

食品藥物研究年報投稿須知

104年4月16日訂定

110年7月2日修訂

- 一、投稿資格：衛生福利部食品藥物管理署同仁、相關衛生單位同仁及共同著者。
- 二、範圍種類：業務相關之檢驗方法、標準品、監測調查分析、技術規範、管理策略及法規科學之研究著作，形式包括(1)原創論文(2)短訊(3)綜論。
- 三、截稿出刊：每年四月底截稿，同年年底出刊。
- 四、收稿原則：以相同方法獲得之例行性業務成果，已以原創論文刊登者，次年僅得以短訊方式投稿為原則，再次年始得以原創論文方式投稿。
- 五、文稿內容：
 - (一)原創論文內容請按題目、著者姓名(單位)、中文(英文)摘要、關鍵詞(Key words)、前言、材料與方法(或目的及策略)、結果、討論(或結果與討論)、誌謝、參考文獻、英文(中文)摘要之順序排序，每篇字數以不超過7,000字為原則。
 - (二)短訊請儘量簡化，不分為「前言、材料及方法、結果、討論」等，僅以提要性文字及重要圖表表達，中文(英文)短訊請附英文(中文)摘要，每篇字數至多2,000字。
 - (三)綜論文體不拘，但圖表、摘要及參考文獻等應符合本投稿須知之規定，每篇字數以不超過7,000字為原則。
- 六、文稿之書寫：
 - (一)稿中之英文除專有名詞外請一律小寫，中文請用全形，英文請用半形輸入，以紙本投稿並於定稿後提供電子檔。
 - (二)圖表請於文中註明出現之位置，以利隨文見圖，原創論文及綜論圖表總數限10個，短訊限3個。
 - (三)所附圖表之名稱及說明請以中文或英文列明。附表名稱置於表首，附圖名稱置圖下。表內須加註腳之處，以指定符號註明之，並將文字列於表下。所指定採用之符號依次為a、b、c、d、……等。
 - (四)文內如需分段、分條敘述者，其符號中文稿請依一、(一)、1、(1)、A、(A)、a、(a)……次序採用，英文稿請依I、(I)、(1)、A、(A)、a、(a)……次序採用。
 - (五)數字單位：數字請用阿拉伯字(英文句首除外)。單位一律用國際公認之標準符號，如cm、mm、 μm 、mL、kg、g、mg、 μg 、pH、ppm、 $^{\circ}\text{C}$ 、%……等。
 - (六)專有名詞：中文譯名請參照教育部公布之名詞標準，文中首次出現時請加註原文。
 - (七)參考文獻：
 - A. 文獻依文內引用順序排序，文內引用之處，請以(1,2)……數字於文字右上角標明，原創論文及綜論參考文獻至多30筆，短訊至多10筆。
 - B. 論文：(a) 著者姓名。(b) 發表年份。(c) 論文題目。(d) 刊物名稱含卷數、號數及頁數。
例：(1) 尤心正、李書芬、王博譽、陳玉盆等。2011。愷他命毒品定量方法開發。食品藥物研究年報，2: 223-230。
(2) Luo, J.L., Lu, F.L., Liu, Y.C., Lo, C.F. and et al. 2012. Identification of scutellaria baicalensis in traditional Chinese medicine preparations by LC/MS/MS fingerprinting method. J. Food Drug Anal. 20: 887-899.
(3) 鈴木正雄、都斯洋介、滝谷昭司。1989。鹽酸原藥中吸光光度定量。醫藥品研究，20: 898-901。
 - C. 書籍：(a) 著者姓名。(b) 出版年份。(c) 書名。(d) 出版社名稱，及其發行地。
例：(1) 行政院衛生署中華藥典編修委員會。2011。中華藥典。第七版。89-95頁，行政院衛生署食品藥物管理局，臺北。
(2) United States Pharmacopeial Convention, Inc. 2013. The United States Pharmacopeia 36, The National Formulary 31. pp. 1041-1050. United States Pharmacopeial Convention, Inc. Rockville, MD, USA.
(3) 日于藥學會。1980。亞硝酸およとの鹽類。日本衛生試驗法註解。311頁，舍原出版式會社，東京。
 - D. 網路引用：(a) 著者姓名或單位。(b) 刊載年份。(c) 名稱。(d) 網址。
例：(1) 食品藥物管理署。2013。食米中重 屬檢驗方法-汞之檢驗。[<http://www.fda.gov.tw/upload/133/Content/2013092711051943823.pdf>]。
(2) Agency for Toxic Substances and Disease Registry (ATSDR). 2008. Toxicological profile for aluminum. [<http://www.atsdr.cdc.gov/ToxProfiles/tp22.pdf>].
- 七、審查：由本署成立食品藥物研究年報編輯小組及審查委員審查。
- 八、校稿：二校由原著者校對，其餘由執行編輯校對。
- 九、著作權授權同意書：投稿稿件經本刊發行後，所有列名作者同意本刊得以非專屬授權方式再授權本刊授權之資料庫，並得以數位方式授權用戶重製、下載、列印等行為，另作者於交付稿件獲刊登時，併完成簽署著作權授權同意書。