



## 邵阳学院 2024 年专升本专业综合科目考试要求

### 药剂学 + 药物分析

#### I. 药剂学考试内容与要求

本科目考试内容涵盖药剂学的基本理论、生产工艺、质量控制、合理应用；药物新剂型的研究与开发；药物制剂新技术；中药和生物技术药物的新制剂与新剂型的研究与开发等。

#### 一、绪论

##### 1. 考试内容

- (1) 药剂学的性质与任务、剂型、任务；
- (2) 药品质量管理规范；
- (3) 药剂学的发展。

##### 2. 考试要求

- (1) 掌握药剂学常用术语；
- (2) 熟悉药剂学的相关知识；
- (3) 了解药剂学的性质、任务与发展方向。

#### 二、药物的物理化学作用

##### 1. 考试内容

- (1) 药物的物理化学相互作用类型。
- (2) 药物的物理化学相互作用对药物及制剂性质的影响；
- (3) 药物与蛋白质的相互影响。

##### 2. 考试要求

- (1) 掌握药物的物理化学相互作用类型、药物的物理化学相互





作用对药物及制剂性质的影响。

(2) 熟悉药物与包材的相互作用。

(3) 了解药物与蛋白质的相互影响。

### 三、药物溶解与溶出与释放

#### 1. 考试内容

(1) 溶剂的种类和特征。

(2) 溶液及电解质溶液的性质；

(3) 溶解度与溶解速度的概念及其影响因素、增加药物溶解度的方法。

#### 2. 考试要求

(1) 掌握药用溶剂的种类、性质、要求；

(2) 熟悉药物溶解度与溶解速度，

(3) 了解药物溶液性质及测定方法。

### 四、表面活性剂

#### 1. 考试内容

(1) 表面活性剂的性质。

(2) 表面活性剂的分类；

(3) 表面活性剂的应用。

#### 2. 考试要求

(1) 掌握常用表面活性剂的性质、作用等。

(2) 熟悉表面活性剂的分类方法。

(3) 了解表面活性剂的吸附性。





## 五、微粒分散体系

### 1. 考试内容

- (1) 分散系的种类、特点。
- (2) 药物分散系的形成条件，稳定性；
- (3) 药物微粒分散系的主要性质。

### 2. 考试要求

- (1) 掌握药物微粒分散系的种类、性质、稳定性与测定等。
- (2) 熟悉药物分散系的形成条件。
- (3) 稳定性及其影响因素。

## 六、流变学基础

### 1. 考试内容

- (1) 牛顿流体、非牛顿流体的概念。
- (2) 弹性变形和粘性流动；
- (3) 流变学在药剂学中的应用。

### 2. 考试要求

- (1) 掌握弹性变形和粘性流动。
- (2) 熟悉非牛顿流体，粘度的测定方法。
- (3) 了解流变学在药剂学中的应用。

## 七、液体制剂的单元操作

### 1. 考试内容

- (1) 制药用水的制备工艺流程。
- (2) 液体过滤、灭菌和灭菌方法；





(3) 空气净化技术。

## 2. 考试要求

(1) 掌握制药用水的制备方法和灭菌的方法。

(2) 熟悉过滤方法和机制。

(3) 了解医药洁净厂房空气净化。

## 八、液体制剂

### 1. 考试内容

(1) 制药用水的制备工艺流程。

(2) 液体过滤、灭菌和灭菌方法；

(3) 空气净化技术。

### 2. 考试要求

(1) 掌握溶液剂、胶体溶液剂、混悬液剂、乳浊液型液体药剂的概念、特点及质量要求。

(2) 熟悉液体制剂各主要剂型的制备操作。

(3) 了解增溶原理，胶体溶液、混悬液、乳浊液的形成和有关稳定性理论。

## 九、注射剂

### 1. 考试内容

(1) 注射剂的概念、分类、特点与质量要求、注射剂的附加剂和制备工艺流程。

(2) 热原的概念、性质，防止和除去热原的方法；

(3) 输液剂、滴眼剂的概念、特点、质量要求，中药注射剂的特





点、生产过程；注射用无菌粉末及冻干制品。

## 2. 考试要求

(1) 掌握注射剂的概念、特点与质量要求；掌握制备注射用水并明确其要求；掌握热原的概念、性质，防止和除去热原的方法，检查热原的办法。

(2) 熟悉注射剂、输液剂、滴眼剂的制备原理、制备工艺流程和典型处方分析。

(3) 了解等渗、等张溶液及大输液的渗透调节的计算。

## 十、粉体学基础

### 1. 考试内容

(1) 粉体学的有关概念、性质。

(2) 粉体学的性质；

(3) 粉体学在药剂学中的应用。

### 2. 考试要求

(1) 掌握粉体学的有关概念；

(2) 粉体学性质在固体药物制剂中的应用。

(3) 了解粉体学在药剂学中的应用。

## 十一、固体制剂的单元操作

### 1. 考试内容

(1) 粉碎、过筛、混合、制粒、干燥的概念、原理、方法、设备。

(2) 粉碎、过筛、混合、制粒、干燥的操作过程；

(3) 标准筛的分类。





## 2. 考试要求

- (1) 掌握粉碎、过筛、混合、制粒、干燥的概念、方法、操作过程的目的和要求。
- (2) 熟悉粉碎、过筛、混合、制粒、干燥设备
- (3) 了解粉碎、过筛、混合、制粒、干燥原理。

## 十二、固体制剂

### 1. 考试内容

- (1) 散剂、颗粒剂与胶囊剂、片剂、软胶囊的概念、特点及质量要求、制备工艺流程。
- (2) 滴丸的基质，滴丸剂的制备方法；
- (3) 膜剂和涂膜剂的概念、特点、处方组成。

### 2. 考试要求

- (1) 掌握散剂、颗粒剂与胶囊剂、片剂的概念、特点及质量要求；掌握片剂的特点与分类，片剂包衣的相关知识，片剂的质量评价与包装；掌握硬胶囊的组成，规格与质量要求，软胶囊的组成，性质，制备方法，胶囊剂的质量检查与包装。

- (2) 熟悉滴丸的基质，滴丸剂的制备方法；
- (3) 了解膜剂和涂膜剂的概念、特点。了解熟悉运用散剂一般制法制备复方制剂。

## 十三、皮肤递药制剂

### 1. 考试内容

- (1) 皮肤递药制剂定义，分类，影响经皮吸收的因素。





- (2) 皮肤递药制剂的种类；
- (3) 皮肤递药制剂的制备及质量控制。

## 2. 考试要求

- (1) 掌握皮肤递药制剂定义，分类。
- (2) 熟悉影响经皮吸收的因素。
- (3) 了解皮肤递药制剂吸收促进剂的种类，皮肤递药制剂的制备及质量控制。

## 十四、黏膜递药系统

### 1. 考试内容

- (1) 黏膜递药系统定义，分类。
- (2) 黏膜递药系统生理结构；
- (3) 黏膜递药的常用剂型、质量评价。

### 2. 考试要求

- (1) 掌握黏膜递药系统定义，分类，肺黏膜递药、直肠黏膜递药、眼黏膜递药、口腔黏膜递药、鼻黏膜递药、阴道黏膜递药的生理结构、常用剂型、质量评价。

- (2) 熟悉吸收途径与特点。
- (3) 了解影响因素。

## 十五、缓控释制剂

### 1. 考试内容

- (1) 缓释、控释制剂定义，缓释、控释制剂的释药原理。
- (2) 缓释、控释制剂的类型、处方设计、工艺；





(3) 缓释、控释制剂的体内外评价。

## 2. 考试要求

(1) 掌握缓释、控释制剂定义，缓释、控释制剂的释药原理，缓释、控释制剂的类型、处方设计、工艺，体内外评价。

(2) 熟悉口服定时定位释药系统的分类。

(3) 了解注射用缓控释制剂的类型。

## 十六、靶向制剂

### 1. 考试内容

(1) 靶向制剂的类型；

(2) 被动靶向递药原理；

(3) 靶向制剂的评价。

### 2. 考试要求

(1) 掌握靶向制剂的类型，被动靶向递药原理，被动靶向制剂，主动靶向制剂，物理靶向制剂。

(2) 熟悉靶向制剂的评价，

(3) 了解活体成像技术。

## 十七、生物技术药物制剂

### 1. 考试内容

(1) 生物技术药物的概念、特点；

(2) 蛋白质和多肽类药物制剂结构和理化性质、稳定性、注射制剂研究；

(3) 寡核苷酸及基因类药物制剂结构和性质。





## 2. 考试要求

- (1) 掌握生物药剂学的概念和内容。影响药物吸收的因素。
- (2) 熟悉药物胃肠道外的吸收。
- (3) 了解药物胃肠道外的吸收生物药剂学在新药开发中的作用.

## 十八、现代中药制剂

### 1. 考试内容

- (1) 中药制剂的概念、特点、单元操作；
- (2) 中药制剂的提取方法；
- (3) 常用中药制剂中药制剂的质量控制。

### 2. 考试要求

- (1) 掌握中药制剂的特点和单元操作。
- (2) 熟悉制备方法
- (3) 了解中药制剂的质量控制方法

## 十九、药物制剂的稳定性

### 1. 考试内容

- (1) 药物制剂中药物化学降解途径；
- (2) 影响药物制剂化学稳定性的因素及解决方法药物制剂稳定性  
和研究内容与要求；
- (3) 药物稳定性的试验方法。

### 2. 考试要求

- (1) 掌握药物制剂稳定性研究的内容、要求及动力学基础
- (2) 熟悉药物制剂中药物化学降解途径。





(3) 了解影响药物制剂化学稳定性的因素。

## 二十、药品包装

### 1. 考试内容

- (1) 药品包装材料的概念、分类；
- (2) 药品包装材料的相关法规；
- (3) 制剂包装设计。

### 2. 考试要求

- (1) 掌握药品包装材料的概念、分类、相关法规。
- (2) 熟悉制剂包装设计。
- (3) 了解药品包装材料的设计。

## 二十一、药物制剂设计

### 1. 考试内容

- (1) 制剂设计基础，处方前工作；
- (2) 药品包装材料的相关法规；
- (3) 制剂包装设计。

### 2. 考试要求

- (1) 掌握制剂设计的处方前工作。
- (2) 药物制剂的优化设计方法；
- (3) 药物制剂设计的基本原则。

## II. 药物分析考试内容与要求

本科目考试内容涵盖药物分析的性质及任务；药物分析的专业术语；药品质量研究的内容与药典概况；典型药物的鉴别、杂质检查与

微信公众号：求明教育专升本



QQ 交流群：150842343



含量测定的原理与分析方法等。主要考查考生对药物及其制剂质量控制方法的掌握情况，对药物分析基本知识和基本方法的理解、掌握的程度和正确使用药典用于药品质量检验的应用能力。

## 一、药物分析的性质、任务及发展

1. 了解药物分析的性质、任务及其在药学专业中的地位，明确判断药品质量的依据、内容及全面控制药品质量的意义。
2. 了解药物分析方法的发展趋势。

## 二、药品质量研究的内容与药典概况

1. 熟悉药品检验工作的基本程序，取样、鉴别、检查、含量测定、正确记录原始记录和写出报告。熟悉计量仪器认证要求。
2. 熟悉药品质量分析方法的认证。
3. 熟悉与药物分析有关的统计学知识，药物分析中测量误差的来源、有效数字的处理、可疑数据的取舍。
4. 熟悉药品质量标准制定的基本原则和主要内容。
5. 药典知识

### (1) 中国药典基本知识

熟悉中国药典采用的计量单位、符号与专业术语。标准品、对照品与试药的区别及其选用原则。取样量的准确度，试验精密度和限度数值要求。药物常用的物理常数测定方法和理化分析方法等。

### (2) 了解中国药典的沿革。

(3) 了解几种常用外国药典内容和特点，BP、USP 和日本药局方的组成结构、收载药品分类与正文项下基本内容。





### 三、药物的鉴别试验

1. 熟悉药物鉴别实验的概念及内容；掌握药物的一般鉴别试验。

鉴别试验灵敏度的判定方法及常用提高反应灵敏度的方法。

2. 掌握药物鉴别试验中常用的鉴别方法。

### 四、药物的杂质检查

1. 掌握药物纯度的概念、杂质的来源与杂质的种类、杂质限量的概念与计算。

2. 理解并懂得一般杂质和特殊杂质检查的原理与方法。

### 五、药物的含量测定方法与验证

1. 掌握药物定量分析方法特点，各种定量分析方法及计算，分析方法的内容和选择。

2. 熟悉测定方法的效能指标：准确度、精密度、专属性、检测限、定量限、线性、范围、耐用性。

了解定量分析样品前处理方法。

### 六、芳酸类非甾体抗炎药物的分析

1. 熟悉芳酸类非甾体抗炎药物的结构与理化性质。

2. 掌握鉴别反应（三氯化铁反应、水解反应、重氮化-偶合反应）、特殊杂质检查阿司匹林、对乙酰氨基酚中杂质检查、含量测定（酸碱滴定法、柱分配色谱法-紫外分光光度法）；不同滴定方法的含量计算。

### 七、苯乙胺类的分析

掌握常用的芳胺类、苯乙胺类和氨基酸衍生物类药物的基本结构





与主要化学性质。典型药物普鲁卡因、对乙酰氨基酚、肾上腺素及其制剂的鉴别试验、杂质检查和含量测定方法。

## 八、对氨基苯甲酸酯和酰苯胺局麻药物的分析

1. 掌握对氨基苯甲酸酯和酰苯胺局麻药物的结构与理化性质；代表性药物的鉴别、检查和含量测定的原理、方法与特点；
2. 熟悉对氨基苯甲酸酯和酰苯胺局麻药物的杂质结构、检查方法与含量测定方法；

## 九、二氢吡啶类钙通道阻滞药物的分析

1. 掌握二氢吡啶类药物的基本结构与主要的理化性质。
2. 钼量法测定二氢吡啶类药物含量的原理、方法及注意事项。
3. 熟悉二氢吡啶类药物的含量测定方法：钼量法。

## 十、巴比妥及苯并二氮杂草类镇静催眠药物的分析

1. 掌握巴比妥类药物及苯并二氮杂草类的理化性质、鉴别试验。
2. 掌握银量法、溴量法和紫外分光光度法在含量测定中的应用。

## 十一、吩噻嗪类抗精神病药物的分析

1. 掌握吩噻嗪类药物结构与理化性质、分析方法的关系；
2. 理解含量测定方法（HPLC 测定氯性药物之拖尾峰及其解决办法），离子对色谱法及其作用。

## 十二、莨菪烷类抗胆碱药物的分析

1. 掌握莨菪烷类抗胆碱药物的结构、理化性质及分析方法；
2. 理解含量测定（酸性染料比色法、离子对色谱法）。

## 十三、维生素类药物的分析





1. 掌握维生素 A、D、E、C、B1 的结构特点、性质及分析方法；
2. 熟悉维生素 A 紫外分光光度法的三点校正法含量测定方法，理解其测定原理。

## 十四、甾体激素类的分析

1. 掌握甾体激素类药物的分类、基本结构及其可供分析的特征官能团，常用的鉴别试验和特殊杂质的检查方法。
2. 熟悉主要的含量测定方法(高效液相色谱法、紫外分光光度法、四氮唑比色法、异烟肼比色法、Kober 反应比色法)。

## 十五、抗生素类的分析

1. 掌握  $\beta$ -内酰胺类抗生素常用的鉴别试验和含量测定方法（碘量法、酸碱滴定法、汞量法和紫外分光光度法、高效液相色谱法）。
2. 熟悉氨基糖苷类的鉴别试验和庆大霉素 C 组分的检查方法、四环素类的鉴别试验和杂质检查。

## 十六、合成抗菌药物的分析

1. 掌握喹诺酮类药物和磺胺类药物的类型、结构、质量和稳定性特点。
2. 熟悉喹诺酮类药物和磺胺类药物的分析方法。

## 十七、制剂分析

1. 掌握制剂（片剂、注射剂、胶囊剂及软膏剂）分析的特点和检查项目。制剂中常用赋形剂对活性成份含量测定的干扰及排除方法。含量测定及结果表示方法与计算方法。
2. 熟悉复方制剂分析特点。



微信搜索小程序：求明专升本题库



看升本直播视频号：求明教育

3. 了解药物制剂类型及其分析特点。

### III. 考试形式与试卷结构

#### 一、考试形式

考试采用闭卷、笔试形式。试卷满分 200 分，考试时间 150 分钟。

#### 二、试卷结构

1、药物分析：100 分。试卷包括选择题、填空题、名词解释、简答题、计算题。

2、药剂学：100 分。试卷包括选择题、填空题、名词解释、简答题、处方分析与制备。

微信公众号：求明教育专升本



QQ 交流群：150842343