

- [J]. *Prog Pharm Sci* (药学进展), 2001, 25(3): 134-138.
- [17] Pouton C W. Self-emulsifying drug delivery systems assessment of the efficiency of emulsification [J]. *Int J Pharm*, 1985, 27(3): 335-348.
- [18] Craig D Q M, Barker S A, Banning D, et al. An investigation into mechanisms of self-emulsification using particle size analysis and low frequency dielectric spectroscopy [J]. *Int J Pharm*, 1995, 114(1): 103-110.
- [19] Khoo S M, Humeystone A J, Porter C J H, et al. Formulation design and bioavailability assessment of lipidic self-emulsifying formulations of halofantrine [J]. *Int J Pharm*, 1998, 167: 155-164.
- [20] Kommuru T R, Gurley B, Khan M A, et al. Self-emulsifying drug delivery systems (SEDDS) of coenzyme Q10 formulation development and bioavailability assessment [J]. *Int J Pharm*, 2001, 212(1): 233-246.
- [21] Shen X, Su W. Self-emulsifying and self-microemulsifying drug delivery systems [J]. *Fudan Univ J: Med Sci* (复旦大学学报: 医学版), 2003, 30(2): 180-183.
- [22] Gursoy R N, Benita S. Self-emulsifying drug delivery systems (SEDDS) for improved oral delivery of lipophilic drugs [J]. *Biomed Pharmacother*, 2004, 58(3): 173-182.
- [23] Cui J, Zhai G X, Zou M. The study and application of microemulsion drug delivery systems [J]. *Food Drug* (食品与药品), 2005, 7(1A): 23-26.
- [24] Odeberg J M, Kaufmann P, Kroon K G, et al. Lipid drug delivery and rational formulation design for lipophilic drugs with low oral bioavailability, applied to cyclosporine [J]. *Eur J Pharm Sci*, 2003, 20(4-5): 375-382.
- [25] He Y X, Cheng G, Sun J. Developments on formulation strategies to increase oral drug bioavailability [J]. *Chin J Pharm* (中国药剂学杂志), 2003, 1(4): 165-171.
- [26] Lo Y L. Relationships between the hydrophilic-lipophilic balance values of pharmaceutical excipients and their multidrug resistance modulating effect in Caco-2 cells and rat intestines [J]. *J Controlled Release*, 2003, 90: 37-48.
- [27] Bogman K, Erne-Brand F, Alsenz J, et al. The role of surfactants in the reversal of active transport mediated by multidrug resistance proteins [J]. *J Pharm Sci*, 2003, 92(6): 1250-1261.
- [28] Hugger E D, Novak B L, Burton P S, et al. A comparison of commonly used polyethoxylated pharmaceutical excipients on their ability to inhibit P-glycoprotein activity *in vitro* [J]. *J Pharm Sci*, 2002, 91(9): 1991-2002.
- [29] Tang J L, Sun J, Sun Y H, et al. LC-ESI-MS Determination of bilobalide and ginkgolides in canine plasma [J]. *Chromatographia*, 2006, 63: 53-58.
- [30] You J, Cui F D, Li Q P, et al. A novel formulation design about water-insoluble oily drug preparation of zedoary turmeric oil microspheres with self-emulsifying ability and evaluation in rabbits [J]. *Int J Pharm*, 2005, 288: 315-323.

会议报道

中国药理学会制药工业专业委员会第十二届学术会议 中国药学会应用药理专业委员会第二届学术会议暨 2006国际生物医药与生物技术论坛(香港)在香港召开

中国药理学会制药工业专业委员会第十二届学术会议、中国药学会应用药理专业委员会第二届学术会议暨2006国际生物医药与生物技术论坛(香港)于2006年8月4日至10日在香港理工大学召开。会议由中国药理学会制药工业专业委员会和中国药学会应用药理专业委员会主办,香港理工大学应用生物与化学科技系、香港理工大学现代中药研究所、香港理工大学国家中药及分子药理学重点实验室(深圳)承办,香港保健协会和香港百草堂有限公司协办。会议邀请了多位国内外知名学者、院士和教授为大会做学术报告和提供咨询活动,来自内地高等院校、科研院所、工厂企业近200位代表出席了会议。

中国药理学会制药工业专业委员会理事长、中国药科大学刘国卿教授致开幕词。香港赛马会中药研究院有限公司副总裁徐宏喜博士,国家食品药品监督管理局程鲁榕教授,国家新药及保健食品审评委员会李连达院士,天津药物研究院刘昌孝院士、汤立达院长,中国药科大学副校长王广基教授、刘国卿教授,香港理工大学应用化学系钱忠明教授,江苏省血液研究所所长耿院士,湖南长沙中南大学临床药理研究所周宏灏院士,重庆倍都药业股份有限公司总裁唐良平高级工程师,加拿大雷克海德大学副校长王睿教授,美国耶鲁大学夏萤教授,香港长江生命科技有限公司谢伟东教授,哈尔滨医科大学校长杨宝峰教授,中国医学科学院医药生物技术研究所鄂永苏院士先后做了精彩的学术报告。报告内容涉及新药和保健食品研发与报批的相关政策和问题,药理学、生物医药、生物科技领域的最新研究进展和研究成果等方面。

本次会议收到学术论文及论文摘要200多篇,内容涉及到药理学、毒理学、药剂学、药动学、药物分析、临床药学等方面。评选出一二三等奖优秀论文共12篇,并颁发了奖金及获奖证书。与会代表一致认为,本次会议内容丰富,收获很大。

会议期间,制药工业专业委员会和应用药理专业委员会还召开了理事会,初步商定了学会下一步的工作和活动计划。