

<<药物化学总论>>

图书基本信息

书名：<<药物化学总论>>

13位ISBN编号：9787506711630

10位ISBN编号：750671163X

出版时间：1994-11

出版时间：中国医药科技出版社

作者：郭宗儒

版权说明：本站所提供下载的PDF图书仅提供预览和简介，请支持正版图书。

更多资源请访问：<http://www.tushu007.com>

## <<药物化学总论>>

### 内容概要

#### 内容提要

本书从药物的化学结构出发，结合物理化学性质，重点讨论药物的生物活性与化学结构的依存关系。

在讨论药物作用的分子

基础时，本书将重点放在药物化学与分子药理学的结合点上，并对酶的各种抑制剂的作用原理、定量构效关系和新药设计方法进行了讨论。

## &lt;&lt;药物化学总论&gt;&gt;

## 书籍目录

## 目录

## 第一章 绪论

## 第一节 药物化学的定义和范围

## 第二节 药物发展的简要回顾

## 第三节 药物化学与其它学科的关系

## 第四节 本书的内容

## 第二章 药物的化学结构与药代动力学

## 第一节 引言

## 第二节 药物的作用过程

## 一 药剂相

## 二 药代动力相

## 三 药效相

## 第三节 药代动力学参数

## 第四节 药物的化学结构与吸收

## 一 生物膜

## 二 药物在消化道的吸收

## 三 药物的化学结构对吸收的影响

## 第五节 药物的化学结构与分布

## 一 分子的大小对分布的影响

## 二 亲脂性对分布的影响

## 三 电荷对分布的影响

## 四 药物的化学结构与组织成分或蛋白结合的关系

## 第六节 药物的化学结构和生物转化

## 一 药物代谢的两个阶段

## 二 氧化作用

## 三 还原作用

## 四 水解作用

## 五 结合作用

## 六 影响药物代谢的因素

## 第七节 药物的化学结构与消除过程

## 一 药物的经肾排除

## 二 药物经胆汁排除

## 第三章 药物作用的理化基础

## 第一节 药物作用的分类

## 一 Ferguson原理

## 二 结构非特异性药物

## 三 结构特异性药物

## 第二节 药物 受体相互作用的理论

## 一 占据学说

## 二 亲和力和内在活性学说

## 三 绞链学说

## 四 速率学说

## 五 诱导契合

## 六 大分子微扰学说

## 七 “双态”模型的占据 活化学说

## &lt;&lt;药物化学总论&gt;&gt;

## 第三节 药物 受体的相互作用力

## 一 药物 受体的键合类型

## 二 立体因素对药物 受体作用的影响

## 第四节 药物 受体相互作用的基本原理

## 第四章 药物的化学结构与生物活性的关系

## 第一节 定义和范围

## 第二节 药效团和基本结构

## 第三节 药动团

## 一 天然氨基酸

## 二 磷酸基

## 三 糖基

## 四 其它

## 第四节 毒性基团

## 第五节 基团变化对活性的影响

## 一 酸性和碱性基团

## 二 酰基

## 三 烷基

## 四 卤素

## 五 羟基

## 六 巯基和二巯基

## 七 醚基和硫醚基

## 八 硝基

## 第六节 药效构象

## 一 乙酰胆碱的药效构象

## 二 三环类拟精神药的环拓扑学

## 三 多巴胺与受体结合的优势构象

## 四 阿片类化合物

## 五 二氢吡啶钙拮抗剂的构象

## 六 芳香族维生素甲的构象

## 七 环氧合酶抑制剂的构象

## 八 联苯类保肝作用的构象

## 第五章 定量构效关系

## 第一节 定量构效关系的定义和研究范围

## 第二节 线性自由能相关分析法

## 一 Hansch 藤田方程的导出

## 二 Hansch 藤田分析法的操作步骤

## 三 首批化合物的选定

## 四 生物学参数的表示法

## 第三节 物化参数的表示法

## 一 电性参数

## 二 疏水参数

## 三 立体参数

## 四 指示变量

## 第四节 统计学处理

## 第五节 举例

## 一 磺胺化合物的抗菌作用

## 二 亚硝脲的抗白血病作用

## &lt;&lt;药物化学总论&gt;&gt;

- 三 芳香三嗪化合物的抗癌作用
- 四 磷酸酯的抑制胆碱酯酶作用
- 五 氨基甲酸酯类在胃和肠中的吸收作用
- 六 鸟嘌呤衍生物对黄嘌呤氧化酶的抑制作用
- 七 苯酞类的抗惊作用
- 八 喹诺酮类化合物的抗菌作用
- 九 吡喃烯胺类抗过敏药物的设计
- 十三 三嗪化合物的抗白血病作用
- 第六节 Free - Wilson模型
  - 一 经典的Free - Wilson模型
  - 二 Fujita - Ban改良模型
- 第七节 模式识别
  - 一 一般概念
  - 二 实施过程
  - 三 模式分类方法
- 第八节 三维定量构效关系
  - 一 分子的三维结构
  - 二 理论化学计算
  - 三 已知受体结构的三维构效关系
  - 四 未知受体结构的三维构效关系
- 第六章 酶抑制剂
  - 第一节 概论
  - 第二节 酶动力学
  - 第三节 酶抑制剂
    - 一 可逆性抑制剂
    - 二 不可逆抑制剂
  - 第四节 酶抑制剂举例
    - 一 可逆性抑制剂
    - 二 过渡态类似物
    - 三 指向活性部位的不可逆抑制剂
    - 四 基于机制的不可逆抑制剂（自杀性底物）
  - 第五节 多底物类似物抑制剂
    - 一 原理
    - 二 天冬氨酸氨甲酰转移酶
    - 三 胸苷酸合成酶
    - 四 上皮细胞生长因子酪氨酸激酶
- 第七章 作用于离子通道的药物
  - 第一节 引言
    - 一 膜蛋白
    - 二 心搏的动力学
  - 第二节 钠离子通道
    - 一 钠离子通道阻断剂      局部麻醉药
    - 二 抗心律失常药
  - 第三节 钙离子通道
    - 一 钙通道拮抗剂
    - 二 钙通道激活剂
  - 第四节 钾离子通道

## &lt;&lt;药物化学总论&gt;&gt;

- 一 钾通道拮抗剂
- 二 钾通道开放剂
- 第八章 化疗药物
  - 第一节 化学治疗的分子基础
  - 第二节 生化反应的重要靶点
    - 一 第1类反应
    - 二 第2类反应
    - 三 第3类反应
  - 第三节 肿瘤化疗药物
    - 一 细胞毒类抗肿瘤药物作用的一般原理
    - 二 直接作用于DNA的抗肿瘤药物
    - 三 干扰DNA合成的抗肿瘤药物
    - 四 以有丝分裂为靶点的抗肿瘤药物
  - 第四节 抗病毒药物
    - 一 改变嘧啶碱基的核苷
    - 二 改变糖结构的核苷
    - 三 病毒唑
    - 四 碳环核苷
    - 五 非核苷抗病毒药物
    - 六 抗爱滋病药物
- 第九章 药物分子设计
  - 第一节 引言
  - 第二节 先导化合物的产生
    - 一 天然生物活性物质
    - 二 以生物化学或药理学为先导物
    - 三 药物的副作用作为先导物
    - 四 药物合成的中间体作为先导物
    - 五 用普筛方法发现先导物
  - 第三节 先导化合物的优化
    - 一 先导物优化的一般方法
    - 二 超热力学优化方法
    - 三 药物的潜伏化
    - 四 软药
  - 第四节 用作药物转释载体的单克隆抗体
    - 一 抗体作为载体
    - 二 单克隆抗体
    - 三 药物与单克隆抗体的偶联
- 第十章 生物技术在药物研究和生产中的应用
  - 第一节 引言
  - 第二节 基因工程的一般方法
    - 一 基本原理
    - 二 真核生物基因的克隆
    - 三 真核多肽在大肠杆菌的表达
    - 四 体内外的酶处理
  - 第三节 多肽在酵母和哺乳细胞的表达
    - 一 多肽在酵母的表达
    - 二 多肽在哺乳细胞的表达

<<药物化学总论>>

第四节 单克隆抗体

- 一 单克隆抗体的制备
- 二 单克隆抗体的临床应用
- 三 人体单克隆抗体

第五节 蛋白质设计

- 一 经氨基酸置换改变蛋白质的物理化学性质
- 二 分子定位
- 三 结语

IDEX

参考文献

<<药物化学总论>>

版权说明

本站所提供下载的PDF图书仅提供预览和简介，请支持正版图书。

更多资源请访问:<http://www.tushu007.com>