

编译

## 临床前研究中分子传输系统的设计

邢磊<sup>1,2</sup>, 杜丽娜<sup>1</sup>, 金义光<sup>1,2</sup>

(1.军事医学科学院放射与辐射医学研究所, 北京 100850; 2.河南大学药学院, 河南 开封 475004)

收稿日期 2007-7-16 修回日期 网络版发布日期 2008-1-7 接受日期

**摘要** 加强药物固体状态的研究, 可缩短新药申请 (IND) 时间。新药研究的重要一点是获得稳定的制剂。IND中较常用胶囊类处方, 其中的药物化学成分可以是晶体或无定型粉末。此时药物的溶解度或溶出速率是制剂的关键。早期采用质量设计和过程分析化学概念可加速药物的开发。

**关键词** [药物制剂](#); [分子传输系统](#); [药物稳定性](#)

**分类号** [R944](#)

### Abstract

### Key words

DOI:

通讯作者

### 扩展功能

#### 本文信息

- ▶ [Supporting info](#)
- ▶ [PDF\(332KB\)](#)
- ▶ [\[HTML全文\]\(0KB\)](#)
- ▶ [参考文献](#)

#### 服务与反馈

- ▶ [把本文推荐给朋友](#)
- ▶ [加入我的书架](#)
- ▶ [加入引用管理器](#)
- ▶ [复制索引](#)
- ▶ [Email Alert](#)
- ▶ [文章反馈](#)
- ▶ [浏览反馈信息](#)

#### 相关信息

- ▶ [本刊中 包含“药物制剂; 分子传输系统; 药物稳定性”的相关文章](#)
- ▶ 本文作者相关文章

- [邢磊](#)
- 
- [杜丽娜](#)
- [金义光](#)
-