79$, 等); 在用不等式表示 P 值的情况下, 一般情况下选用 $*P<0.05$ 、 $**P<0.01$ 和 $***P<0.001$ 的表达方式。当涉及总体参数 (如总体均数、总体率等) 时, 在给出显著性检验结果的同时, 再给出 95% 可信区间。

3 注意事项

3.1 严禁剽窃、伪造、篡改、不当署名、一稿多投、重复发表、违背研究伦理等学术不端行为, 一经发现, 将被本刊列入黑名单, 并不再录用该作者稿件。

3.2 编辑部对稿件有修改权, 修改后的清样发给作者核校, 作者通过邮件回复核校意见。

3.3 稿件录用后, 请下载中国药学会主办期刊版权转让协议书, 全部作者签字、第一作者单位或通信作者单位加盖公章后寄至编辑部, 方可考虑论文发表。

3.4 本刊不收论文审稿费, 录用稿件收取版面费, 该费用由作者单位支付。

3.5 稿件刊登后酌付稿酬, 并寄样刊给第一作者或通信作者。

4 声明

为适应我国信息化建设需要, 扩大学术交流渠道, 本刊已加入《中国学术期刊 (光盘版)》和“中国期刊网”。如作者不同意将文章编入光盘及网络数据库, 请在来稿时声明, 本刊将作适当处理, 否则视为同意。本刊所付稿酬包含刊物内容编入数据库服务报酬。



《药物评价研究》编辑部

地址: 天津市滨海高新区滨海科技园惠仁道 306 号 (300462)

电话: (022)23006822

E-mail: der@tiprpress.com

网址: www.tiprpress.com