

1963

[专利文献] 专利申请者, 专利题名, 专利国别, 专利号, 出版日期

例 Harred JF, Knight AR, McIntyre JS, Dow chemical company, assignee Epo-oxidation process, Us patent. 3. 654. 317. 1972-04

[报刊] 作者. 文题. 报刊名称, 年一月一日(版次)

例 张泰昌. 泰胃美治疗十二指肠球溃疡并出血的体会. 医药信息论坛, 1992-12-03(11)

Li XG. Mammal study in China. China

Daily. 1988-08-26(5)

10. 编辑部收到稿件后, 编号并给回执。稿件若不符合“投稿须知”, 则退回修改。修改稿连同原稿及修稿意见, 一并寄回编辑部。退修日期如超过3个月者, 则作新稿处理, 重新登记收稿日期。来稿超过6个月未与作者联系, 作者可另投它刊, 如被它刊录用, 请通知我刊。不录用稿件将尽快通知作者, 但原稿不予退还。

11. 编辑部对来稿有删改权。稿件刊登后, 酌付稿酬并赠本刊单行本。

12. 来稿请寄 200433 上海市国和路101号《药学实践杂志》编辑部收

· 文摘 ·

奥丹西隆用于住院癌症病人的多中心评估

郭涛摘译 胡大清校

本文报道了3所医院中肿瘤病人应用奥丹西隆(ondansetron, 又名枢复宁)的评估。

制订的应用奥丹西隆的疗效评定标准经各医院药学治疗学委员会或医务人员执行委员会批准。

奥丹西隆仅用于成年病人, 疗程为4个月, 同时进行监护。复习了护理和医疗记录, 访问接受治疗的患者。收集有关病人的人口统计学、用药史、奥丹西隆剂量、治疗结果、不良作用及合用药物等资料。按批准的疗效评定标准评估奥丹西隆疗法的可行性、有效性及安全性等。

接受评估的肿瘤病人共262例。其中223人(85%)是根据他们应用抗肿瘤药物方案具有呕吐的可能性而适当给予奥丹西隆的。252例(96%)病人是由于换用奥丹西隆以预防急性期的恶心和呕吐。只有117例

(45%)病人接受了适当的用量标准。奥丹西隆的每次平均剂量 \pm SD为 11.7 ± 3.22 mg, 每例接受剂量的平均次数 \pm SD为 4.4 ± 3.23 次。在接受非适当剂量的135例病人中有106例(79%)超过了厂家推荐的常用剂量。阳性结果的定义为, 呕吐发作不超过2次、恶心发作不超过2次、必要时加服镇吐药不超过2次; 在被观察的248例中分别为97%、99.6%和94%。所有病人的化疗均在预定时间内完成, 而且均未出现由于过多的恶心或呕吐所致的并发症。出现不良反应者21人(8%)。

除了依据抗肿瘤药物的方案, 给予适当的剂量以及针对适当的适应症之外, 奥丹西隆的应用满足了或超过了所有的疗效标准。
[Am J Hosp Pharm 1993, 50:1164~70]