

考研新版
全国881所研招院校

硕士研究生入学招生考试 考研专业课精品资料

2026 年中山大学
《349 药学综合》考研精品资料

策划：考研辅导资料编写组

真题汇编 明确考点
考研笔记 梳理重点
核心题库 强化训练
模拟试题 查漏补缺

高分学长学姐推荐



版权声明

编写组依法对本书享有专有著作权，同时我们尊重知识产权，对本电子书部分内容参考和引用的市面上已出版或发行图书及来自互联网等资料的文字、图片、表格数据等资料，均要求注明作者和来源。但由于各种原因，如资料引用时未能联系上作者或者无法确认内容来源等，因而有部分未注明作者或来源，在此对原作者或权利人表示感谢。若使用过程中对本书有任何异议请直接联系我们，我们会在第一时间与您沟通处理。

因编撰此电子书属于首次，加之作者水平和时间所限，书中错漏之处在所难免，恳切希望广大考生读者批评指正。

目录

封面.....	1
目录.....	3
2026 年中山大学 349 药学综合考研核心笔记	5
《药物分析》考研核心笔记	5
2026 年中山大学 349 药学综合考研复习提纲	172
《药物分析》考研复习提纲	172
2026 年中山大学 349 药学综合考研核心题库	177
《药物分析》考研核心题库之选择题精编	177
《药物分析》考研核心题库之名词解释精编	194
《药物分析》考研核心题库之计算题精编	199
《药理学》考研核心题库之选择题精编	207
《药理学》考研核心题库之名词解释精编	216
《药理学》考研核心题库之简答题精编	221
2026 年中山大学 349 药学综合考研题库（仿真+强化+冲刺）	231
中山大学 349 药学综合之药物分析考研仿真五套模拟题.....	231
2026 年药物分析五套仿真模拟题及详细答案解析（一）	231
2026 年药物分析五套仿真模拟题及详细答案解析（二）	234
2026 年药物分析五套仿真模拟题及详细答案解析（三）	237
2026 年药物分析五套仿真模拟题及详细答案解析（四）	240
2026 年药物分析五套仿真模拟题及详细答案解析（五）	243
中山大学 349 药学综合之药物分析考研强化五套模拟题.....	246
2026 年药物分析五套强化模拟题及详细答案解析（一）	246
2026 年药物分析五套强化模拟题及详细答案解析（二）	249
2026 年药物分析五套强化模拟题及详细答案解析（三）	252
2026 年药物分析五套强化模拟题及详细答案解析（四）	255
2026 年药物分析五套强化模拟题及详细答案解析（五）	258
中山大学 349 药学综合之药物分析考研冲刺五套模拟题.....	261
2026 年药物分析五套冲刺模拟题及详细答案解析（一）	261
2026 年药物分析五套冲刺模拟题及详细答案解析（二）	265
2026 年药物分析五套冲刺模拟题及详细答案解析（三）	268
2026 年药物分析五套冲刺模拟题及详细答案解析（四）	272
2026 年药物分析五套冲刺模拟题及详细答案解析（五）	275
中山大学 349 药学综合之药理学考研仿真五套模拟题.....	278
2026 年药理学五套仿真模拟题及详细答案解析（一）	278
2026 年药理学五套仿真模拟题及详细答案解析（二）	281
2026 年药理学五套仿真模拟题及详细答案解析（三）	284

2026 年药理学五套仿真模拟题及详细答案解析（四）	288
2026 年药理学五套仿真模拟题及详细答案解析（五）	292
中山大学 349 药学综合之药理学考研强化五套模拟题	295
2026 年药理学五套强化模拟题及详细答案解析（一）	295
2026 年药理学五套强化模拟题及详细答案解析（二）	299
2026 年药理学五套强化模拟题及详细答案解析（三）	302
2026 年药理学五套强化模拟题及详细答案解析（四）	306
2026 年药理学五套强化模拟题及详细答案解析（五）	309
中山大学 349 药学综合之药理学考研冲刺五套模拟题	312
2026 年药理学五套冲刺模拟题及详细答案解析（一）	312
2026 年药理学五套冲刺模拟题及详细答案解析（二）	315
2026 年药理学五套冲刺模拟题及详细答案解析（三）	319
2026 年药理学五套冲刺模拟题及详细答案解析（四）	322
2026 年药理学五套冲刺模拟题及详细答案解析（五）	326

2026 年中山大学 349 药学综合考研核心笔记

《药物分析》考研核心笔记

第 1 章 绪论

考研提纲及考试要求

考点：制订药品质量标准的原则
考点：药品质量标准的主要内容
考点：制订药品质量标准的目的与意义

考研核心笔记

【核心笔记】药品质量标准

1. 制订药品质量标准的目的与意义

不同厂家生产工艺、技术水平及设备条件、运输与贮存条件的差异等都会影响到药品的质量
国家必须制订对药品有强制执行力的统一的质量标准

药品质量标准：

是国家对药品质量、规格及检验方法所作的技术规定，是药品生产、供应、使用、检验和药政管理部门共同遵循的法定依据。

药品质量标准通常由药品研究试制单位提出草案，经药品监督管理部门审批，在批准生产的同时，颁布法定质量标准。

《中华人民共和国药典》（简称《中国药典》）

《中华人民共和国食品药品监督管理局标准》（简称《局颁标准》）为主体
具有法律效力

《临床研究用药品质量标准》（仅供研制单位和临床试验单位使用）、

《暂行或试行药品标准》（新药报试生产时所制订的药品标准）

《企业标准》（生产企业自行制订并用于控制相应药品质量的标准）。

药品质量标准不是一成不变的

规范提高药品标准，对多个企业生产的统一品种，标准的制订“就高不就低”

2. 制订药品质量标准的原则

制订药品质量标准主要应遵循以下原则：

- （1）充分考虑药品的安全性和有效性；
- （2）检测项目、分析方法和限度要合理可行；
- （3）从生产、流通及使用各个环节考察影响药品质量的因素；
- （4）制剂质量标准与原料药质量标准要有关联性。

3. 药品质量标准的主要内容

药品质量标准的主要内容有：

名称、性状、鉴别、检查、含量测定、类别和贮藏等。