

中国专利分类公报

发明专利权授予 2003

牙科、药物配制品、化妆品 分册（六）

知识产权出版社

知识产权出版社编辑、出版

地址：100088 北京市海淀区蓟门桥西土城路6号

网址：www.cnipr.com

电话（传真）：(010)82000890

知识产权出版社电子制印中心印制

统一书号：17242-10234

编号：05SD-0306

公开（公告）日：2003.11.5——2003.12.31

名称 一种药物牙膏及其制备方法
 公开(公告)号 1126531
 公开(公告)日 2003.11.5
 分类号 A61K7/26
 申请(专利)号 00132086.6
 申请日 2000.12.14
 申请(专利权)人 云南天兴生物开发有限公司生物化工研究所

地址 650223 云南省昆明市教场东路(小菜园)云南省
 农业生物技术重点实验室

发明(设计)人 李云寿
 专利代理机构 云南协立专利事务所
 代理人 旃习涵 普卫东

摘要 本发明公开了一种含有印楝素的药物牙膏及其制备方法。其原料由硅铝酸镁,水,山梨醇,甘油,羧甲基纤维素钠,硅胶或者二氧化硅粉,香料,氟化钠,糖精,苯甲酸钠,十二烷基苯磺酸钠,色素,印楝乙醇浸膏和乙醇组成。制法是将印楝浸膏用乙醇溶解待用;在强烈搅拌下,将硅铝酸镁分散在水中,徐徐加入所述的印楝乙醇浸膏,缓缓加入山梨醇,搅拌均匀;再依次添加二氧化硅等组分,并充分搅拌均匀,经灭菌,包装,即得牙膏成品。

名称 无水凝胶除臭组合物

公开(公告)号 1126532
 公开(公告)日 2003.11.5
 分类号 A61K7/32
 申请(专利)号 98807451.6
 申请日 1998.6.10
 优先权 1997.6.23 US 08/880,939
 1998.5.1 US 09/071,106
 国际申请 PCT/US98/11892 1998.6.10
 国际公布 W098/58622 英 1998.12.30
 申请(专利权)人 普罗克特和甘保尔公司

地址 美国俄亥俄州
 发明(设计)人 约翰·P·利比 戴维·F·斯威尔
 专利代理机构 北京市柳沈律师事务所
 代理人 黄益芬

摘要 本发明公开了无水凝胶除臭组合物,含有约0.001%~约50%(重量)除臭活性组分、香料、或其组合;约0.1%~约20%(重量)胶凝剂;约1%~约50%(重量)挥发性非极性溶剂,其溶解度参数小于 $8.0(\text{Cal}/\text{cm}^3)^{0.5}$,在25℃下蒸汽压约0.01mmHg~约6mmHg,和在1atm下沸点小于约250℃;约1%~约15%(重量)极性溶剂,其溶解度参数为 $12.5(\text{Cal}/\text{cm}^3)^{0.5}$ ~约 $25(\text{Cal}/\text{cm}^3)^{0.5}$;和任选的中等极性溶剂,其溶解度参数约 $8.0(\text{Cal}/\text{cm}^3)^{0.5}$ ~小于 $12.5(\text{Cal}/\text{cm}^3)^{0.5}$,优选1,2-己二醇。其他优选的实施方式包括含有除臭效率高的三氯森和三氯二苯脲的组合物。这些组合物改进了性能,有良好的皮肤感觉,除臭特别有效,对皮肤温和,并且产品透明度高。

名称 有机组合物的改进或有关有机组合物的改进

公开(公告)号 1126533
 公开(公告)日 2003.11.5
 分类号 A61K9/00
 申请(专利)号 96192524.8
 申请日 1996.3.5
 优先权 1995.3.13 GB 9505032.4
 国际申请 PCT/GB96/00514 1996.3.5
 国际公布 W096/28141 英 1996.9.19
 申请(专利权)人 雷克特本科斯尔保健(英国)有限公司

地址 英国伯克郡
 发明(设计)人 彼得·W·德特玛 保罗·A·迪克森
 专利代理机构 北京三友知识产权代理有限公司
 代理人 丁香兰

摘要 本发明公开了一种粘膜粘着性剂,它包含有a)卡波姆和/或其盐;以及b)一种惰性填充剂。该剂优选还包含有适于缓释到胃肠道中或定向给药至胃肠粘膜的药用活性剂。

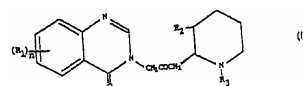
名称 含有唑啉酮衍生物的冠脉内斯滕特固定模

公开(公告)号 1126534
 公开(公告)日 2003.11.5
 分类号 A61K9/00 A61K31/517 A61M31/00
 申请(专利)号 97194218.8
 申请日 1997.8.14
 优先权 1996.8.30 IL 119,162
 国际申请 PCT/US97/15254 1997.8.14
 国际公布 W098/23244 英 1998.6.4
 申请(专利权)人 以色列农业部农业研究组织
 哈达西特医药研究服务与发展公司

地址 以色列拜特达干

发明(设计)人 A·纳格勒 S·斯拉温 E·哈苏姆
 专利代理机构 中国国际贸易促进委员会专利商标事务所
 代理人 唐伟杰

摘要 本发明提供了涂敷有式(I)的唑啉酮衍生物及其生理学上可接受的盐



的冠脉内斯滕特固定模,式(I)中n为1或2,R₁是氢,卤素,硝基,苯并,低级烷基,苯基或低级烷氧基;R₂是羟基,乙酰氧基,和低级烷氧基,而R₃是氢或低级链烯氧基-羰基,它用于预防血管成形术后的再狭窄。∴

名称 鼻内给药的水悬浮液

公开(公告)号 1126535
 公开(公告)日 2003.11.5
 分类号 A61K9/08 A61K31/56 A61P11/02
 申请(专利)号 98803402.6
 申请日 1998.1.14
 优先权 1997.1.16 JP 19664/1997

国际申请 PCT/JP98/00108 1998.1.14
 国际公布 W098/31343 英 1998.7.23
 申请(专利权)人 尼古拉斯·博德

地址 美国佛罗里达州
 发明(设计)人 土井光司
 专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司
 代理人 张元忠 温宏艳

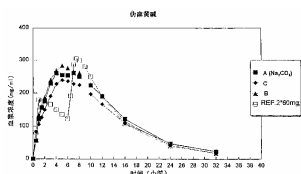
摘要 人们希望将具有优良抗炎和抗过敏活性的氯替泼诺(Loteprednolletabonate)制成外用药物,但是当其制成水悬浮液时,容易发生聚集和沉淀。根据本发明,通过将氯替泼诺和微晶纤维素羧甲基纤维素钠一起制成制剂,成功地制成了具有长期稳定性的悬浮液。此外,所制得的悬浮液具有显著改善了的鼻内保留性以及没有皮肤或粘膜刺激作用。

名称 用于控制释放活性物质的药物组合物

公开(公告)号 1126536
 公开(公告)日 2003.11.5
 分类号 A61K9/20 A61P9/00 A61P11/00
 A61P11/14 A61P29/00
 申请(专利)号 98803222.8

申请日 1998.3.13
 优先权 1997.3.14 BE 9700225
 国际申请 PCT/BE98/00033 1998.3.13
 国际公布 W098/41194 法 1998.9.24
 申请(专利权)人 UCB 公司
 地址 比利时布鲁塞尔
 发明(设计)人 D·法那拉 M·比瓦尔 A·伯盖勒
 专利代理机构 中国国际贸易促进委员会专利商标事务所
 代理人 郭建新

摘要 本发明涉及能够口服给药的药物组合物,允许至少一种活性物质的控制释放,该组合物含有 a)所述的至少一种活性物质,b)相对组合物总重而言的 5 至 60 重量%的至少一种赋形剂,选自惰性基质、亲水性基质、类脂基质、惰性基质与类脂基质的混合物、亲水性基质与类脂基质的混合物、但是含有聚丙烯酸和至少一种纤维素类型的亲水性基质的混合物除外,c)相对组合物总重而言的 5 至 50 重量%的至少一种碱化剂,该碱化剂在生理 pH 条件下可溶于水相,选自碱金属或碱土金属的氢氧化物、碳酸盐、碳酸氢盐和磷酸盐、四硼酸钠以及有机酸的碱式盐。本发明还涉及所述组合物的制备方法、含有至少一层该组合物的多层药物组合物、以及所述多层组合物的制备方法。

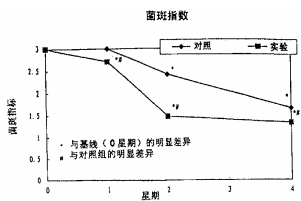


名称 可局部给药,可生物降解和持续释放的用于治疗牙周炎的药物组合物及其制备方法

公开(公告)号 1126537
 公开(公告)日 2003.11.5
 分类号 A61K9/22 A61K9/70
 申请(专利)号 97197425.X
 申请日 1997.5.22
 优先权 1996.5.23 KR 1996/17798
 1996.5.23 KR 1996/17799
 国际申请 PCT/KR97/00093 1997.5.22
 国际公布 W097/44016 英 1997.11.27
 申请(专利权)人 株式会社三养社
 地址 韩国汉城
 发明(设计)人 李在培 徐敏孝 崔仁子 金志香 裴哲民

专利代理机构 中科专利商标代理有限责任公司
 代理人 严 舫

摘要 本发明是关于可局部给药,可生物降解和持续释放的用于治疗牙周炎的药物组合物及其制备方法,它能长时间显示出连续药效,通过控制释放时间和通过制药而长时间保持在牙周袋中,其中它们的制法如下(i)制造含生理活性物质的微球,(ii)制造微球与水溶性聚合物如多糖类的混合物,(iii)将混合物制成胶片或条带形式的混合物或/和(iv)用阳离子水溶液如钙和钡涂覆胶片和条带。该药物组合物能够容易地利用镊子给药,副作用很小和以最小剂量释放活性物质使药效最大化,以及使病人感到舒适。

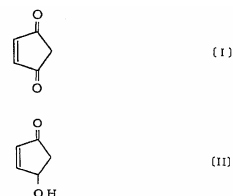


名称 抗癌剂
 公开(公告)号 1126538
 公开(公告)日 2003.11.5

分类号 A61K31/12 C07C49/395 A61P35/00
 申请(专利)号 98806458.8
 申请日 1998.7.16
 优先权 1997.7.25 JP 213839/1997
 国际申请 PCT/JP98/03223 1998.7.16
 国际公布 W099/04777 日 1999.2.4
 申请(专利权)人 宝酒造株式会社
 地址 日本京都府

发明(设计)人 小林英二 小山信人 加藤郁之进
 专利代理机构 中国国际贸易促进委员会专利商标事务所
 代理人 隗永良

摘要 以下式(I)所示4-环戊烯-1,3-二酮和/或下式(II)所示4-羟基-2-环戊烯酮为有效成分的抗癌剂。∴∴



名称 丹参酮在制备治疗肿瘤药物中的应用

公开(公告)号 1126539
 公开(公告)日 2003.11.5
 分类号 A61K31/12 A61K31/05 A61K31/343
 A61P35/02

申请(专利)号 99121460.9
 申请日 1999.10.26
 申请(专利权)人 华西医科大学附属第一医院
 地址 610041 四川省成都市武侯区国学巷
 发明(设计)人 袁淑兰 羊裔明 黄光琦 周清华
 专利代理机构 隆天国际知识产权代理有限公司
 代理人 徐金国

摘要 本发明涉及丹参酮在制备治疗肿瘤药物中的新用途,丹参酮原料来源丰富、价廉、制备工艺简单,动物体内实验和临床试验表明丹参酮具有杀伤肿瘤细胞、诱导肿瘤细胞分化和诱导肿瘤细胞凋亡的良好效果,且毒副作用小,具有良好的应用前景,本发明为丹参酮开拓了新的用途。

名称 含有联苯乙酸的贴剂

公开(公告)号 1126540
 公开(公告)日 2003.11.5
 分类号 A61K31/19 A61K9/70 A61P29/00
 A61K47/32 A61K47/44

申请(专利)号 97180351.X
 申请日 1997.12.4
 优先权 1996.12.6 JP 342506/1996
 国际申请 PCT/JP97/04439 1997.12.4
 国际公布 W098/24423 日 1998.6.11
 申请(专利权)人 久光制药株式会社

地址 日本佐贺县
 发明(设计)人 高田恭宪 田中幸司 池浦康弘
 专利代理机构 中国国际贸易促进委员会专利商标事务所
 代理人 杨宏军

摘要 含有苯乙烯-异戊二烯-苯乙烯嵌段共聚物 10-40 重量%、松香类树脂 5-30 重量%、增塑剂 20-70 重量%及药效成分联苯乙酸 1.1-10 重量%的贴剂,该贴剂不含有对于上述联苯乙酸为增溶剂的克罗他米通且厚度为 50-300 μm。

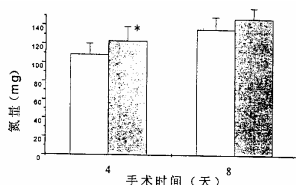
名称 新型复合氨基酸组合物
 公开(公告)号 1126541
 公开(公告)日 2003.11.5

分类号 A61K31/195 A61P17/02 A61P3/02
 申请(专利)号 99125545.3
 申请日 1999.12.3
 申请(专利权)人 中国人民解放军军事医学科学院放射医学研究所

地址 100850 北京市海淀区太平路 27 号
 发明(设计)人 徐琪寿 靳继德 杨大柳 韦京豫 郭长江

专利代理机构 北京纪凯知识产权代理有限公司
 代理人 关畅

摘要 本发明公开了新型复合氨基酸组合物,目的是提供一种对于手术及创伤病人,特别是烧伤病人,具有良好的营养支持作用的新型氨基酸组合物。本发明的组合物由 16 种基本氨基酸化合物组成,含有适量的支链氨基酸,能够抑制蛋白质的降解,改善氮平衡,促进伤口愈合,有效增强营养支持效果。本发明的氨基酸组合物适用于各种创伤或感染病人,以及长期全静脉营养病人的营养支持。



名称 用于促进雄性动物生长强壮的非治疗性的方法

公开(公告)号 1126542
 公开(公告)日 2003.11.5
 分类号 A61K31/352 A61K35/78
 申请(专利)号 98111396.6
 申请日 1998.7.7

申请(专利权)人 南京农业大学
 地址 210014 江苏省南京市卫岗南京农业大学科研处
 发明(设计)人 韩正康 王国杰 陈伟华 韩正高
 专利代理机构 南京经纬专利代理有限责任公司
 代理人 楼高潮 王睿

摘要 本发明用于促进雄性动物生长强壮的非治疗性的方法,属于非激素类药品的使用方法。雄性动物按每公斤体重每天使用 0.3-100mg 大豆黄酮或总异黄酮天然提取物(含大豆黄酮),1-3 个月后动物可提高增重 8-20%,肌肉增重提高 5-10%,睾丸增重提高 10-30%,血清睾酮含量提高 20-50%,生长激素含量提高 10-20%,SOD(超氧化物歧化酶)活性增高,血清和肝脏中过氧化脂质下降 45%和 20%,口服或注射,单用或混用都能达到促强壮目的。本技术无种别特异性,技术简单可靠,药品成本低,适用动物范围广,具有良好经济效益。

名称 用于口服给药 N-哌啶子基-3-吡啶甲酰胺衍生物、其盐及其溶剂化物的药物组合物

公开(公告)号 1126543
 公开(公告)日 2003.11.5
 分类号 A61K31/4155 A61K9/20 A61P25/18
 申请(专利)号 98803791.2
 申请日 1998.3.27

优先权 1997.3.28 FR 97/03835
 国际申请 PCT/FR98/00631 1998.3.27
 国际公布 W098/43636 法 1998.10.8
 申请(专利权)人 萨诺费合成实验室
 地址 法国巴黎
 发明(设计)人 B·阿布拉莫维奇 C·康达迈恩
 专利代理机构 中国国际贸易促进委员会专利商标事务所
 代理人 王杰

摘要 用于口服给药的本发明药物组合物含有 0.5%-20%微晶形式的 N-哌啶子基-5-(4-氯苯基)-1-(2,4-二氯苯基)-4-甲基吡啶-3-甲酰胺和药物赋形剂;该组合物通过湿法制粒配制。

名称 双嗜达莫栓及其生产方法
 公开(公告)号 1126544
 公开(公告)日 2003.11.5
 分类号 A61K31/519 A61K9/02 A61P9/10
 申请(专利)号 00113017.X
 申请日 2000.6.12

申请(专利权)人 昆明市延安医院
 地址 650051 云南省昆明市人民东路
 发明(设计)人 李仲昆 王崇静 王衍
 专利代理机构 昆明正原专利代理有限责任公司
 代理人 李行健

摘要 本发明属药物技术领域。产品含有药物活性成分双嗜达莫和辅料脂溶性栓剂基质。每粒栓的双嗜达莫含量为 5 毫克-75 毫克。双嗜达莫与脂溶性栓剂基质的重量比最好为:双嗜达莫 1 份,脂溶性栓剂基质 40-80 份。生产方法:基质熔化后加入双嗜达莫或加入用缓、控释高分子材料包裹后的双嗜达莫并搅拌,稍冷后灌注于栓模中,冷却后取出。该栓剂治疗轮状病毒肠炎用药量小,给药时患者易于接受、剂量准确,使用方便,疗效好,质量稳定,费用低。

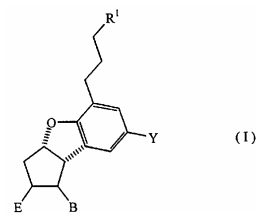
名称 眼科用制剂

公开(公告)号 1126545
 公开(公告)日 2003.11.5
 分类号 A61K31/557 A61K31/343 A61P27/02
 A61P27/06
 //C07D307/93

申请(专利)号 97190781.1
 申请日 1997.5.1
 优先权 1996.5.7 JP 137697/1996
 国际申请 PCT/JP97/01504 1997.5.1
 国际公布 W097/41864 日 1997.11.13

申请(专利权)人 东丽株式会社
 地址 日本东京都
 发明(设计)人 井狩隆 松村让 中村勉 矢嶋基之
 专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 刘元金 杨丽琴
摘要 对各种眼科疾病表现出优异药理效果的眼科用制剂,其中包含通式(I)的 4,8-互间亚苯基前列腺素 I₂ 衍生物或其药理学上可接受的盐作为有效成分。∴



名称 使用胞磷胆碱减少梗塞面积

公开(公告)号 1126546
 公开(公告)日 2003.11.5
 分类号 A61K31/70 A61K38/48 A61K38/49
 A61K31/60 A61K31/505 A61P9/10
 申请(专利)号 96193176.0

申请日 1996.3.6
 优先权 1995.3.6 US 08/399,262
 1996.2.20 US 08/603,102
 1996.3.1 US 08/609,448

发明专利权授予

国际申请 PCT/US96/03159 1996.3.6

国际公布 W096/27380 英 1996.9.12

申请(专利权)人 英特纽隆制药有限公司

地址 美国马萨诸塞

发明(设计)人 B·W·桑达吉 M·费舍尔

专利代理机构 中国国际贸易促进委员会专利商标事务所

代理人 唐伟杰

摘要 本发明涉及一种减少梗塞范围的方法,该方法尤其适用于脑缺血后的脑梗塞,具体方法是在缺血后的短时间内服用胞磷胆碱并每天持续治疗到30天,但持续治疗以至少6周为较好。本方法对中风及严重的头颅创伤的治疗也是有效的,并可增加病人完全或者基本恢复的机会。此外本发明还涉及使用组合物进行联合治疗的方法。

名称 香菇多糖冻干粉剂及其制备方法

公开(公告)号 1126547

公开(公告)日 2003.11.5

分类号 A61K31/715 A61K9/19 A61P35/00

申请(专利)号 00112407.2

申请日 2000.7.19

申请(专利权)人 南京振中生物工程有限公司

地址 210061 江苏省南京高新技术产业开发区

发明(设计)人 程培元 翁静 方贻功 程光

专利代理机构 南京苏科专利代理有限责任公司

代理人 周和平 徐冬涛

摘要 本发明公开了抗肿瘤药物香菇多糖冻干粉针剂的配方及其可工业化的制备方法,配方中省去了使患者可能产生过敏的右旋糖酐。

名称 透明质酸锌抗消化性溃疡的应用

公开(公告)号 1126548

公开(公告)日 2003.11.5

分类号 A61K31/715

申请(专利)号 98804672.5

申请日 1998.4.28

优先权 1997.4.29 HU P9700826

国际申请 PCT/HU98/00044 1998.4.28

国际公布 W098/48815 英 1998.11.5

申请(专利权)人 里克特格登化工有限公司

地址 匈牙利布达佩斯

发明(设计)人 拉斯洛·苏波尼 亚诺什·伊利斯

专利代理机构 中原信达知识产权代理有限责任公司

代理人 丁业平

摘要 本发明涉及抗消化性溃疡的药物组合物以及制备所述组合物的方法。本发明的药物组合物含有与载体和/或制药工业中常用的其它添加剂混合的透明质酸的锌复合物(络合物)作为活性成分。

名称 含有氧化氮的药物组合物

公开(公告)号 1126549

公开(公告)日 2003.11.5

分类号 A61K33/00 A61P9/10

申请(专利)号 97192105.9

申请日 1997.2.3

优先权 1996.2.7 DE 19604361.1

国际申请 PCT/EP97/00482 1997.2.3

国际公布 W097/28810 德 1997.8.14

申请(专利权)人 M·克尔姆

地址 德国杜塞尔多夫

发明(设计)人 M·克尔姆

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 王景朝 温宏艳

摘要 本发明涉及含有一氧化氮(NO)的,无菌的,可注射的生理上可接受的溶液的组合物,其制备方法,以及检测生理上存在的NO的方法。有关本发明的NO溶液,局部高剂量的NO可引发血管(如冠状血管)中靶向的局部生物学作用,如平滑肌系统的松弛,血小板等的粘附的抑制等等,而不会产生由高剂量引起的全身性的副作用,如血压的临界性降低。有关本发明的检测方法,可在人/哺乳动物的全血中检测到内皮机能失调的存在。

名称 一种治疗痔疮的中药溶液及其制备方法

公开(公告)号 1126550

公开(公告)日 2003.11.5

分类号 A61K33/34 A61K33/06 A61K33/20
A61K9/08 A61P9/14

申请(专利)号 01119880.X

申请日 2001.7.3

申请(专利权)人 王俊强

地址 130201 吉林省农安县开安镇王义门诊部

发明(设计)人 王俊强

摘要 本发明涉及一种治疗痔疮的中药液-二矾溶液,其组成及重量份配比为:胆矾5-10克,枯矾20-25克,硼砂35-50克,火硝35-50克,蔗糖10-15克。其主要优点:适应范围广,对各期内痔、外痔、混合痔、肛瘘、肛裂、脱肛、肛周脓肿、直肠息肉、肛乳头肥大及瘤、肛周湿疹、外阴瘙痒、宫颈糜烂、鼻息肉等症均有良好的疗效,且无不良反应及毒副作用。

名称 一种治疗冠心病的药物

公开(公告)号 1126551

公开(公告)日 2003.11.5

分类号 A61K35/55 A61K35/413 A61K31/045
A61K33/28 A61K35/78 A61K35/10
A61P9/10

申请(专利)号 01125312.6

申请日 2001.8.9

申请(专利权)人 李刚

地址 456400 河南省安阳市滑县大寨乡北李家前街村

发明(设计)人 李刚 李福善 李贵善 李冠美

摘要 一种治疗冠心病的药物,由麝香、牛黄、冰片、朱砂、桔梗、当归、红花、川芎、琥珀,配伍而成。采用本配方制成的“冠心活”胶囊,针对冠心病的病因,以治标为先,以治本为主,标本兼治。具有以下优点:1、通过补养气血、活血化瘀,达到改善人体新陈代谢,消除体内瘀积之目的,从而恢复冠状动脉功能。2、活血止痛,可缓解冠状动脉硬化引起的疼痛或不适。3、采用中草药为原料,毒副作用小。4、通过100多例临床试验,有效率为93%。

名称 海洋生物硒制品及其制备方法

公开(公告)号 1126552

公开(公告)日 2003.11.5

分类号 A61K35/56 A61P1/16 A61P35/00
A61P37/04 A61P43/00 A61P39/06

申请(专利)号 00129428.8

申请日 2000.12.20

申请(专利权)人 青岛海洋大学

地址 266003 山东省青岛市鱼山路5号

发明(设计)人 毛文君 李 翊 李八方 管华诗

专利代理机构 北京三友知识产权代理有限公司

代理人 卢兴茂

摘要 一种海洋生物硒制品及其制备方法,属保健制品及其制品,用于预防和辅助治疗肿瘤和肝病等。其特征是该制品以鲜扇贝边和贻贝肉为原料分别经匀浆、离心取上清液、加硫酸铵离心沉淀、透析浓缩干燥得扇贝边提取物,和经匀浆、酶解、脱色脱腥离心取上清液、浓缩干燥得贻贝提取物,两种提取物按一定比例相混合,粉碎过筛即得。具有原料丰富易得,工艺简单所需设备少,变废为宝,提取物系纯天然物营养丰富全面,防病治病抗衰老等优点。

名称 包含能向人或动物消化道释放氧化氮的丙酸杆菌的可吸收组合物

公开(公告)号 1126553

公开(公告)日 2003.11.5

分类号 A61K35/74 A23L1/03 A23L1/308
A23C19/032 A61P1/00

申请(专利)号 97181494.5

申请日 1997.12.23

优先权 1996.12.24 FR 96/15977
1997.1.28 FR 97/00885

国际申请 PCT/FR97/02399 1997.12.23

国际公布 W098/27991 法 1998.7.2

申请(专利权)人 斯坦达实验室股份有限公司

地址 法国卡昂

发明(设计)人 E·D·卢梭 C·G·勒格兰德

专利代理机构 中国国际贸易促进委员会专利商标事务所

代理人 樊卫民

摘要 本发明涉及丙酸杆菌用于产生一种食物组合物或一种可吸收的食用或药用组合物的用途,这些组合物能在人或动物的消化道中释放生理上显著量的氧化氮。

名称 一种用于治疗乳腺小叶增生症的注射液

公开(公告)号 1126554

公开(公告)日 2003.11.5

分类号 A61K35/78 A61K35/64 A61P15/08

申请(专利)号 00109496.3

申请日 2000.7.6

申请(专利权)人 佳木斯医学院制药厂

地址 154003 黑龙江省佳木斯市德祥街241号

发明(设计)人 何勇

专利代理机构 北京万科园知识产权代理有限公司

代理人 张亚军 李昆岐

摘要 本发明涉及一种用于治疗乳腺小叶增生症的注射液,专用于治疗乳腺小叶增生症的纯中药注射液。其原料组成为:鸡血藤10-20kg、丹参14-28kg、莪术10-20kg、地龙6-12kg、蚤休10-20kg、瓜蒌10-20kg,其制备方法为莪术提取挥发油备用,药渣同其它药材经水醇法提取,采用明胶沉淀法,醇液调PH法除鞣质,药液加碳者沸过滤,热压灭菌、精滤、灌装、灭菌。本品无毒副作用,具有高效、快速地解除痛胀、消除乳房肿块、活血化瘀、理气通滞之功效,总有效率92.11%。

名称 增高益智中药

公开(公告)号 1126555

公开(公告)日 2003.11.5

分类号 A61K35/78 A61K35/84 A61K35/64
A61K35/56 A61K35/37 A61K35/36

A61P43/00

申请(专利)号 00114400.6

申请日 2000.3.8

申请(专利权)人 张承斌

地址 430081 湖北省武汉市青山区117街一冶商业大楼后勤部

发明(设计)人 张承斌

专利代理机构 武汉开元专利代理有限责任公司

代理人 刘志菊

摘要 本发明涉及一种增高益智中药,主要成份及配比是人参0.2~2克、阿胶5-15克、牡蛎1-6克、鳖甲0.5~2克,辅药有白茯苓0.5~3克、原蚕沙0.5~2克、鸡内金0.5~2克。本方可按中药胶囊、丸剂、口服液等工艺制作,本发明的中药增长效果明显,并能使身体发育协调健康,并对大脑发育有促进作用。

名称 治疗腰痛的贴剂

公开(公告)号 1126556

公开(公告)日 2003.11.5

分类号 A61K35/78 A61K9/70 A61P19/00

申请(专利)号 00120657.5

申请日 2000.12.30

申请(专利权)人 王连俊

地址 562400 贵州省兴义市向阳路16号

发明(设计)人 王连俊

专利代理机构 贵阳中新专利事务所

代理人 吴无惧

摘要 本发明公开了一种治疗腰痛的贴剂,它是由追风伞、二郎箭、土狗配置而成,将追风伞、二郎箭、土狗精选后分别烘干、粉碎,再将芝麻油、木焦脂、松香混合后加热,再放入黄蜡,溶化后加入追风伞、二郎箭、土狗搅拌均匀成药膏。本发明具有疗效好、使用方便、价格低等优点。全方共显驱风除湿、祛瘀活血、消肿止痛之功效。

名称 一种治疗糖尿病的药物及其制备方法

公开(公告)号 1126557

公开(公告)日 2003.11.5

分类号 A61K35/78 A61K35/36 A61K33/12
A61K33/06 A61P3/10

申请(专利)号 00124370.5

申请日 2000.9.11

申请(专利权)人 蹇利明

地址 115111 辽宁省大石桥市博洛铺镇博洛铺村

发明(设计)人 蹇利明

专利代理机构 北京知本村专利事务所

代理人 周自清

摘要 本发明公开了一种治疗糖尿病的药物,它的组分包括山药、党参、天麻、阿胶、莲藕、五味子、天花粉、滑石、石膏、葛根、枸杞、麦冬,用以制成散剂、片剂、丸剂、胶囊剂、颗粒型冲剂、口服液等多种剂型。其中优选为颗粒型冲剂和水平丸。治疗糖尿病的有效率达88.8%。

名称 一种治疗红斑狼疮所致肾脏损害的药物

公开(公告)号 1126558

公开(公告)日 2003.11.5

分类号 A61K35/78 A61P37/00 A61P13/12

申请(专利)号 01104489.6

申请日 2001.2.27

申请(专利权)人 丁丛礼

发明专利权授予

地址 100053 北京市宣武区广安门南线阁街 10 号基业大厦 8 层北京太兆咨询有限责任公司

发明(设计)人 丁丛礼 丁赢

摘要 本发明涉及一种治疗红斑狼疮所造成的肾损的药物,该药物由牡丹皮、黄芪、生地、人参、肉苁蓉、山茱萸、葛根、五味子、乌梅、泽泻、黄柏、肉桂、猫爪草、六月雪、落得打、接骨木等中药饮片按照特定工艺制备而成。本发明药物治疗红斑狼疮所造成的肾损具有很好的效果、并且无任何毒副作用。

名称 皮肤痒痛液及其制备方法

公开(公告)号 1126559

公开(公告)日 2003.11.5

分类号 A61K35/78 A61K35/32 A61P17/00

申请(专利)号 01106700.4

申请日 2001.5.14

申请(专利权)人 李烈松

地址 430300 湖北省武汉市黄陂区土庙交通路 26 号

发明(设计)人 李烈松

专利代理机构 武汉开元专利代理有限责任公司

代理人 陈家安

摘要 本发明公开了一种新的治疗皮肤痒痛的一种药物,它是以优质白酒作酒基,将鹿茸、白及、牛膝、木香、黄芪、山楂、松脂、伸筋草、穿心莲为原料,根据每味中药的不同特征,经粉碎、浸泡后,再经熟化、灭菌制成的水剂。本发明配方及制作方法独特,治疗效果显著。

名称 治疗胃肠道疾病的中成药

公开(公告)号 1126560

公开(公告)日 2003.11.5

分类号 A61K35/78 A61K9/08 A61K9/20
A61K9/48 A61P1/04

申请(专利)号 01117474.9

申请日 2001.4.25

申请(专利权)人 王怀启

地址 154600 黑龙江省七台河市公路路政管理处

发明(设计)人 王怀启

摘要 治疗胃肠道疾病的中成药是治疗胃肠道炎症和溃疡性疾病的药物。该药能在 5 至 10 分钟内缓解胃肠疼痛;在短期内治愈急、慢性胃炎、胃、十二指肠溃疡、急、慢性结肠炎等疾病,总有效率百分之百,临床治愈率百分之九十四以上。该药是由中药白鲜皮、白芍、白术、苦参、甘草等五味药物组成。通过传统方法制成药酒、胶囊剂和丸剂,经磁化和灭菌而成为成品药物。

名称 治疗痔疮的药物的制备方法

公开(公告)号 1126561

公开(公告)日 2003.11.5

分类号 A61K35/78 A61K35/62 A61P9/14

申请(专利)号 01127401.8

申请日 2001.9.10

申请(专利权)人 周义杰

地址 266011 山东省青岛市海泊路 6 号青岛市商业医院

发明(设计)人 周义杰

专利代理机构 青岛海昊专利事务所

代理人 崔清晨

摘要 一种治疗痔疮的药物的制备方法,其特征是称取藏红花、活水蛭、生山楂、延胡索、白芷、乌梅肉、生白芍和生甘草,将后七味中药捣碎混合,加入蒸馏水,火煎,过滤得

滤液,向滤液中加入藏红花,煮沸,过滤得药液,高压灭菌后,置冰箱冷藏,再反复过滤至澄清液。优点是不住院、痛苦小、疗程短、不出血、不感染、无并发症、无后遗症、无毒副作用、适应症广、能根治、安全可靠。

名称 治疗静脉曲张的制剂及其制作方法

公开(公告)号 1126562

公开(公告)日 2003.11.5

分类号 A61K35/78 A61K31/375 A61K31/51
A61K33/06 A61P9/14

申请(专利)号 01129207.5

申请日 2001.6.14

申请(专利权)人 王玉昌

地址 253000 山东省德州市人民医院北门东侧脉管专科

发明(设计)人 王玉昌

摘要 一种静脉曲张收缩灵,其特征是:其采用硫酸铝钾为主,以氯化钠医用溶液为溶剂,辅助以维生素 C、B1 及甘草、大青叶的提取物复配而成;本发明静脉曲张收缩灵是一种复方制剂,酸碱度合理、无毒副作用,使用时内注人体局部病变静脉内,简单方便,病人痛苦小,一般注射一次或复注一次即可治愈,有效率 100%,治愈率 95% 以上,治疗后皮肤完好如初,使弯曲不平的曲张恢复原来肌肤柔软、光滑平和、感觉灵敏、色泽如初的自然现象,费用低廉,有很好的疗效。

名称 一种治疗痤疮的外用药

公开(公告)号 1126563

公开(公告)日 2003.11.5

分类号 A61K35/78 A61K33/04 A61K33/06
A61K33/24 A61K33/36 A61P17/10

申请(专利)号 01133504.1

申请日 2001.9.26

申请(专利权)人 任聆斌 任应斌

地址 434400 湖北省石首市解放路 36 号

发明(设计)人 任聆斌 任应斌

专利代理机构 荆州市荆科专利事务所

代理人 陈德斌

摘要 一种治疗痤疮的外用药,属以中药为原料制成的中药剂。其药物的组份为:枯矾、雄黄、硫磺、密陀僧、白附子、白醋,它是根据中医的散瘀、杀虫、解毒、养颜的原理,通过上述组方的协同作用,对痤疮进行治疗的,该外用使用简单、疗效稳定、无复发。轻度痤疮 30 天左右可痊愈,中度痤疮 45 天左右可痊愈,重度者 60 天左右即可痊愈。通过 100 例痤疮患者的临床观察,本发明的有效率达 100%,治愈率达 97%。解决了现有治疗痤疮的药物治疗时间长,疗效不显著,易复发,且对人体有一定副作用的问题,适用于对各种痤疮的治疗。

名称 葡萄提取物的磷脂复合物作为抗动脉粥样硬化剂的应用

公开(公告)号 1126564

公开(公告)日 2003.11.5

分类号 A61K35/78 A61K31/35 A61P9/10

申请(专利)号 98811768.1

申请日 1998.11.30

优先权 1997.12.4 IT MI97A002690

国际申请 PCT/EP98/07662 1998.11.30

国际公布 W099/29331 英 1999.6.17

申请(专利权)人 因迪纳有限公司

地址 意大利米兰

发明(设计)人 P·默拉佐尼 E·博姆巴戴利
 专利代理机构 中国国际贸易促进委员会专利商标事务所
 代理人 郭建新
 摘要 葡萄提取物的磷脂复合物适用于预防和治动脉粥样硬化的病理状态。

名称 一种治疗病毒性耳聋的中药外用制剂
 公开(公告)号 1126565
 公开(公告)日 2003.11.5
 分类号 A61K35/78 A61K35/64 A61P27/16
 申请(专利)号 99109218.X
 申请日 1999.6.22

申请(专利权)人 丛丕宪
 地址 116200 辽宁省大连普兰店市丰荣卫生院谭广收转
 发明(设计)人 丛丕宪
 专利代理机构 北京万科园知识产权代理有限公司
 代理人 张亚军 曹诗健
 摘要 本发明公开了一种治疗病毒性耳聋的外用中药组合物,该组合物为巴豆、斑蝥。

名称 促黄体素释放激素拮抗剂用于制备治疗前列腺肥大和前列腺癌的药物用途
 公开(公告)号 1126566
 公开(公告)日 2003.11.5
 分类号 A61K38/09
 //(A61K38/09,31:495)

申请(专利)号 97197904.9
 申请日 1997.9.1
 优先权 1996.9.12 US 60/025,990
 1997.4.10 US 60/043,228
 国际申请 PCT/EP97/04740 1997.9.1
 国际公布 W098/10781 英 1998.3.19
 申请(专利权)人 赞塔里斯股份公司
 地址 联邦法兰克福
 发明(设计)人 J·安吉尔 T·里斯曼
 专利代理机构 中国国际贸易促进委员会专利商标事务所

代理人 李华英
 摘要 本发明涉及一种治疗性处理前列腺增生和前列腺癌的方案,该方案单独使用西曲瑞利克斯或将其与 α -还原酶抑制剂或 α -受体阻断剂结合给药。此方案可减小前列腺体积并避免与睾丸素水平处于睾丸切除术范围内有关的副作用。西曲瑞利克斯以0.5mg/天和20mg/周的剂量或约0.014mg/kg体重/天-0.30mg/kg体重/周的剂量,或以约25-120mg/月或0.376mg/kg-1.71mg/kg/月的西曲瑞利克斯水平给药。西曲瑞利克斯可以与 α -还原酶抑制剂或 α -受体阻断剂联合给药。

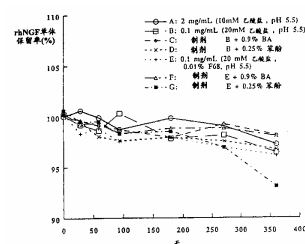
名称 稳定的神经生长因子组合物及其试剂盒和制备方法
 公开(公告)号 1126567
 公开(公告)日 2003.11.5
 分类号 A61K38/16 A61K47/00 A61P5/00
 申请(专利)号 96198066.4
 申请日 1996.10.21

优先权 1995.11.7 US 08/554,685
 国际申请 PCT/US96/16881 1996.10.21
 国际公布 W097/17087 英 1997.5.15
 申请(专利权)人 基因技术股份有限公司
 地址 美国加利福尼亚州
 发明(设计)人 L·R·德扬 M·拉姆赞瑟 T·恩古

因

专利代理机构 上海专利商标事务所
 代理人 陈文青

摘要 本发明提供了包含NGF和pH5至6的乙酸盐缓冲液的制剂,后者加强了NGF的稳定性,NGF可用于促进神经细胞的生长、修复、存活、分化、成熟或行使其功能。



名称 用于疫苗中的佐剂
 公开(公告)号 1126568
 公开(公告)日 2003.11.5
 分类号 A61K39/02 A61K39/39 A61P11/00
 申请(专利)号 00101175.8
 申请日 2000.1.28
 优先权 1999.1.29 US 60/117,705
 1999.2.26 US 60/121,760

申请(专利权)人 辉瑞产品公司
 地址 美国康涅狄格
 发明(设计)人 D·A·迪尔威斯特 D·S·罗伯斯
 专利代理机构 中国国际贸易促进委员会专利商标事务所
 代理人 陈文平
 摘要 本发明涉及包含卵磷脂、油和两亲性表面活性剂并能形成稳定的水包油乳液的佐剂,它能使注射动物中对疫苗的局部反应最小化。

名称 低致病性的猪的生殖和呼吸综合症活体病毒疫苗及其制备方法

公开(公告)号 1126569
 公开(公告)日 2003.11.5
 分类号 A61K39/12 C12N7/04 A61P15/00
 申请(专利)号 96194954.6
 申请日 1996.6.19
 优先权 1995.6.21 US 08/493,265

国际申请 PCT/US96/10595 1996.6.19
 国际公布 W097/00696 英 1997.1.9
 申请(专利权)人 明尼苏达大学董事会
 地址 美国明尼苏达州
 发明(设计)人 H·S·朱
 专利代理机构 上海专利商标事务所

代理人 陈文青
 摘要 本发明提供了给猪施用活体或改性活体PRRS疫苗,它们是低毒的,能有效地免疫以抵御PRRS。优选的疫苗包括平均空斑直径低于约2毫米和低致病性的病毒分离物。优选的疫苗包括小空斑直径毒株,ATCC保藏号VR2509。本发明的疫苗可施用于繁殖的母猪或小母猪和断奶的猪崽,可有效地免疫猪以抵御呼吸和生殖形态的疾病。

名称 表面活性剂
 公开(公告)号 1126589
 公开(公告)日 2003.11.5
 分类号 B01F17/00 A61K7/00 C08G65/32
 申请(专利)号 98802917.0
 申请日 1998.2.24
 优先权 1997.2.27 GB 9704126.3
 国际申请 PCT/GB98/00562 1998.2.24

国际公布 W098/37957 英 1998.9.3

申请(专利权)人 帝国化学工业公司

地址 英国伦敦

发明(设计)人 N·M·卡彭特 S·J·安德森

专利代理机构 中国国际贸易促进委员会专利商标事务所

代理人 杜京英

摘要 本发明涉及通式 $R^2 \cdot [(AO)_n \cdot R^3]_m$ 化合物, 其中 R^2 为具有至少 m 个衍生自羟基和/或胺基和/或酰胺基活性氢原子的基团的残基, AO 是亚烷氧基, n 是 2 至 200; R^3 包括烯基琥珀酸及任选的其它酸的残基, 且 m 是 2 至 10, 但是当 m 为 2 时, 此定义中还有其他限制, 该化合物适于用作含水系统的增稠剂和/或分散剂。本发明亦对这些物质作为增稠剂的用途(当 m 是 20 时不具部分限制)申请专利。

名称 一种分离大黄素甲醚和大黄酚的方法

公开(公告)号 1126727

公开(公告)日 2003.11.5

分类号 C07C50/18 C07C45/90 A61K35/78

申请(专利)号 01104219.2

申请日 2001.2.26

申请(专利权)人 陈广耀

地址 100053 北京市宣武区广安门南线阁街 10 号基业大厦 8 层北京太兆咨询有限责任公司

发明(设计)人 陈广耀 马双成 邓少伟

摘要 本发明是一种利用萃取法从大黄素甲醚和大黄酚的混和物中分离纯化大黄素甲醚的方法。根据酸碱质子理论的原理, 选择适宜的溶剂, 使大黄素甲醚和大黄酚之间的 Pka 之差加大, 进而用 pH 梯度萃取法使二者达到良好的分离。本方法制备的大黄素甲醚的纯度可达 98.5% 以上。

名称 超临界二氧化碳萃取辣椒碱类化合物的生产方法

公开(公告)号 1126734

公开(公告)日 2003.11.5

分类号 C07C235/34 C07C235/32 C07C233/16

C07C231/24 A61K35/78

申请(专利)号 99114739.1

申请日 1999.3.23

申请(专利权)人 贵州五倍子发展有限公司

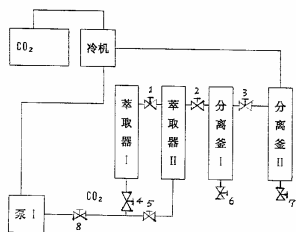
地址 550001 贵州省贵阳市富水南路 101 号五单元八楼

发明(设计)人 黄启强 张彦雄 胡成一 林茂福

专利代理机构 贵阳中新专利事务所

代理人 李大刚

摘要 本发明公开了一种采用超临界二氧化碳流体萃取辣椒碱类化合物的生产方法。它采用二氧化碳流体在超临界状态下, 从辣椒皮粉或辣椒油树脂中提取出辣椒碱类化合物的有效成分, 再结合溶剂法和结晶法进一步提纯, 可精制出无异味、辣椒碱类化合物成分含量高于 96% 的辣椒碱类化合物产品。本发明具有生产成本低, 生产出的成品纯度高的特点。可用来替代现有的溶剂法生产辣椒碱类化合物产品。



名称 新型吡咯化合物和其制备方法及其含其的药物组合物

公开(公告)号 1126737

公开(公告)日 2003.11.5

分类号 C07D209/44 C07D401/04 C07D403/04

A61K31/40 A61K31/415 A61K31/44

A61K31/47

申请(专利)号 98122801.1

申请日 1998.11.26

优先权 1997.11.26 FR 9714840

申请(专利权)人 瑟维尔实验室

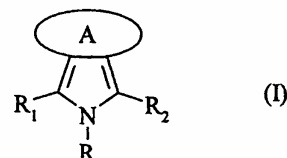
地址 法国库伯瓦

发明(设计)人 G·德南特尔 B·普特威 J·伯尼特

专利代理机构 中国国际贸易促进委员会专利商标事务所

代理人 孙爱

摘要 本发明提供了式(I)的化合物、其异构体及其与药学上可接受的酸或碱形成的加成盐: 其中 R_1 , R_2 和 A 定义见权利要求 1。本发明还提供了包含所述化合物的药物组合物。∴



名称 苯甲酰胺衍生物及含有它们的药物

公开(公告)号 1126738

公开(公告)日 2003.11.5

分类号 C07D211/58 A61K31/4468 A61P1/14

申请(专利)号 00803383.8

申请日 2000.2.2

优先权 1999.2.4 JP 27030/1999

国际申请 PCT/JP00/00560 2000.2.2

国际公布 W000/46201 日 2000.8.10

申请(专利权)人 北陆制药株式会社

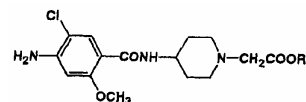
地址 日本神井县胜山市

发明(设计)人 加藤日出男 加户典幸 坂口顺

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 曹雯 杨丽琴

摘要 如下通式: ∴(式中, R 代表碳原子数 3-6 的烷基。)所示新的苯甲酰胺衍生物或其盐, 以及含有该衍生物作为有效成分的药物。上述药物具有优秀的消化道运动促进作用, 且副作用少, 可口服给药, 因此, 作为消化道疾病的治疗剂或消化道运动机能改善剂是极为有用的。



名称 新的取代的四氢吡啶化合物、其制备方法及其药物组合物

公开(公告)号 1126739

公开(公告)日 2003.11.5

分类号 C07D211/70 A61K31/445

申请(专利)号 97180312.9

申请日 1997.12.2

优先权 1996.12.5 FR 96/14951

国际申请 PCT/FR97/02172 1997.12.2

国际公布 W098/24765 法 1998.6.11

申请(专利权)人 瑟维尔实验室

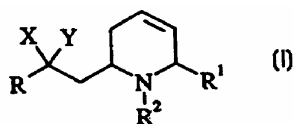
地址 法国库伯瓦

发明(设计)人 C·玛拉扎诺 D·康柏勒 B·C·达斯

专利代理机构 中国国际贸易促进委员会专利商标事务所

代理人 刘金辉

摘要 本发明涉及通式(I)的化合物,其中R、R¹、R²、X和Y是如说明书所定义的,它们的几何和/或旋光异构体和它们与一种药理学上可接受的酸或碱的加成盐。本发明还涉及药物。∴



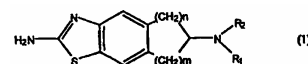
名称 哌啶羧酰胺衍生物的制备方法
公开(公告)号 1126740
公开(公告)日 2003.11.5
分类号 C07D211/70 A61K31/445
申请(专利)号 98804028.X
申请日 1998.3.31
优先权 1997.4.9 JP 90564/1997
国际申请 PCT/JP98/01460 1998.3.31
国际公布 W098/45264 日 1998.10.15
申请(专利权)人 味之素株式会社
地址 日本东京都
发明(设计)人 新井勘 山本崇 直良弘一
专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司
代理人 马崇德 杨丽琴

摘要 提供以2-噁唑啉系化合物和哌啶衍生物在酸共存下进行反应为特征的、作为血清素拮抗剂、抗血小板药等或其中间体的有效的哌啶羧酰胺衍生物的制备方法。该制备方法是作为血清素拮抗剂、抗血小板等或其中间体极为有效的哌啶羧酰胺衍生物在工业上极佳的制备方法。

名称 取代的苯甲酰胺类化合物
公开(公告)号 1126741
公开(公告)日 2003.11.5
分类号 C07D211/88 C07D211/94 A61K31/445 A61P37/02
申请(专利)号 99120232.5
申请日 1999.9.23
优先权 1998.9.24 DE 19843793.5
申请(专利权)人 格吕伦塔尔有限公司
地址 联邦德国阿兴
发明(设计)人 T·格罗曼 S·弗罗施 O·兹默
专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司
代理人 吴玉和 杨九昌
摘要 本申请叙述了取代的苯甲酰胺类化合物以及它们在医药中应用,尤其可用作为免疫调节剂。

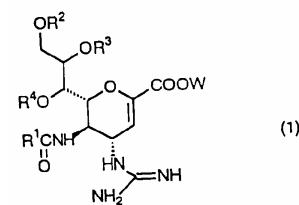
名称 新的2-氨基噻唑稠合的2-氨基二氢化茚和2-氨基四氢化萘及其应用
公开(公告)号 1126747
公开(公告)日 2003.11.5
分类号 C07D277/82 A61K31/425
申请(专利)号 99808052.7
申请日 1999.7.1
优先权 1998.7.1 SE 9802360—9
国际申请 PCT/SE99/01197 1999.7.1
国际公布 W000/01680 英 2000.1.13
申请(专利权)人 黑肯·威尔赫姆·维克斯特罗姆
地址 荷兰格罗宁根
发明(设计)人 黑肯·威尔赫姆·维克斯特罗姆
专利代理机构 中国国际贸易促进委员会专利商标事务所
代理人 李 瑛

摘要 本发明涉及通式(1)所示2-氨基噻唑稠合的2-氨基二氢化茚和2-氨基四氢化萘、其对映异构体和酸加成盐:其中R₁和R₂可相同或不同,并选自氢原子、具有1-7个碳原子的烷基或卤代烷基、具有3-7个碳原子的(烷基)环烷基、具有3-6个碳原子的链烯基或链炔基、其中烷基部分具有1-3个碳原子且芳基核可被取代的芳基烷基,并且n和m是1或2。本发明还涉及含有所述化合物的药物组合物,以及所述化合物在制备对中枢神经系统和/或循环有多巴胺能作用的药物中的应用。∴



名称 神经氨酸化合物
公开(公告)号 1126752
公开(公告)日 2003.11.5
分类号 C07D309/28 A61K31/35
申请(专利)号 97198571.5
申请日 1997.8.12
优先权 1996.8.13 JP 213456/1996
国际申请 PCT/JP97/02810 1997.8.12
国际公布 W098/06712 日 1998.2.19
申请(专利权)人 三共株式会社
地址 日本东京都
发明(设计)人 本田雄 小林庆行 山下诚
专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司
代理人 杨九昌

摘要 组成:通式(I)代表的神经氨酸化合物或其药理学上可接受的盐,其中R¹代表任选卤代的C₁-C₄基团,R²、R³、R⁴各自代表氢原子或C₃-C₂₅脂肪酰基;W代表氢原子或酯残基,前提为不包括R¹为甲基,每个R²、R³、R⁴和W为氢原子的情况。作用:这些化合物在体内显示良好的唾液酸酶抑制活性,因此可以用于流感病毒感染的治疗或预防。∴



名称 抗惊厥和抗变态反应/哮喘的吡唑并[3,4-d]噻啶
公开(公告)号 1126753
公开(公告)日 2003.11.5
分类号 C07D487/04 A61K31/505
 //(C07D487/04239:00,231:00)
申请(专利)号 99801435.4
申请日 1999.6.4
优先权 1998.6.22 DE 19827679.6
国际申请 PCT/EP99/03863 1999.6.4
国际公布 W099/67243 德 1999.12.29
申请(专利权)人 德雷斯頓药品工厂有限公司
地址 德国拉德博伊尔
发明(设计)人 T·阿诺德 H—J·兰考 M·门策尔
专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司
代理人 王景朝 温宏艳

摘要 本发明涉及在2位带有苯基的吡唑并[3,4-d]噻啶-4(5H)-酮和吡唑并[3,4-d]噻啶-4(5H)-硫酮和它们的互变异构体、它们的制备方法以及作为药物的用途,尤其是作为用于治疗各种形式的癫痫症和变态反应/哮喘疾病的药物用途。

名称 凝血因子IX复合物的制备方法
公开(公告)号 1126758

发明专利权授予

公开(公告)日 2003.11.5
分类号 C07K1/14 C07K1/16 C07K14/745
A61K35/14 A61K38/43 A61P7/04
申请(专利)号 01108741.2
申请日 2001.8.16
申请(专利权)人 四川高维系统工程技术有限公司 余蓉
杨继虞

地址 610016 四川省成都市人民南路二段 18 号川信大厦 15A-1 座

发明(设计)人 余蓉 杨继虞 李晓红
专利代理机构 成都立信专利事务所有限公司
代理人 濮家蔚

摘要 本发明涉及凝血因子 IX 复合物的制备方法,用 DEAE-sepharose Fast Flow 对新鲜冰冻血浆进行离子交换吸附分离前,先用浓度为 4-7 毫摩尔和 pH5.5-6.5 的磷酸盐缓冲溶液或枸橼酸盐缓冲溶液中的一种按常规方式对吸附用的凝胶进行平衡后,再加入新鲜冰冻人血浆进行吸附,然后用 pH5.5-7.0 的相同缓冲溶液对吸附凝胶进行洗涤,再用 pH6-8 的相同缓冲溶液对吸附凝胶进行洗脱,收集含有凝血因子 II、VII、IX 和 X 的凝血因子 IX 复合物。

名称 含 D-2-烷基色氨酸、能促进生长激素释放的寡肽化合物

公开(公告)号 1126759
公开(公告)日 2003.11.5
分类号 C07K5/062 C07K5/083 C07K5/103
C07K5/078 C07K5/117 A61K38/05
A61K38/06 A61K38/07

申请(专利)号 96199086.4
申请日 1996.12.4
优先权 1995.12.20 IT MI95A002681
国际申请 PCT/EP96/05393 1996.12.4
国际公布 W097/22620 英 1997.6.26

申请(专利权)人 R·德根格希
地址 瑞士圣色古
发明(设计)人 R·德根格希
专利代理机构 中国国际贸易促进委员会专利商标事务所
代理人 郭建新

摘要 下式的肽: A-D-X-D-Mrp-B, 其中 A 是氢, 2-氨基异丁酰基, 4-氨基丁酰基, D 代表右旋异构体, X 是 Mrp, 其中 Mrp 表示 2-烷基色氨酸或 X 是一个被保护的丝氨酸残基, 即 Ser(Y), 其中 Y 可以是苯基, 对氯苯基, 4-甲氧苯基, 2, 4, 6-三甲氧苯基, 叔丁基; B 是 NR₂R₃, 其中 R₂ 和 R₃ 可以相同或不同, 它们是氢或 C₁-C₃ 烷基; 一个 OR₄ 基团, 其中 R₄ 是氢或 C₁-C₃ 烷基 C-Lys-NH₂ 基团, 其中 C 是 Phe 或 Mrp, 以及所述任一种多肽与药物学上可接受的有机或无机酸形成的加合盐; 这些化合物能促进生长激素释放并具有口服活性。

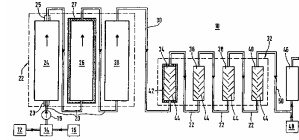
名称 连续制备水解降解的任选取代淀粉的方法以及用于实施该方法的设备

公开(公告)号 1126763
公开(公告)日 2003.11.5
分类号 C08B31/12 C08B30/12 A61K31/718
B01J4/00

申请(专利)号 98808022.2
申请日 1998.8.7
优先权 1997.8.8 DE 19734370.8
1997.10.8 DE 19744353.2

国际申请 PCT/EP98/05011 1998.8.7
国际公布 W099/07743 德 1999.2.18
申请(专利权)人 弗雷泽纽斯股份公司
地址 德国巴特洪堡
发明(设计)人 K·萨默迈耶 K·亨宁 M·高格
专利代理机构 中国国际贸易促进委员会专利商标事务所
代理人 吴亦华

摘要 本发明涉及连续制备水解降解淀粉或水解降解取代淀粉产物例如羟乙基淀粉或羟丙基淀粉的方法。本发明基本上包括在无混合元件的管式、温控反应器(22)中进行大部分水解降解。其余的降解在一个或多个配有混合元件的反应器(34 至 40)中进行(精细水解反应)。获得的产物可以在食品工业和医药中使用,特别是作为血浆充液剂。



名称 可用于大规模生产的重组腺病毒伴随病毒生产方法及用途

公开(公告)号 1126816
公开(公告)日 2003.11.5
分类号 C12N7/01 C12N15/861 C12N15/33
C12N15/38 A61K48/00 A61P43/00
//(C12N7/01, C12R1: 92)

申请(专利)号 99119039.4
申请日 1999.9.10
申请(专利权)人 本元正阳基因技术股份有限公司
地址 100176 北京市北京经济技术开发区永昌中路 6 号
发明(设计)人 吴小兵 伍志坚 侯云德

摘要 本发明提出一种“一株载体细胞/一株辅助病毒”生产重组 AAV 病毒的方法。其中载体细胞株是将含有外源基因表达单位的重组 AAV 载体质粒导入哺乳动物细胞,经抗性筛选获得的整合了可拯救的重组 AAV DNA 的稳定传代的细胞株。辅助病毒是携带 AAV rep/cap 基因的重组 HSV-1 病毒。用这种全功能辅助病毒感染载体细胞株即可产生大量有感染性的重组 AAV 病毒。本发明可用于重组 AAV 病毒的规模化高效生产。

名称 杀内/外寄生虫组合物

公开(公告)号 1127294
公开(公告)日 2003.11.12
分类号 A01N43/90 A61K31/70 A61K31/365
//(A01N43/90, 61:00, 57:24, 51:00,
47:44, 47:40, 43:86, 43:78, 43:54,
43:50, 43:40)

申请(专利)号 97180962.3
申请日 1997.12.11
优先权 1996.12.23 DE 19654079.8
国际申请 PCT/EP97/06926 1997.12.11
国际公布 W098/27817 德 1998.7.2

申请(专利权)人 拜尔公司
地址 联邦德国莱沃库森
发明(设计)人 K·西林彦 H·多恩 K·赫什
专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司
代理人 王景朝 谭明胜

摘要 本发明涉及源自一类大环内酯的阿凡曼菌素、22, 23-二氢阿凡曼菌素 B₁(异阿凡曼菌素)和米尔倍霉素与昆虫烟碱乙酰胆碱受体激动剂或拮抗剂的混合物,如果适当的话,所述混合物中存在其它活性化合物和稀释剂或赋形剂。

名称 含有胆碱能药物或钙通道阻滞剂的局部用医药组合物

公开(公告)号 1127333

公开(公告)日 2003.11.12

分类号 A61K9/06 A61K31/55 A61K31/27
A61P9/14

//(A61K31/55, A61K31:27)

申请(专利)号 98802787.9

申请日 1998.2.23

优先权 1997.2.24 GB 9703750.1

1997.12.23 GB 9727238.9

国际申请 PCT/GB98/00575 1998.2.23

国际公布 W098/36733 英 1998.8.27

申请(专利权)人 S.L.A. 药业股份公司

地址 瑞士利斯特尔

发明(设计)人 迈克尔·阿尔伯特·凯姆

专利代理机构 上海专利商标事务所

代理人 章鸣玉

摘要 本发明提供了可局部用于肛管内或肛管周围以治疗或预防伴有肛门高压或肛门括约肌痉挛的良性肛门疾病的组合物,它包含 0.05~1%w/w 贝胆碱或其制药学上允许的盐作为单独存在的活性组分,以及制药学上允许的载体。本发明还提供了贝胆碱或其制药学上允许的盐在制备局部用于肛管内和肛管周围以治疗或预防伴有肛门高压或肛门括约肌痉挛的良性肛门疾病的药物上的用途。

名称 用水溶的或水分散的聚氨酯类作药物外表的包衣或粘合剂

公开(公告)号 1127334

公开(公告)日 2003.11.12

分类号 A61K9/32 A61K9/58

申请(专利)号 98124382.7

申请日 1998.10.9

优先权 1997.10.9 DE 19744473.3

申请(专利权)人 BASF 公司

地址 联邦德国路德维希港

发明(设计)人 S·N·金 A·桑纳 K·科尔特

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 杨九昌

摘要 水溶的或水分散的聚氨酯类的用途,该聚氨酯类由下列成分组成:a)重量百分比为 0.1~30%的至少一种多元醇,b)重量百分比为 20~45%的至少一种多醚多元醇,c)重量百分比为 10~45%的至少一种含有离子基团的二胺,d)重量百分比为 30~50%的至少一种聚异氰酸酯,有或没有 e)其它添加剂该聚氨酯类用作药物表面包衣或粘合剂。

名称 抗艾滋病药物及其应用

公开(公告)号 1127335

公开(公告)日 2003.11.12

分类号 A61K31/10 A61P31/18

申请(专利)号 00132008.4

申请日 2000.11.22

申请(专利权)人 中国科学院昆明植物研究所

中国科学院昆明动物研究所

地址 650204 云南省昆明市北郊黑龙潭

发明(设计)人 陈纪军 王易芬 郑永唐 罗士德

曹建新

专利代理机构 云南协立专利事务所

代理人 马晓青 吴平

摘要 一种抗艾滋病的药

物,其中含有抗艾滋病有效

量的式(I)化合物反-1 硝

基 2-苯硫基-乙烯用及可

药用载体和/或赋形剂。∴

同时提供一种逆转录酶抑

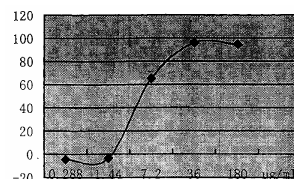
制剂,其中含有式(I)化合

物反-1 硝基 2-苯硫基-乙

烯及可药用载体和/或赋形剂;式(I)化合物反-1 硝基 2-苯硫

基-乙烯在制备抗艾滋病药物中的应用;式(I)化合物反-1 硝

基 2-苯硫基-乙烯在制备逆转录酶抑制剂药物中的应用。



名称 肺心病治疗剂

公开(公告)号 1127336

公开(公告)日 2003.11.12

分类号 A61K31/34 A61P9/00

申请(专利)号 96190127.6

申请日 1996.2.27

优先权 1995.2.27 JP 38169/1995

国际申请 PCT/JP96/00443 1996.2.27

国际公布 W096/26721 日 1996.9.6

申请(专利权)人 东丽株式会社

地址 日本东京都

发明(设计)人 粕川礼司 宫田昌之 上野裕司 小池

宏

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 刘元金 杨丽琴

摘要 本发明涉及下式所

代表的前列腺素 I₂ 衍生物

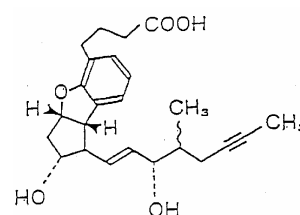
或其药物上可接受的盐为

有效成分的肺心病治疗

剂,该治疗剂在经口给药或

非经口给药中都显示优异

的效果。∴



名称 治疗以及预防非病毒性微生物感染的方法

公开(公告)号 1127337

公开(公告)日 2003.11.12

分类号 A61K31/35 A61K31/045 A61K35/78

A61P31/04

申请(专利)号 96192723.2

申请日 1996.3.25

优先权 1995.3.24 US 08/409,703

国际申请 PCT/US96/03978 1996.3.25

国际公布 W096/30033 英 1996.10.3

申请(专利权)人 JLB 股份有限公司

地址 美国犹他州

发明(设计)人 E·B·沃克 R·A·小米切尔森

专利代理机构 上海专利商标事务所

代理人 章鸣玉

摘要 利用原花青素的单体、二聚体、聚合物,黄酮类化合

物的衍生物以及有关的化合物干扰细菌粘附于表面。还揭示了

了结晶性原花青素二聚体和富含这些化合物的植物提取物。

名称 含有一种或多种抗阴道炎药物和一种或多种局

部麻醉剂的局部用抗阴道炎药物组合物

公开(公告)号 1127338

公开(公告)日 2003.11.12

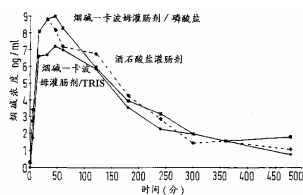
分类号 A61K31/415
 //(A61K31/415, 31:215)(A61K31/415, 31:165)
 申请(专利)号 97195988.9
 申请日 1997.5.16
 优先权 1996.5.17 GB 9610359.3
 国际申请 PCT/GB97/01355 1997.5.16
 国际公布 W097/44032 英 1997.11.27
 申请(专利权)人 埃德科贸易和代理有限公司
 地址 土耳其伊斯坦布尔
 发明(设计)人 科罗尔·恩比尔 奥斯瓦尔德·莫顿
 专利代理机构 北京市柳沈律师事务所
 代理人 黄益芬
摘要 一种用在阴道炎治疗中局部给药的药物组合物, 含有一种或多种抗阴道炎药物如甲硝唑和咪康唑, 以及一种或多种局部麻醉剂如利多卡因或苯佐卡因。

名称 碳酸酐酶抑制剂乙酰唑胺在制备男性避孕药中的应用

公开(公告)号 1127339
 公开(公告)日 2003.11.12
 分类号 A61K31/433 A61P15/16
 申请(专利)号 00109104.2
 申请日 2000.6.8
 申请(专利权)人 李学军
 地址 100081 北京市海淀区大慧寺12号1号楼703
 发明(设计)人 李学军 于和鸣
 专利代理机构 北京三高永信知识产权代理有限责任公司
 代理人 吴凤英
摘要 本发明涉及一种碳酸酐酶抑制剂乙酰唑胺在制备男性避孕药中的应用, 该抑制剂经过动物实验证明它有明显降低动物附睾精子的活动度, 减少精子数目的作用, 因此该抑制剂可成为制备男性避孕的药物, 且具有安全、有效、低毒、速效和可逆性。

名称 含烟碱复合物的组合物、该组合物的应用及其形成方法

公开(公告)号 1127340
 公开(公告)日 2003.11.12
 分类号 A61K31/465 A61P1/00
 申请(专利)号 97192177.6
 申请日 1997.2.7
 优先权 1996.2.9 US 08/605,319
 国际申请 PCT/GB97/00369 1997.2.7
 国际公布 W097/28801 英 1997.8.14
 申请(专利权)人 梅约医学教育与研究基金会
 地址 美国明尼苏达州
 发明(设计)人 W·J·桑德保恩 J·罗兹
 专利代理机构 上海专利商标事务所
 代理人 章鸣玉
摘要 提供治疗炎症性肠病的方法, 即对结肠局部给予有效量的烟碱或其药学上可接受的盐, 较佳为通过适用于缓释口服给药或直肠给药的制剂给药。进一步提供包含与烟碱复合的聚丙烯酸聚合物的烟碱口服给药的新型制剂。



名称 一种治疗痢泻的药物

公开(公告)号 1127341
 公开(公告)日 2003.11.12
 分类号 A61K31/496 A61K35/78 A61P1/12
 A61P31/04
 //(A61K31/496, 31:445)
 申请(专利)号 00108827.0
 申请日 2000.5.12
 申请(专利权)人 林喜顺
 地址 054100 河北省沙河市桥东办事处高三村
 发明(设计)人 林喜顺 林聪杰 林聪超
 专利代理机构 石家庄新世纪专利事务有限公司
 代理人 曲家彬

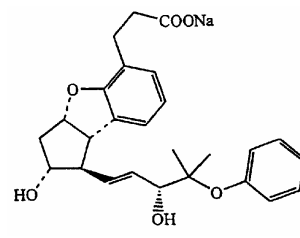
摘要 本发明涉及一种治疗痢泻的药物, 它包括环丙氟哌酸和地芬诺酯, 其两组分的重量份数比为环丙氟哌酸 15-25 份、地芬诺酯 0.15-0.25 份。本药物对由大肠杆菌、痢疾杆菌、金黄色葡萄球菌等引起的肠道感染和急慢性功能性腹泻、肠炎等有特效。其治愈率可达 98% 以上, 有效率为 100%。治愈率高, 疗效快, 而且服用剂量少, 成本低。

名称 降低眼压的药物

公开(公告)号 1127342
 公开(公告)日 2003.11.12
 分类号 A61K31/557 C07D307/93 A61P27/06
 //C07D307/93
 申请(专利)号 96192471.3
 申请日 1996.11.14
 优先权 1995.11.14 JP 295789/1995
 国际申请 PCT/JP96/03351 1996.11.14
 国际公布 W097/17974 日 1997.5.22
 申请(专利权)人 东丽株式会社
 地址 日本东京都
 发明(设计)人 车谷元 川嶋绫子 矶谷昌文 胁田尚宜

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司
 代理人 谭明胜

摘要 本发明涉及一种降低眼压的药物, 包括作为有效成分的下式的 4, 8-内-m-亚苯基 PGI₂ 衍生物或其可药用的盐。本发明降低眼压的药物可用作治疗各种高眼压状态例如青光眼、眼压过高和手术后引起的高眼压的治疗剂。∴



名称 治疗哺乳动物疾病的成肌细胞组合物

公开(公告)号 1127343
 公开(公告)日 2003.11.12
 分类号 A61K35/34 A61K48/00 A61P21/00
 申请(专利)号 95192528.8
 申请日 1995.12.13
 优先权 1994.12.13 US 08/354,944
 1995.6.7 US 08/477,377
 国际申请 PCT/US95/16093 1995.12.13
 国际公布 W096/18303 英 1996.6.20
 申请(专利权)人 彼得·K·罗
 地址 美国田纳西州
 发明(设计)人 彼得·K·罗
 专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 姜建成

摘要 用成肌细胞和/或其自然的、遗传工程的、化学的衍生物治疗哺乳动物疾病的组合物和方法。将正常的或遗传工程或表型改变的生肌细胞培养并移植到不正常和/或退化的组织或器官,以减轻遗传性、退变性、致弱性、不良的和/或致死性疾病。治疗这些疾病不限于利用生肌细胞的机械、电学或物理特性,而且包括利用生肌细胞分泌/释放的生化物质。本发明公开了利用正常成肌细胞将全部正常基因组用于基因修复,或改善组织或器官的大小或功能。遗传工程改变的通过基因转导得到的生肌细胞可以较好地用于某些疾病,细胞系转变的细胞可以较好地用于其他疾病。用内源生化物质控制成肌细胞之间或与其他类型细胞融合。还公开了通过一次运行即可得到非常大量(大于 1000 亿)的正常或基因型或表型改变的生肌细胞的,位于细胞库中的自动细胞处理器。

名称 一种治疗糖尿病及其并发症的口服丸剂
公开(公告)号 1127344
公开(公告)日 2003.11.12
分类号 A61K35/78 A61K35/37 A61K31/64
A61K9/20 A61P3/10
申请(专利)号 00103242.9
申请日 2000.3.17
申请(专利权)人 王申
地址 100720 北京市东城区北锣鼓巷 99 号空后医院
发明(设计)人 王申
专利代理机构 北京万科园知识产权代理有限公司
代理人 张亚军 曹诗健

摘要 本发明公开了一种治疗糖尿病及其并发症的口服丸剂,其特征在于它是由下述重量比的原料制备而成的:广山药、天花粉、芒果叶、蕃石榴叶、藏红花、玉竹、薄荷、生地黄、沙参、黄芪、知母、丹参、山芋肉、荔枝核、鸡内金、麦冬、西洋参、优降糖。本发明药物标本兼治、见效迅速、显著持久、有效率达 98%,无毒副作用,使用方便。

名称 克疣淋药液制造工艺
公开(公告)号 1127345
公开(公告)日 2003.11.12
分类号 A61K35/78 A61K9/08 A61P17/12
A61P31/00
申请(专利)号 00111140.X
申请日 1996.6.20
申请(专利权)人 高福兴
地址 262515 山东省青州市王母宫镇徐七里村
发明(设计)人 高福兴 史景禄 何敏生 高奇伟
专利代理机构 济南信达专利事务所有限公司
代理人 吴伟

摘要 克疣淋药液制造工艺,取杏仁壳 10%~20%,山枣仁壳 10%~20%,石榴皮 10%~20%,山楂 40%~70%,米糠 10%~20%,夏枯草 2%~5%,冬青 3%~8%,车前草 2%~10%,黄芪 2%~6%和白花蛇舌草 1%~6%粉碎混合均匀后,放入反应釜内,然后加热反应釜,温度为从 250℃升至 850℃,时间为 7~8 小时,在这一期间反应釜中的生成物通过反应釜上部的管道进入冷凝器冷却,最后制得的冷却液为克疣淋药液。

名称 治疗白癜风的外用药
公开(公告)号 1127346
公开(公告)日 2003.11.12
分类号 A61K35/78 A61K33/06 A61K35/64

A61K35/62 A61P17/00

申请(专利)号 00116163.6
申请日 2000.10.11
申请(专利权)人 丁勇
地址 642350 四川省安岳县烟草公司洪显林转
发明(设计)人 丁勇
专利代理机构 成都立信专利事务所有限公司
代理人 濮家蔚

摘要 本发明涉及的一种治疗白癜风的外用药,其特征在于为按下列重量份组成的药物原料的乙醇浸泡液:枯矾 10-20,白矾 15-20,水蛭 8-15,白附子 15-20,桃花 10-15,补骨脂 20-25,白信 6-10,蜈蚣 3-6,浸泡用 95%乙醇 780-1000。

名称 治疗骨质增生的药物
公开(公告)号 1127347
公开(公告)日 2003.11.12
分类号 A61K35/78 A61K35/55 A61K35/66
A61K35/58 A61K35/64 A61P19/08
申请(专利)号 01115047.5

申请日 2001.6.18
申请(专利权)人 孙刚省
地址 252300 山东省阳谷县第三中学
发明(设计)人 孙刚省
摘要 本发明公开了一种治疗骨质增生的外用药,是以血竭、没药、透骨草、儿茶、杜仲、川续断、穿山甲、蜈蚣、威灵仙、麝香、地龙、土元、乌梢蛇、草乌为原料,按一定的重量配制而成。有效率达 96%,治愈率达 86%,解除骨质增生症状迅速,无毒副作用,使用方便。

名称 一种治疗白癜风的药物治疗及其制备方法
公开(公告)号 1127348
公开(公告)日 2003.11.12
分类号 A61K35/78 A61P17/00
申请(专利)号 01120476.1
申请日 2001.7.17
申请(专利权)人 张仲武
地址 100077 北京市丰台区西罗园小区二区 12 号楼 205
发明(设计)人 张仲武
专利代理机构 北京科龙环宇知识产权代理有限公司
代理人 孙皓晨

摘要 本发明涉及一种治疗白癜风的药物治疗,所述药物包括马齿苋、红花、黄芪、白藜蘆、菟丝子、龙舌兰、补骨脂等原料。经临床试验证明,该药物治疗白癜风效果显著。

名称 降脂减肥茶制剂
公开(公告)号 1127349
公开(公告)日 2003.11.12
分类号 A61K35/78 A61P3/04 A61P3/06
A23F3/14
申请(专利)号 01126364.4
申请日 2001.7.27
申请(专利权)人 沈丕安
地址 200433 上海市政通路 118 弄 20 号 1403 室
发明(设计)人 沈丕安
专利代理机构 中原信达知识产权代理有限公司
代理人 文琦

摘要 一种降脂减肥茶制剂,是由下面组份组成:焦决明子 10-50 重量%,生大黄 10-50 重量%,金银花 10-25 重量%,莲子芯 10-25 重量%和茶叶 10-30 重量%。该茶制剂既能降

发明专利权授予

低血脂,对胆固醇,甘油三酯,低密度脂蛋白都有效,还有健康减肥的作用,就是减肥同时具备不厌食,不腹泻,不乏力三大要求,而且停药后不反弹。降脂减肥有明显疗效,并且安全,对肝肾功能无损害,可长期服用,疗效更巩固。

名称 含有环孢菌素的软胶囊制剂
公开(公告)号 1127352
公开(公告)日 2003.11.12
分类号 A61K38/13 A61K47/14 A61K47/08
A61P33/06 A61P37/00 A61P31/00
A61P7/00 A61P29/00

申请(专利)号 97191060.X
申请日 1997.6.19
优先权 1996.6.19 KR 96/22417
1997.3.14 KR 97/8750
国际申请 PCT/EP97/03213 1997.6.19
国际公布 W097/48410 英 1997.12.24
申请(专利权)人 诺瓦提斯公司
地址 瑞士巴塞尔
发明(设计)人 禹钟守
专利代理机构 中国国际贸易促进委员会专利商标事务所
代理人 陈文平

摘要 本发明涉及含有环孢菌素的软胶囊制剂,它在含有聚乙二醇和丙二醇作为增塑剂的明胶壳中含有一种组合物,所述组合物包含环孢菌素作为活性组分;亲水物质聚乙二醇或非亲水物质碳酸亚丙酯或其混合物;脂肪酸和伯醇的酯化物、中链脂肪酸甘油三酯(如果需要)和脂肪酸单酸甘油酯的混合物作为油成分;和HLB(亲水亲脂平衡值)值为8-17的表面活性剂。

名称 诱导抗原特异性T细胞耐受的方法
公开(公告)号 1127351
公开(公告)日 2003.11.12
分类号 A61K39/395 A61P37/04
申请(专利)号 94194007.1
申请日 1994.9.2
优先权 1993.9.2 US 116255
1994.4.25 US 232929
国际申请 PCT/US94/09953 1994.9.2
国际公布 W095/06481 英 1995.3.9
申请(专利权)人 达特茅斯学院理事
地址 美国新罕布什尔州
发明(设计)人 R·J·尼勒 T·M·福伊
专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司
代理人 孟八一 姜建成

摘要 本发明公开了诱导抗原特异性T细胞耐受的方法。该方法包括使T细胞与下列细胞和物质接触:1)向T细胞呈递抗原的细胞,其中该细胞上的配体与T细胞表面上介导接触依赖性辅助效应子功能的受体相互作用;2)抑制抗原呈递细胞上之配体与T细胞上之受体相互作用的T细胞表面上受体的拮抗物。在一优选实施方案中,向T细胞呈递抗原的细胞是B细胞,且T细胞表面上的介导接触依赖性辅助效应子功能的受体是gp39。拮抗物较好是抗gp39抗体或可溶性gp39配体(如可溶性CD40)。本发明的方法可用于诱导T细胞对可溶性抗原或同种异体细胞的耐受。本发明的方法也可用于诱导对骨髓移植和其他器官移植物的耐受并抑制移植抗宿主疾病。

名称 用于改善饲料效率的肠促胰酶肽抗体

公开(公告)号 1127352
公开(公告)日 2003.11.12
分类号 A61K39/395 A23K1/00
申请(专利)号 95194550.5
申请日 1995.7.21
优先权 1994.8.5 US 08/286,376
国际申请 PCT/US95/09227 1995.7.21
国际公布 W096/04933 英 1996.2.22
申请(专利权)人 威斯康星校友研究基金会
地址 美国威斯康星州
发明(设计)人 马克·E·库克 谢里尔·C·米勒
专利代理机构 永新专利商标代理有限公司
代理人 林晓红

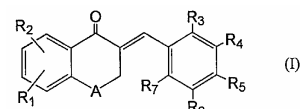
摘要 本发明公开了一种在禽类和哺乳动物中增加食物效率的方法,采用抗肠促胰酶肽的抗体以激发生物学应答,以降低胃肠道蠕动,降低厌食性并改善饲料效率。

名称 新型苯并环己酮或苯并吡喃酮衍生物及其制备方法
公开(公告)号 1127470
公开(公告)日 2003.11.12
分类号 C07C49/643 C07C49/697 C07C49/747
C07C49/755 C07C45/74 C07C225/22
C07D311/22 A61K31/12 A61K31/135
A61K31/35 A61P5/24

申请(专利)号 98800075.X
申请日 1998.1.28
优先权 1997.1.29 JP 28258/1997
1997.8.8 JP 225564/1997
国际申请 PCT/JP98/00344 1998.1.28
国际公布 W098/32724 日 1998.7.30
申请(专利权)人 第一制药株式会社
地址 日本东京
发明(设计)人 吉浜诚 中越雅道 中村纯二 中山正次

专利代理机构 中国国际贸易促进委员会专利商标事务所
代理人 隗永良

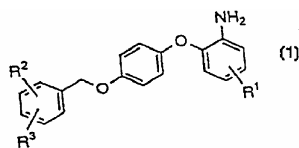
摘要 本发明提供可用作对各种雄性和雌性激素依赖性疾病的预防和/或治疗药的新型苯并环己酮或苯并吡喃酮衍生物及其制备方法。新型苯并环己酮或苯并吡喃酮衍生物如通式(I)所示。∴(其中R¹和R²分别表示氢、羟基、烷氧基或芳烷氧基,R₃~R₇分别表示氢、羟基、碳数1~6的直链或支链烷基、烷氧基或芳烷氧基、卤素、氨基或R₃和R₄、R₄和R₅、R₅和R₆、R₆和R₇结合的亚烷二氧基,A表示亚甲基或氧。)此外,该衍生物是通过特定的苯并环己酮或苯并吡喃酮衍生物和特定的苯甲醛衍生物反应制得的。



名称 2-苯氧基苯胺衍生物
公开(公告)号 1127476
公开(公告)日 2003.11.12
分类号 C07C217/90 A61K31/135
申请(专利)号 98810399.0
申请日 1998.10.20
优先权 1997.10.20 JP 286623/1997
国际申请 PCT/JP98/04729 1998.10.20
国际公布 W099/20598 日 1999.4.29
申请(专利权)人 大正制药株式会社

地址 日本东京
 发明(设计)人 太田知己 中西美砂 相部泉 田口稔
 专利代理机构 中国国际贸易促进委员会专利商标事务所
 代理人 周中琦

摘要 通式(1)的 2-苯氧基苯胺衍生物或其药用盐:
 其中 R¹ 是氢原子或低级烷氧基; R² 是卤代或硝基; 且 R³ 是氢原子或卤代。 ∴

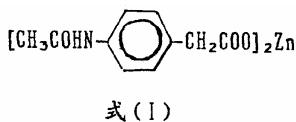


名称 具有抗溃疡、免疫调节作用的对乙酰氨基苯乙酸锌

公开(公告)号 1127478
 公开(公告)日 2003.11.12
 分类号 C07C233/33 A61K31/165
 申请(专利)号 95107026.6
 申请日 1995.7.3
 申请(专利权)人 夏小琳
 地址 430022 湖北省武汉市汉口利济北路246号湖北省地质实验研究所宿舍6栋2楼3号

发明(设计)人 储亮皎 夏小琳

摘要 对乙酰氨基苯乙酸锌, 即如式(I)所示的化合物, 及其制备和作为具有抗溃疡和免疫作用药物的有效成份的应用。本化合物以对乙酰氨基苯乙酸(或钠盐)与锌、锌的氢氧化物、氧化物、(碱式或酸式)碳酸盐、磷酸盐、氯化物、硫酸盐、醋酸盐等含锌化合物在 0~90℃水溶液、醇溶液中反应, 或通过离子交换方法, 经处理并分离出所需的化合物。本化合物具有免疫调节作用以及具有抗溃疡的作用。 ∴

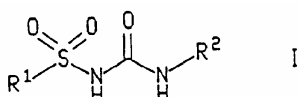


名称 磺酰脲衍生物及其在白介素-1活性的控制中的用途

公开(公告)号 1127479
 公开(公告)日 2003.11.12
 分类号 C07C311/60 C07C317/14 C07C323/67
 A61K31/64 A61P29/00 A61P37/00
 申请(专利)号 97181579.8
 申请日 1997.12.29
 优先权 1997.1.29 US 60/036,979
 国际申请 PCT/IB97/01603 1997.12.29
 国际公布 W098/32733 英 1998.7.30
 申请(专利权)人 辉瑞大药厂
 地址 美国纽约州

发明(设计)人 M·A·多姆布罗斯基 J·F·艾戈勒
 专利代理机构 中国国际贸易促进委员会专利商标事务所
 代理人 李华英

摘要 式(I)化合物, 其中 R¹ 和 R² 如说明书中所定义, R² 是芳基, 其可用于治疗哺乳动物包括人的下列疾病: 脑膜炎和输卵管炎、败血症性休克、播散性血管内血凝固、和/或成人呼吸窘迫综合征、急性或慢性炎症、关节炎、胆管炎、结肠炎、脑炎、心内膜炎、肾小球性肾炎、肝炎、心肌炎、胰腺炎、心包炎、再灌注损伤、脉管炎、急性和延迟性过敏症、移植排斥、和移植抗宿主疾病、自身免疫病包括 I 型糖尿病和多发性硬化、牙周病、间质性肺纤维变性、肝硬化、全身性硬化症、疤痕疙瘩形成、产生 IL-1 作为自分泌



生长因子的肿瘤、恶病质、早老性痴呆、碰撞损伤、抑郁、动脉粥样硬化和骨质疏松症。 ∴

名称 秋水仙素衍生物及其治疗用途

公开(公告)号 1127480
 公开(公告)日 2003.11.12
 分类号 C07C323/22 C07C69/013 C07C69/017
 C07H15/248 A61K31/09 A61K31/10
 A61K31/215 A61K31/704 A61P19/08
 A61P31/00 A61P35/00

申请(专利)号 00131989.2

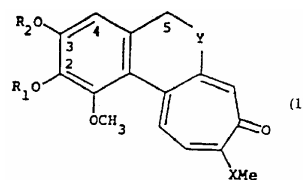
申请日 1995.9.27
 优先权 1994.10.5 IT M194A002026
 申请(专利权)人 因迪纳有限公司

地址 意大利米兰

发明(设计)人 E·博姆巴德利 B·加拜塔

专利代理机构 中国国际贸易促进委员会专利商标事务所
 代理人 唐伟杰

摘要 本发明涉及通式为(1)的新秋水仙素衍生物, 其中 Y 是 -CH₂-CH-NH-R₃ 基团或 -CH-CH₂OR₃ 基团并且其它变量如权利要求 1 所定义。该衍生物具有抗增生、抗肿瘤和抗炎活性。该新化合物与秋水仙素相比对人肿瘤细胞系具有细胞毒性, 但与后者相比, 这种新化合物毒性更小并特别是对通常药物有抵抗力的细胞更具有选择性。一些化合物对 TNF 和白介素 2 具有明显的活性, 因此它是非常有效的抗炎剂。它们可包括在用于肠胃外、口服和局部给药的药剂中。 ∴



名称 含有磺酰基二苯基咪唑化合物及其制法和药物用途

公开(公告)号 1127482
 公开(公告)日 2003.11.12
 分类号 C07D209/10 C07D209/18 A61K31/343
 申请(专利)号 00120761.X
 申请日 2000.7.11

申请(专利权)人 中国医学科学院药物研究所
 江苏恒瑞医药股份有限公司

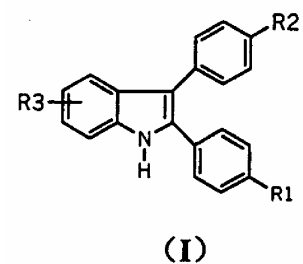
地址 110050 北京市先农坛街一号

发明(设计)人 郭宗儒 程桂芳 陈晓光 褚凤鸣
 杨光中

专利代理机构 北京纪凯知识产权代理有限公司

代理人 程伟

摘要 本发明涉及通式 I 的含磺酰基二芳基的咪唑化合物, 式中 R₁、R₂ 和 R₃ 如正文所述, 其制备方法, 以及含有效剂量的通式 I 化合物的药物组合物。该组合物用于抑制与环氧合酶 2 相关的疾病的治疗, 特别是治疗各种炎症。 ∴



名称 用于治疗炎症的取代的吡啶基苯磺酰胺类化合物

公开(公告)号 1127484
 公开(公告)日 2003.11.12
 分类号 C07D231/12 C07D231/14 C07D231/54