

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（三）

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-0303

公开（公告）日：2003.5.7——2003.6.25

名称 补肾无铅松花皮蛋及其制作方法
 公开(公告)号 1107457
 公开(公告)日 2003.5.7
 分类号 A23L1/32 A23B5/12 A61K35/78
 申请(专利)号 00117458.4
 申请日 2000.9.30
 申请(专利权)人 林绍文
 地址 510640 广东省广州市天河区广东省农科院西区 2
 3 幢 501 房

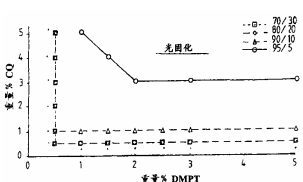
发明(设计)人 林绍文
 摘要 一种补肾无铅松花皮蛋及其补肾无铅松花皮蛋的制作方法,由海马、巴戟、杜仲、首乌、锁阳、阳起石、从蓉、仙茅、当归、川芎等二十多味中草药,经科学方法泡制而成的新型补肾皮蛋,用本工艺制作的皮蛋无铅、无毒,味道纯正,且具有补肾壮阳、固精,常吃能增强性机能,对性机能衰退、阳痿、早泄,肾虚等症有治疗及健体强身的作用,是一种药膳兼用的新型保健皮蛋食品。

名称 一种适宜糖尿病人饮用的饮料
 公开(公告)号 1107460
 公开(公告)日 2003.5.7
 分类号 A23L2/38 A61K35/78 A61P3/10
 申请(专利)号 99112568.1
 申请日 1999.11.17
 申请(专利权)人 杨波
 地址 273100 山东省曲阜市包庚路南端曲阜市中医院
 发明(设计)人 杨波

摘要 一种适宜糖尿病人饮用的饮料,它将桑椹子、桑叶、枸杞子、龙眼肉、银耳、生山楂、山药、绿茶、乌梅、菊花、胶股兰在泉水内浸泡,合并多次煎煮的煎煮液,经过滤后加入半成品的螺旋藻与之混合,经常规消毒而制成,本饮料具有滋补强壮、提高机体抗病力、降脂、降压、调节糖代谢,不产生排异、纯天然,是一种适宜糖尿病、肥胖、高血脂症、脂肪肝、高血压、心脑血管疾病及体弱多病、中老年人饮用的保健饮料。

名称 可聚合粘固组合物方面或与其有关的改进
 公开(公告)号 1107492
 公开(公告)日 2003.5.7
 分类号 A61K6/083
 申请(专利)号 98801790.3
 申请日 1998.1.12
 优先权 1997.1.13 EP 97300175.3
 国际申请 PCT/GB98/00072 1998.1.12
 国际公布 W098/30192 英 1998.7.16
 申请(专利权)人 戴维斯肖特兰德及戴维斯有限公司
 地址 英国赫特福德郡
 发明(设计)人 H·M·安斯蒂斯 W·坎查纳瓦斯塔
 专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司
 代理人 刘元金 杨九昌

摘要 一种可聚合水泥组合物,尤其可用于牙科和生物医学用途的该组合物,包含一种可聚合单体材料混合物,其中包括 5~95% (重量)甲基丙烯酸四氢糠酯(THFMA)和至少 5% (重量)第二单体、尤其一种二甲基丙烯酸酯;和活性填充材料,较好的是粉末状氟铝硅酸盐玻璃,该材料能在水的存在下与该组合物中的酸或酸衍生物基团发



生酸-碱反应。该组合物方便地呈树脂改性玻璃-离聚物水泥或酸性改性复合树脂组合物的形式。THFMA 作为一种单体材料的使用有许多优点。THFMA, 与其它单体体系比较,聚合时收缩率低、生物学可接受性好、水摄取性能优异。本发明也覆盖可聚合水泥剂的制备方法和牙科处理方法。

名称 抗菌性牙膏
 公开(公告)号 1107493
 公开(公告)日 2003.5.7
 分类号 A61K7/16 A61P1/02
 申请(专利)号 95194280.8
 申请日 1995.6.6
 优先权 1994.7.25 US 08/280,098
 国际申请 PCT/US95/06249 1995.6.6
 国际公布 W096/03109 英 1996.2.8
 申请(专利权)人 沃尼尔·朗伯公司
 地址 美国新泽西州
 发明(设计)人 D·S·哈普 R·M·帕里克 D·阿
 里

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 唐晓峰
 摘要 本发明公开了一种改良稳定抗菌牙膏组合物,其含有治疗有效量的精油并在 pH 值为 3.0 至 5.5 之间配制。还公开了含有精油及一种或多种释氟化合物的改良稳定酸性抗菌及抗龋齿牙膏组合物,在 pH 值为 3.0 至 5.5 之间配制。

名称 洁牙剂组合物
 公开(公告)号 1107494
 公开(公告)日 2003.5.7
 分类号 A61K7/16 A61P1/02
 申请(专利)号 95195240.4
 申请日 1995.9.25
 优先权 1994.9.26 US 08/312,353
 国际申请 PCT/US95/12104 1995.9.25
 国际公布 W096/09809 英 1996.4.4
 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 D·E·瑞斯
 专利代理机构 上海专利商标事务所
 代理人 林蕴和

摘要 揭示了如口用胶和牙膏的口用组合物,它含有新颖的磨料。洁牙剂组合物包括:(a)沉淀的硅石,所述的沉淀硅石是一种弱结构的沉淀硅石,具有很窄的软颗粒粒度分布,其粒度平均值(MV)范围为 8-14 微米,较好为 7-11 微米,油吸收范围为 60-120 毫升/100 克,压汞(HGI)空隙率为 1.0-4.0 毫升/克;上述的沉淀硅石在调配到洁牙剂中后,其表膜清除率(PCR)为 70-140,放射性牙质磨损值(RDA)为 60-130;其中 PCR 与 RDA 的比至少为 1:1;其中,随上述硅石粒度(微米)的增加,RDA 值基本保持恒定;和(b)约 0.1-99%的口用可接受的洁牙剂载体。

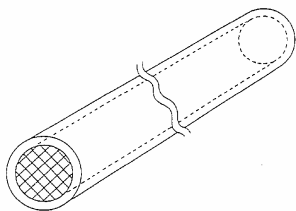
名称 去屑组合物
 公开(公告)号 1107495
 公开(公告)日 2003.5.7
 分类号 A61K7/48 A61K31/205 A61K31/095
 A61K31/60 A61P17/12 A61P17/06
 A61P17/10 A61P17/00
 申请(专利)号 95194450.9
 申请日 1995.6.29

发明专利权授予

优先权 1994.7.1 US 08/269,745
国际申请 PCT/US95/08136 1995.6.29
国际公布 W096/01101 英 1996.1.18
申请(专利权)人 纺织研究院公司
地址 美国新泽西州
发明(设计)人 D·L·比塞特
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 黄淑辉
摘要 本发明涉及包含某些巯基化合物和某些两性离子表面活性剂组合的去屑组合物。本发明进一步涉及在哺乳动物皮肤上去屑和在哺乳动物皮肤上治疗粉刺的方法。

名称 柚子浆
公开(公告)号 1107496
公开(公告)日 2003.5.7
分类号 A61K7/48 A61K35/78 A23L2/04
申请(专利)号 99104579.3
申请日 1999.4.23
申请(专利权)人 刘思强
地址 530022 广西壮族自治区南宁市园湖南路1号王小娜
发明(设计)人 刘思强 王小娜
专利代理机构 南宁明智专利事务所有限公司
代理人 黎明天
摘要 本发明公开了一种以柚子、柚子皮或柚子叶为主要原料,配以甘草、柠檬酸、苯甲酸和水,经水煮、磨浆、过滤、热处理调和制成的柚子浆,用其作为中间原料,再配以其他原料,可以为日用化工、轻工、食品等行业生产出多种产品,如美容洁肤卫生品柚子清爽浴液、柚子洗面奶、洗发露等,还可制成柚子糕、柚子通气茶等饮料,成为独具特色的柚子系列产品,投放市场会以其独有的风格受到人们喜爱。

名称 控制药物释放的制剂
公开(公告)号 1107497
公开(公告)日 2003.5.7
分类号 A61K9/00
申请(专利)号 94195010.7
申请日 1994.12.26
优先权 1993.12.27 JP 331467/1993
国际申请 PCT/JP94/02208 1994.12.26
国际公布 W095/17881 日 1995.7.6
申请(专利权)人 住友制药株式会社 唐康龄亚州有限公司
地址 日本大阪府
发明(设计)人 藤冈敬治 佐野明彦 梶原匡子 平泽健司
专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司
代理人 钟守期 杨丽琴
摘要 一种以药效持续化为目的,能在生物体内按恒定的速度长期地释放水溶性药物的制剂。更详细地说,该制剂由(a)含有均匀分散的水溶性药物的非崩解性生物体适合性材料的内层与(b)包围在该内层的周围、不透水的、能够控制内层溶胀的生物体适合性材料的外层构成,制剂的轴向长度对内层截面的长度之比在1以上,该内层的两端或一端直接接触外部环境而开放。



名称 一种单处方中药固体制剂制备方法
公开(公告)号 1107498
公开(公告)日 2003.5.7
分类号 A61K9/14 A61K9/20 A61K9/48
A61K35/78
申请(专利)号 00110896.4
申请日 2000.2.24
申请(专利权)人 马宏伟
地址 250014 山东省济南市历下区燕子山小区东路20号
发明(设计)人 马宏伟
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 一种单处方中药固体制剂制备方法,把单处方中药剔除杂质,然后混合粉碎成粗粉末,把粗粉末投入锅内加水浸透,急火煮沸,后慢火煎煮,用布氏漏斗抽滤至干,药渣再加水煎煮,同法操作,弃去药渣,药液在经赛氏滤器过滤至清,再用喷雾干燥或媒体硫化干燥设备制粉,研磨过筛后制成胶囊、片剂或散剂。

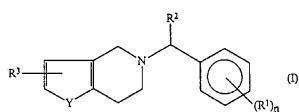
名称 用于治疗肛门疾患的氧化氮供体组合物及方法
公开(公告)号 1107499
公开(公告)日 2003.5.7
分类号 A61K31/21 A61K31/56 A61P1/00
申请(专利)号 95190687.9
申请日 1995.4.10
优先权 1994.5.27 US 08/250,555
1995.1.10 US 08/371,088
国际申请 PCT/US95/04364 1995.4.10
国际公布 W095/32715 英 1995.12.7
申请(专利权)人 塞勒吉医药公司
地址 美国加利福尼亚州
发明(设计)人 斯蒂芬·R·戈芬尼
专利代理机构 北京市柳沈律师事务所
代理人 巫肖南
摘要 本发明公开了一种药物组合物,其含氧化氮供体,并较有利地任选含皮质类甾醇和/或外用麻醉剂。通过外部施药于疾患部位或其周围,该组合物可用于治疗肛门疾患的方法中,肛门疾患如肛裂、肛门溃疡、痔疮、提肌痉挛等。

名称 口服雷帕霉素制剂
公开(公告)号 1107500
公开(公告)日 2003.5.7
分类号 A61K31/365 A61P37/06 A61P35/00
A61P31/10 A61P37/00 A61P31/02
申请(专利)号 94116591.4
申请日 1994.9.29
优先权 1993.9.30 US 129523
申请(专利权)人 惠氏公司
地址 美国新泽西州
发明(设计)人 M·M·哈里逊 C·L·奥夫斯拉格
专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司
代理人 谭明胜 汪洋
摘要 本发明包括新的口服雷帕霉素制剂,每100ml该配方中含有约0.01至约10.0克雷帕霉素、约0.1至约10ml表面活性剂、约0.1至约25ml N,N-二甲基乙酰胺和约65至约99.8ml卵磷脂或磷脂溶液。

名称 阿苯达唑乳剂
公开(公告)号 1107501

公开(公告)日 2003.5.7
 分类号 A61K31/415 A61K9/107 A61P33/00
 申请(专利)号 99113446.X
 申请日 1999.1.29
 申请(专利权)人 中国预防医学科学院寄生虫病研究所
 地址 200025 上海市瑞金二路 207 号
 发明(设计)人 肖树华 高芳华 柴君杰 焦伟
 专利代理机构 上海智信专利代理有限公司
 代理人 费开逵
摘要 本发明提供一种抗寄生虫药阿苯达唑的新剂型—乳剂, 本发明含有阿苯达唑 0.125-10.0(重量比), 同时还含有液状油脂、乳化剂和防腐剂及调味剂。用于治疗包虫病或其他寄生虫病, 上述制剂可增加血药浓度, 提高疗效, 毒性低, 制备简易、稳定性好, 易于推广。

名称 含氢化吡啶衍生物作为其活性成分的药用组合物的制备方法
 公开(公告)号 1107502
 公开(公告)日 2003.5.7
 分类号 A61K31/44 A61P7/02
 申请(专利)号 98109220.9
 申请日 1992.9.9
 优先权 1991.9.9 JP 227875/1991
 1992.5.29 JP 138529/1992
 申请(专利权)人 三共株式会社 宇部兴产株式会社
 地址 日本东京都
 发明(设计)人 小池博之 木村富美夫 浅井史敏
 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 本发明公开了一种药用组合物的制备方法, 该方法包括将至少一种如下所示的式(I)化合物或其互变异构体或其盐作为活性成分以制备该药用组合物, 式中: R¹, R², R³, Y 和 n 的定义如说明书中所述。本发明的式(I)化合物和含有该式(I)化合物作为其活性成分的药用组合物具有抑制血小板聚集的能力, 因而可用于治疗和预防血栓和栓塞。



名称 一种旋光纯化合物的药用
 公开(公告)号 1107503
 公开(公告)日 2003.5.7
 分类号 A61K31/4439 A61P1/04
 申请(专利)号 99118539.0
 申请日 1994.5.27
 优先权 1993.5.28 SE 9301830
 申请(专利权)人 阿斯特拉公司
 地址 瑞典南泰利耶
 发明(设计)人 P·L·林德堡 S·冯昂格
 专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司
 代理人 钟守期
摘要 一种旋光纯化合物在制备治疗胃肠疾病的药物中的应用, 所述化合物选自(-)-5-甲氧基-2-[[4-甲氧基-3, 5-二甲基-2-吡啶基]甲基]亚磺酰基]-1H-苯并咪唑的 Na⁺、Mg²⁺、Li⁺、K⁺、Ca²⁺和 N⁺(R)₄盐, 其中 R 为有 1~4 个碳原子的烷基。

名称 左布比卡因在儿科手术中的用途
 公开(公告)号 1107504
 公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K31/445 A61P25/04 A61P23/02
 申请(专利)号 98802993.6
 申请日 1998.3.3
 优先权 1997.3.3 GB 9704351.7
 国际申请 PCT/GB98/00664 1998.3.3
 国际公布 W098/38999 英 1998.9.11
 申请(专利权)人 达尔文发现有限公司
 地址 英国剑桥
 发明(设计)人 B·A·金纳利
 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 李华英
摘要 在人儿科手术中, 用左布比卡因麻醉或止痛。

名称 AIDS 抗病毒化合物与 HIV 抑制剂的协同组合
 公开(公告)号 1107505
 公开(公告)日 2003.5.7
 分类号 A61K31/535 A61K31/70 A61P31/18
 A61P37/06
 申请(专利)号 98121309.X
 申请日 1993.8.6
 优先权 1992.8.7 US 926607
 1993.4.27 US 054805
 申请(专利权)人 麦克公司
 地址 美国新泽西州
 发明(设计)人 S·D·杨格 L·S·佩恩
 专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司
 代理人 齐曾度
摘要 某些苯并噁嗪酮可用于抑制 HIV 逆转录酶(包括其抗变性), 预防或治疗 HIV 感染以及治疗 AIDS, 提及了化合物, 药学上可接受的盐, 药物组合物成分, 或与其它抗病毒剂, 免疫调节剂, 抗菌素或疫苗结合。其中也描述了治疗 AIDS 的方法以及预防或治疗被 HIV 感染的方法。

名称 一种治疗牛皮癣的酊剂及其制备方法
 公开(公告)号 1107506
 公开(公告)日 2003.5.7
 分类号 A61K31/60 A61K31/045 A61K31/047
 A61K31/05 A61K31/125 A61K31/19
 A61K31/192 A61K35/78 A61P17/00
 A61P31/00
 申请(专利)号 99119215.X
 申请日 1999.8.26
 申请(专利权)人 刘祯猷
 地址 073000 河北省定州市建设街人民医院南侧皮肤科诊所
 发明(设计)人 刘祯猷
摘要 一种治疗牛皮癣的酊剂, 属医药领域, 该酊剂, 渗透力强, 可杀灭由表及里直至深层的致病菌。能治愈牛皮癣(银屑病)、体癣、股癣、手癣、脚癣、甲癣、神经性皮炎、湿疹、鱼鳞病、扁平疣、玫瑰糠疹等皮肤病。该酊剂成分为: 水杨酸、冰醋酸、苯甲酸、樟脑、苯酚、松馏油、甘油、乙醇。经振荡溶解而成。

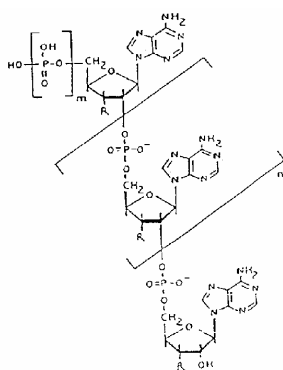
名称 一种免疫抑制药物
 公开(公告)号 1107507
 公开(公告)日 2003.5.7
 分类号 A61K31/70 A61K35/78 A61P37/06
 申请(专利)号 99106183.7
 申请日 1999.5.10

申请(专利权)人 中国医学科学院药用植物研究所
 地址 100094 北京市海淀区西北旺药用植物研究所
 发明(设计)人 肖培根 冯璞 曹丽 卞庆亚
 专利代理机构 北京科龙环宇专利代理有限责任公司
 代理人 杨厚 孙皓晨

摘要 本发明涉及一种免疫抑制类新药,按照一定比例配制雷公藤多甙和白芍总甙,体内外实验证实,不仅它的免疫抑制效果明显优于单纯的雷公藤多甙和白芍总甙,而且其毒副作用也明显减轻,对自身免疫性疾病和器官移植后的免疫排斥反应都有明显的防治作用。

名称 含有 2',5'-寡聚腺苷酸衍生物的组物的制备方法
 公开(公告)号 1107508
 公开(公告)日 2003.5.7
 分类号 A61K31/7076 A61P31/14
 申请(专利)号 89106235.1
 申请日 1989.6.9
 优先权 1988.6.9 US 204,659
 申请(专利权)人 坦普尔大学
 地址 美国宾夕法尼亚
 发明(设计)人 罗伯特·J·萨哈道尔尼克
 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 本发明涉及治疗哺乳动物的以 2-5A 通道缺陷为特征的失调症的组物的制备方法,它包括将至少一种具有下式的化合物(n 为 1 至 8 的整数,m 为 0、1、2 或 3,只要 R 在同一化合物中不都是羟基,也不都是氢,则每个 R 可以相同或不同地选自氢、羟基、氨基、C₁₋₁₀ 烷氧基或 -OSi(CH₃)₂C(CH₃)₃) 或其药用盐与一种药用载体结合。∴



名称 黄精果聚糖同系混合物药物
 公开(公告)号 1107509
 公开(公告)日 2003.5.7
 分类号 A61K31/715 A61P31/16 A61P31/22
 申请(专利)号 97107702.9
 申请日 1997.10.7
 申请(专利权)人 中国科学院成都生物研究所
 地址 610041 四川省成都市人民南路四段九号
 发明(设计)人 蒙义文 秦强 蒲蔷 谭健
 专利代理机构 成都信博专利代理有限责任公司
 代理人 宋树铭 淳洋

摘要 本发明属于以中草药黄精为原料的天然药物,该药物是由葡萄糖残基和果糖残基这两种单糖残基组成的果聚糖的同系混合物。可作为治疗疱疹,流感,肝炎及艾滋病的药物,是一种高效低毒的天然抗病毒药物或先导化合物。

名称 治疗烧烫伤的药物及其制备方法
 公开(公告)号 1107510
 公开(公告)日 2003.5.7
 分类号 A61K35/56 A61K31/045 A61K31/505
 A61K31/573 A61K33/14 A61K33/30
 A61K33/06 A61P17/02

申请(专利)号 00106326.X
 申请日 2000.3.30
 申请(专利权)人 蔡胜利 吴瑞献 汪金福
 地址 361102 福建省厦门市同安区新店镇蔡厝村
 发明(设计)人 蔡胜利 吴瑞献
 专利代理机构 厦门南强之路专利事务所
 代理人 马应森 陈永秀

摘要 涉及一种组份为矿物质的医用配制品,主要用于治疗烧烫伤,由下述重量份的原料药物组成的药剂:寒水石 3~8、炉甘石 3~8、冰片 10~20、氧化锌 2~6、醋酸可的松 0.1~0.15、磺胺嘧啶 15~20、珍珠粉 20~30、碳酸氢钠 4~6、白凡士林 950~1050 和动物油 5~10,制备时,将前 8 种原料各自研成极细粉,过≥120 目筛,再混合拌匀后与后 2 种原料搅拌均匀,成软膏剂。具有抗感染、止痒、止痛、消炎、生肌及愈后不留或少留疤痕等优点。

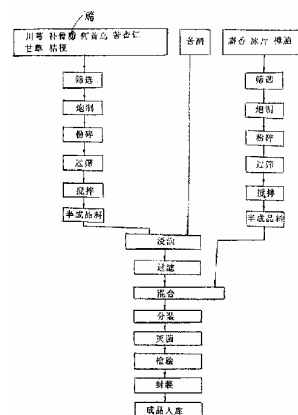
名称 一种治疗感冒的药物
 公开(公告)号 1107511
 公开(公告)日 2003.5.7
 分类号 A61K35/78 A61P31/00 A61P3/12
 申请(专利)号 00100617.7
 申请日 2000.1.24
 申请(专利权)人 张俊锋

摘要 本发明涉及一种治疗感冒的药物,它由柴胡、白芍、黄芩、半夏、炙甘草、人参、生姜、金银花、连翘、板蓝根、生地、知母、竹叶组成,经常规方法粉碎、搅拌、混匀而成,它是由纯中草药制成,无毒副作用,疗效显著,治愈率高,可彻底根治,与西药配合可治疗温热感冒,减少西药的耐药性,经长期服用具有保健功能,是一种对各种感冒有特殊疗效的药物。

名称 治疗斑秃、脂液性脱发、秃顶用的纯中药外用生发擦剂
 公开(公告)号 1107512
 公开(公告)日 2003.5.7
 分类号 A61K35/78 A61K31/045 A61K31/125
 A61K35/55 A61P17/14

申请(专利)号 00101219.3
 申请日 2000.1.1
 申请(专利权)人 姚红军
 地址 450003 河南省郑州市政七街 31 号院 1 号楼 43 号
 发明(设计)人 姚红军

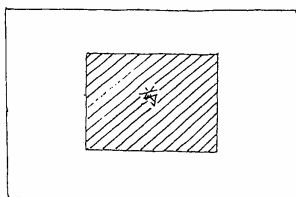
摘要 本发明新型涉及中药药液,旨在解决人们脱发、斑秃、秃顶的毛发再生问题。这种纯中药外用生发擦剂,由:川芎、补骨脂、何首乌、苦杏仁、桔梗、甘草、生姜、苦醋、麝香、冰片、樟脑,按一定配方、生产工艺精制而成。使用时,先洗净头部,把药液涂于患者部位,渗透于毛发根部,保使毛囊扩张开口毛发再生。用药三天后,可控制脱发,七天后可逐渐生出新发。如:斑秃、秃顶、生发时间为一年以上,患者生出的新



发部分粗黑,大部分是由:白绒→黄→黑。这种中药液,费用低,无任何毒副作用。已研究,使用十多年,患者反映尚好。

名称 一种治疗咳喘泻的穴位贴剂
 公开(公告)号 1107513
 公开(公告)日 2003.5.7
 分类号 A61K35/78 A61K35/55 A61P11/06
 A61P11/14 A61K9/70
 申请(专利)号 00105098.2
 申请日 2000.5.18
 申请(专利权)人 童子华
 地址 431800 湖北省京山县妇幼保健院
 发明(设计)人 童子华

摘要 咳喘泻灵膏系由杏仁100克、麻黄100克、贝母100克、苍术100克、芡实100克、白胡椒50克、当归75克、桃仁75克、麝香10克、栀子50克、甘草25克共研末加以赋形剂组成的纯中药穴位贴剂,每张膏药含该处方5克药物,贴于咳喘穴上,用于治疗急慢性咳喘,贴于神阙穴上用于治疗急慢性腹泻(附图1为说明书摘要附图)。



名称 一种通下药物及其制备方法
 公开(公告)号 1107514
 公开(公告)日 2003.5.7
 分类号 A61K35/78 A61K35/64 A61K31/045
 A61P1/10
 申请(专利)号 00107319.2
 申请日 2000.5.10
 申请(专利权)人 陈宝洪
 地址 654800 云南省墨江县通关镇清平卫生所
 发明(设计)人 陈宝洪 陈一毅 陈一文
 专利代理机构 北京知本村专利事务所
 代理人 周自清

摘要 本发明公开了一种用于中医通下的中药制剂及其制备方法。它对中医辨证施治中凡需要作通下治疗的病症广泛适用。它以巴豆为君药,包括沉香、川芎、重楼、罗锅底、大黄、干姜等中草药,通过药物配伍和多种药物的炮制,使制剂具有良好的通下功能并基本消除了巴豆的毒副作用,使用安全方便。

名称 一种治疗乳腺增生病外用药物的制备方法
 公开(公告)号 1107515
 公开(公告)日 2003.5.7
 分类号 A61K35/78 A61K35/64 A61K33/24
 A61P15/08
 申请(专利)号 00113815.4
 申请日 2000.5.10
 申请(专利权)人 朱福启
 地址 726100 陕西省洛南县劳动服务局
 发明(设计)人 朱福启 朱晓存

摘要 本发明提供一种治疗乳腺增生病外用药物的制备方法,选用麻油、流丹、水剑草、乳香、没药、蜘蛛网为原料,经粉碎、浸泡、煎化、网筛、搅拌和混合为膏剂,沾贴乳部,能通络、活血化瘀,使用方便、安全,无毒副作用和皮肤刺激,御于内理,摄于吸气,融于渗液,使药力直达病灶,吸

收迅速,不影响正常工作和生活,具有调整局部、治疗整体的疗效,经多年临床验证,总有效率为83-92%,全愈率70%;对早期乳腺癌治愈率在12-20%。

名称 治疗男性内分泌性不孕不育症的促孕药物及其制备方法
 公开(公告)号 1107516
 公开(公告)日 2003.5.7
 分类号 A61K35/78 A61K35/32 A61P15/08
 申请(专利)号 00117144.5
 申请日 2000.6.8
 申请(专利权)人 彭少芳
 地址 515041 广东省汕头市丹阳庄西一区7栋502
 发明(设计)人 彭少芳

专利代理机构 广州科粤专利代理有限责任公司
 代理人 余炳和
 摘要 本发明提供一种治疗男性不孕不育症的促孕药物及其制备方法本发明的药物原料组分包括菟丝子,牛膝,车前子,枸杞子,五味子,复盆子,黄精,桂枝,仙灵脾,鹿角胶,北芪,党参,当归,仙茅,甘草等15味中药材。并提供符合中国药典规定的制备方法。本发明药物经过临床使用表明,具有温肾填精、补益气血的作用和功效,主要适应于男性无精、弱精、精凝等精液异常与精子异常之内分泌失调性不孕不育症。

名称 一种治疗男女不孕不育症的促孕药物及其制备方法
 公开(公告)号 1107517
 公开(公告)日 2003.5.7
 分类号 A61K35/78 A61K33/00 A61P15/08
 申请(专利)号 00117145.3
 申请日 2000.6.8
 申请(专利权)人 彭少芳
 地址 515041 广东省汕头市丹阳庄西一区7栋502
 发明(设计)人 彭少芳

专利代理机构 广州科粤专利代理有限责任公司
 代理人 余炳和
 摘要 本发明提供一种治疗男女不孕不育症的促孕药物及其制备方法本发明的药物原料组分包括桃仁、川芎、当归、香附、桂枝、仙灵脾、菟丝子、川断、细辛、赤芍、淮山、枸杞、紫石英、牛膝、甘草等15味中药材。并提供符合中国药典规定的制备方法。本发明药物经过临床使用表明,具有补肾填精、活血养血的作用和功效,适应于闭经、月经不调、崩漏、经间期出血、少精、弱精等证属肾虚兼气血不足之男女不孕不育症。

名称 丹参防止椎管内术后粘连的用途
 公开(公告)号 1107518
 公开(公告)日 2003.5.7
 分类号 A61K35/78 A61P41/00
 申请(专利)号 00119139.X
 申请日 2000.6.19
 申请(专利权)人 万小明
 地址 330006 江西省南昌市贤士花园F栋1506房
 发明(设计)人 万小明
 专利代理机构 江西省专利事务所
 代理人 黄新平

摘要 本发明属药物用途发明领域,它通过实验证实了丹参在制备防止椎管内术后粘连的药物中的用途,丹参在制备防

发明专利权授予

止椎管内术后粘连的药物中可以是丹参水溶性浓缩液或干燥物、丹参明胶复合物薄片或复合物海绵状物、丹参微球颗粒。

名称 一种治疗秃发的药物组合物
公开(公告)号 1107519
公开(公告)日 2003.5.7
分类号 A61K35/78 A61K31/505 A61P17/14
申请(专利)号 00119466.6
申请日 2000.7.17
申请(专利权)人 复旦大学附属华山医院
地址 200040 上海市乌鲁木齐路12号
发明(设计)人 方丽 王慧英 徐金华 傅雯雯
专利代理机构 上海正旦专利代理有限公司
代理人 吴桂琴

摘要 本发明涉及一种治疗秃发的药物组合物,采用祖国传统中药,利用首乌、丹参、苦参等中草药的宁神、镇静、扩血管和免疫调节作用,加以干姜、辣椒的活血作用,配以治疗秃发单剂药物敏乐啉,制成本发明药物。本发明药物具有控制脱发,促进毛发生长的作用,疗效好,见效快,无明显副反应。

名称 银杏口服液
公开(公告)号 1107520
公开(公告)日 2003.5.7
分类号 A61K35/78 A61K35/64 A61P39/06
A61P7/02

申请(专利)号 99116585.3
申请日 1999.8.4
申请(专利权)人 蔡文芳
地址 430074 湖北省武汉市洪山区武汉化工学院离退办
发明(设计)人 蔡文芳
摘要 本发明公开了一种无乙醇、无蔗糖纯天然型的银杏口服液。它以含总黄酮 $\geq 24\%$ 、萜内酯 $\geq 6\%$ 的银杏叶提取物(EGB)为主要原料,配以助溶剂、蜂蜜、酸味剂等配制而成,还可适量配入人参提取液。本发明的银杏口服液含有丰富的银杏总黄酮,银杏萜内酯化合物,具有很高的药用价值和保健功能;能消除体内有害自由基,促进血液循环,降低血脂,促进脑细胞代谢,增强记忆功能,抗衰老,提高免疫力,滋润肌肤,益寿延年。

名称 降低呼吸道病理性粘液样内含物的粘滞度的方法
公开(公告)号 1107521
公开(公告)日 2003.5.7
分类号 A61K38/17 A61P11/12

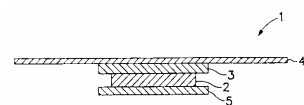
申请(专利)号 94191951.X
申请日 1994.4.4
优先权 1993.4.2 US 08/042,247
国际申请 PCT/US94/03667 1994.4.4
国际公布 W094/22465 英 1994.10.10
申请(专利权)人 布里格哈姆妇女医院
地址 美国马萨诸塞
发明(设计)人 T·P·斯托塞尔 S·E·林德
专利代理机构 中国国际贸易促进委员会专利商标事务所
代理人 唐伟杰
摘要 本发明涉及改善气流不畅的患者的正常呼吸道气流和存在的病理性气管内容物,尤其是粘液内容物引起的阻塞的方法。肌动蛋白结合蛋白被给予病理呼吸状态的患者呼吸道,该状态包括存在内容物。该肌动蛋白结合蛋白与内容物中肌动蛋白聚合物结合并降低粘度。该肌动蛋白也可防止肌动蛋

白与与内服或外服 DNA 酶结合,从而增叫了内容物中 DNA 聚合物降解。

名称 应用酰基乳酸酯的皮肤渗透促进剂组合物
公开(公告)号 1107522
公开(公告)日 2003.5.7
分类号 A61K47/14 A61L15/44
申请(专利)号 96194200.2
申请日 1996.5.13
优先权 1995.5.26 US 08/452,468
国际申请 PCT/US96/06868 1996.5.13
国际公布 W096/37231 英 1996.11.28
申请(专利权)人 阿尔萨公司
地址 美国加利福尼亚

发明(设计)人 E·S·李 S·尤姆二世
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

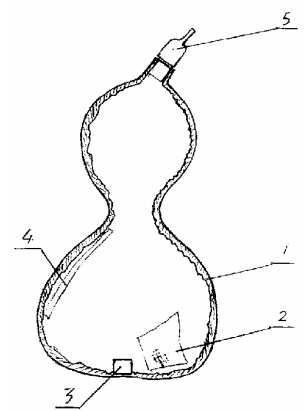
摘要 本发明涉及一种药物与适宜量的酰基乳酸酯渗透促进剂的经皮给药。本发明包括一种经皮药物传送系统,它含有一种适于与皮肤作用位点处于药物-和渗透促进剂-传送关系的基质。此基质含有结合在一起的足量的酰基乳酸酯渗透促进剂和药物,以持续将药物以治疗有效率传送到病人的体循环。本发明还涉及药物与酰基乳酸酯渗透促进剂经皮给药的组合物和方法,它们可单独应用或者与其它促进剂联合应用。



名称 一种葫芦康复器
公开(公告)号 1107526
公开(公告)日 2003.5.7
分类号 A61M37/00 A61K35/78 A61N2/08
A61N5/06

申请(专利)号 98103271.0
申请日 1998.7.23
申请(专利权)人 穆星园
地址 041000 山西省临汾市平阳北街五道庙巷32号
发明(设计)人 穆星园
专利代理机构 山西五维专利事务所(有限公司)
代理人 杨耀田

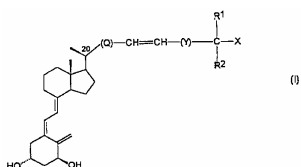
摘要 本发明涉及一种含中药制剂,利用磁场效应和远红外线辐射的医疗保健用品。葫芦康复器由葫芦容器、中药、永久磁铁、远红外线药巾组成,其中药是以黄芩、独活、川芎、当归、木香、冰片、水牛角、朱砂、雄黄、威灵仙为原料研磨制成的粉剂,远红外线药巾是涂有麦饭石、蛇纹石、陶土的布带。本发明的葫芦康复器使用方便、不直接作用于人体,对心血管、神经、外科等疾病有较好的治疗和保健效果。



名称 维生素D类似物
公开(公告)号 1107669
公开(公告)日 2003.5.7

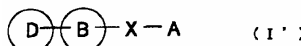
分类号 C07C401/00 A61K31/59
 申请(专利)号 97198407.7
 申请日 1997.10.27
 优先权 1996.10.30 GB 9622590.9
 国际申请 PCT/DK97/00472 1997.10.27
 国际公布 W098/18759 英 1998.5.7
 申请(专利权)人 里奥药物制品有限公司
 地址 丹麦巴勒鲁普
 发明(设计)人 M·J·加尔威赖 H·比得森
 专利代理机构 中国国际贸易促进委员会专利商标事务所
 代理人 郭建新

摘要 本发明涉及式 I 化合物, 该式中, X 是氢或羟基; R¹ 和 R², 它们可以相同或不同, 代表氢或 C₁-C₆ 烷基; 或, R¹ 和 R², 与带有基团 X 的碳原子一起, 形成 C₃-C₆ 碳环状环; Q 是亚甲基、1, 2-亚乙基、三-或四-亚甲基, 且可以任选由羟基、其中 R³ 是氢、甲基或乙基的 -OR³ 取代; Y 是单键或 C₁-C₂ 亚烷基; 且 R¹、R² 和/或 Y 中的一或多个碳可以任选由一或多个氟原子, 或由羟基基团取代。这类化合物显示出消炎和免疫调节效果以及在诱导某些细胞的分化和抑制不良增生方面具有强的活性。∴



名称 酰胺衍生物
 公开(公告)号 1107671
 公开(公告)日 2003.5.7
 分类号 C07D231/06 C07D409/04 C07D409/12
 C07D417/12 C07D401/12 A61K31/415
 A61K31/44
 申请(专利)号 98121354.5
 申请日 1998.10.13
 优先权 1997.10.13 JP 279093/1997
 申请(专利权)人 山之内制药株式会社
 地址 日本东京
 发明(设计)人 洼田浩一 米德康博 菅泽形造 船津雅志
 专利代理机构 上海专利商标事务所
 代理人 章鸣玉

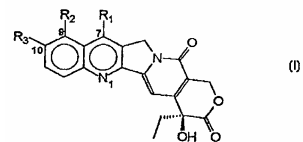
摘要 本发明涉及医药, 特别是具有钙释放依赖性钙通道阻滞作用的以下通式 (I') 表示的酰胺衍生物及其为有效成分的医药组合物, 尤其是钙释放依赖性钙通道阻滞剂。∴ 式中符号的含义如下: D: 可带有 1 至 3 个作为取代基的可被卤素取代或无取代的低级烷基的吡啶基, B: 亚苯基或亚噻吩基, X: 式 -NH-CO- 或式 -CO-NH- 表示的基团, A: 可被卤素取代的苯基、可被低级烷基取代的 5~6 元杂环芳基。



名称 喜树碱衍生物和制备方法及其作为抗肿瘤剂的应用
 公开(公告)号 1107677
 公开(公告)日 2003.5.7
 分类号 C07D491/22 A61K31/435
 //(C07D491/22, 311:00, 221:00, 221:00, 209:00)
 申请(专利)号 97192493.7
 申请日 1997.2.19
 优先权 1996.2.23 IT MI96A000338

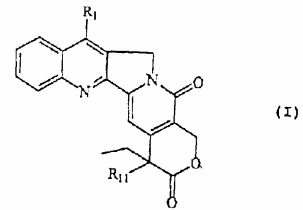
国际申请 PCT/EP97/00786 1997.2.19
 国际公布 W097/31003 英 1997.8.28
 申请(专利权)人 研究和治疗肿瘤国家研究所
 地址 意大利米兰
 发明(设计)人 L·默里尼 S·潘科 F·尊尼诺
 专利代理机构 中国国际贸易促进委员会专利商标事务所
 代理人 郭建新

摘要 式 (I) 化合物: 其中 R₁ 是 -CN、-CH(CN)-R₄、-CH=C(CN)-R₄、-CH₂-CH(CN)-R₄、-C(=NOH)-NH₂、-C(=NH)-NH₂、-CH=C(NO₂)-R₄、-CH(CN)-R₅、-CH(CH₂NO₂)-R₅; 5-四唑基、2-(4, 5-二氢噁唑基)、1, 2, 4-噁二唑啉-3-基 5 酮; R₂ 是氢; R₃ 是氢、OR₆; R₄ 是氢、C₁-C₆ 直链或支链烷基、CN、COOR₇; R₅ 是氢、OR₈; R₆ 是氢、C₁-C₆ 直链或支链烷基、(C₆-C₁₂) 芳基 (C₁-C₄) 烷基、(C₁-C₄) 烷氧基 (C₁-C₄) 烷基、(C₁-C₄) 烷基 (C₆-C₁₂) 芳基、(C₆-C₁₂) 芳基 (C₂-C₄) 酰基、(C₂-C₄) 酰基、氨基 (C₁-C₄) 烷基、氨基 (C₂-C₄) 酰基、糖基; R₇ 是氢、C₁-C₆ 直链或支链烷基、(C₆-C₁₂) 芳基 (C₁-C₄) 烷基、(C₁-C₄) 烷氧基 (C₁-C₄) 烷基、(C₁-C₄) 烷基 (C₆-C₁₂) 芳基; R₈ 具有与 R₆ 一样的含意, 独立于后者; 这些化合物具有作为拓扑异构酶 I 抑制剂的活性且可以用作抗肿瘤药剂。



名称 高亲脂性喜树碱衍生物, 其制备方法及其用途
 公开(公告)号 1107678
 公开(公告)日 2003.5.7
 分类号 C07D491/22 A61K31/47
 申请(专利)号 97197194.3
 申请日 1997.8.15
 优先权 1996.8.19 US 60/024,171
 国际申请 PCT/GB97/02205 1997.8.15
 国际公布 W098/07727 英 1998.2.26
 申请(专利权)人 比奥纽默里克药物公司
 地址 美国得克萨斯州
 发明(设计)人 F·H·赫施尔 K·哈里达斯
 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 唐伟杰

摘要 具有式 (I) 的化合物, 其中 R₁ 为具式 -C(O)R₂ 的酰基, 其中的 R₂ 为 C₁₋₆ 烷基, C₂₋₆ 链烯基, C₂₋₆ 链炔基或芳基; 或 R₁ 为 C₂₋₈ 链烯基或 C₂₋₈ 链炔基, 其中每一个均可任意地被一或多个卤原子, 羟基, C₁₋₆ 烷基或 C₁₋₆ 烷氧基团所取代; 或 R₁ 为卤素; 氧, 在这种情况下, 1, 2-和 6, 7-环双键被一个单独的 2, 6-环双键所取代; 或 -S-R₃, 其中的 R₃ 为 C₁₋₆ 烷基, 芳基或卤素或 C₁₋₆ 烷基取代的芳基; 或 R₁ 为 -S(O)-C₁₋₆ 烷基; -OSO₂CF₃; 或 -SiR₅R₉R₁₀, -R₅-SiR₅R₉R₁₀ 或 -S-R₅-SiR₅R₉R₁₀, 其中 R₅ 为 C₁₋₆ 亚烷基, C₂₋₆ 亚链烯基或 C₂₋₆ 亚链炔基, 并且 R₉, R₉ 和 R₁₀ 各自为氢或 C₁₋₆ 烷基; 且 R₁₁ 为氢, 带保护基团的羟基, 其保护羟基不发生三氟甲磺酰化; 这些化合物游离碱以及其药理学上可接受的酸加成盐形式具有高度的亲脂性, 内酯稳定性, 且不需要代谢激活, 是一种抗肿瘤化合物。∴



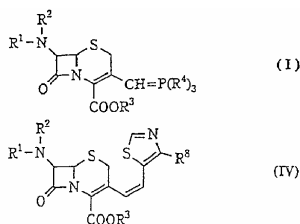
名称 3-(2-取代-乙烯基)头孢菌素的 Z 异构体的选择性制造方法
 公开(公告)号 1107679

公开(公告)日 2003.5.7
 分类号 C07D501/04 C07D501/12 C07D501/24
 A61K31/545
 //(C07M9:00)

申请(专利)号 98807781.7
 申请日 1998.6.24
 优先权 1997.6.24 JP 166948/1997
 国际申请 PCT/JP98/02820 1998.6.24
 国际公布 W098/58932 日 1998.12.30
 申请(专利权)人 明治制果株式会社
 地址 日本东京都
 发明(设计)人 冈田裕美子 助川政道 渡边辰男
 村井安

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

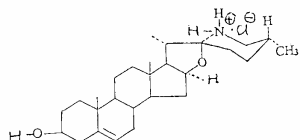
摘要 在由氯化烃溶剂和低级链烷醇组成的混合溶剂中及+5℃以下的低温度下使通式(I)的化合物(式中, R¹表示2-(2-N-保护-氨基噻唑-4-基)-2-烷氧基氨基乙酰基等, R²表示氢原子等, R³表示氢原子或羧基保护基等, R⁴表示芳基等)表示的化合物与4-取代或未取代-噻唑-5-甲醛进行反应,可以以高的选择性和高的收率制造通式(IV)的化合物的Z异构体。



名称 澳洲茄胺盐酸盐及其生产方法和在医药上的应用
 公开(公告)号 1107680
 公开(公告)日 2003.5.7
 分类号 C07J71/00 A61K31/58 A61P35/00
 A61P11/06 A61P31/00

申请(专利)号 00129122.X
 申请日 2000.9.29
 申请(专利权)人 刘良
 地址 132011 吉林省吉林市北京路1号 北华大学医学院 有机化学教研室
 发明(设计)人 刘良 刘芯晨 崔淑华
 专利代理机构 吉林市达利专利事务所
 代理人 杨天休

摘要 一种具有较强抗癌、抗炎、平喘、活性的新的化合物澳洲茄胺盐酸盐,分子结构为:。本发明还涉及澳洲茄胺盐酸盐的生产方法,以及该化合物做为一种中药一类新药源,并在抗癌、抗炎、平喘的口服、针剂两个剂型的医药上的应用。



名称 乙肝病毒抗原多肽与热休克蛋白的复合物及其应用

公开(公告)号 1107681
 公开(公告)日 2003.5.7
 分类号 C07K7/06 A61K39/29 A61P1/16
 申请(专利)号 01104060.2
 申请日 2001.2.20
 优先权 2000.8.11 CN 00121270.2
 申请(专利权)人 中国科学院微生物研究所
 地址 100080 北京市海淀区中关村北一条13号

发明(设计)人 田波 孟颂东 高福
 专利代理机构 中科专利商标代理有限责任公司
 代理人 胡交宇

摘要 本发明提供了一类与热休克蛋白结合的乙肝病毒抗原,包括核心抗原、表面抗原和聚合酶抗原。本发明还提供了乙肝病毒抗原与热休克蛋白 gp96 和 hsp78 的复合物及其制备方法,复合物包括 gp96 和 hsp78 与抗原多肽以非共价键结合的复合物,和二者以共价键连接形成的融合蛋白。这种复合物可用于制备治疗乙肝及乙肝继发性肝癌的治疗性疫苗。

名称 由磷酸酯扩链的生物降解聚合物、组合物、制品及其制备和使用方法

公开(公告)号 1107687
 公开(公告)日 2003.5.7
 分类号 C08G63/692 C08G63/91 A61L17/00
 A61L26/00 A61L27/00 A61K9/16

申请(专利)号 98805196.6
 申请日 1998.4.2
 优先权 1997.4.3 US 08/832,217
 国际申请 PCT/US98/06380 1998.4.2
 国际公布 W098/44020 英 1998.10.8
 申请(专利权)人 吉尔福德药物有限公司
 约翰斯霍普金斯大学医学院

地址 美国马里兰州
 发明(设计)人 毛海泉 赵中 J·P·英格利希
 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 刘金辉

摘要 本发明描述了含式(I)或(II)所示的重复单元的生物降解聚合物,其

$$\left[\text{-(M}_1\text{-X)}_x\text{-Y-(M}_2\text{-X)}_y\text{-Z} \right]_n$$

$$\left[\text{-(M}_1\text{-X)}_x\text{-(M}_2\text{-X)}_y\text{-Y-(M}_2\text{-X)}_z\text{-Z} \right]_n$$
 中 X 是-O-或-NR'-, 其中 R' 是 H 或烷基; L 是 1-20 个碳原子的支链或直链脂族基团; M₁ 和 M₂ 各自独立地是(1) 1-20 个碳原子的支链或直链的脂族基团; 或(2) 1-20 个碳原子的支链或直链的氧基-、羧基-或氨基-脂族基团; Y 是-O-、-S-或-NR'-, 其中 R' 是 H 或烷基; R 是 H、烷基、烷氧基、芳基、芳氧基、杂环基或杂环氧基; x:y 的摩尔比约为 1; n:(x 或 y) 的摩尔比为约 200:1~1:200; 并且 q:r 的摩尔比为约 1:99~99:1; 其中所述生物降解聚合物在生物降解前和生物降解时是生物相容的。还描述了所述聚合物的制备方法,含有所述聚合物和生物活性物质的组合物,由所述组合物制成的用于植入或注入体内的制品以及用所述聚合物控制释放生物活性物质的方法。:

名称 多元分散媒的聚维酮碘溶液

公开(公告)号 1108101
 公开(公告)日 2003.5.14
 分类号 A01N55/00 A61K31/79
 申请(专利)号 99109830.7
 申请日 1999.7.16

申请(专利权)人 崔建平
 地址 300190 天津市南开区咸阳路南头西湖道 85 号山佳公司

发明(设计)人 崔建平
 摘要 本发明公开了一种多元分散媒的聚维酮碘溶液,它包括聚维酮碘 0.1~15%、多元分散媒 85~99.9% (均为重量百分比); 所述多元分散媒由下列组构成: 水 29~75%、丙二醇 10~50%、丙三醇 6~60%、氮酮 0~1%、聚乙烯醇 0~15%。本发明可广泛应用于口腔、皮肤、餐具等的消毒,它能增强药液的粘稠度,使药液在患处停留时间较长,从而增

强了消毒与防腐效果：它提高了药液的稳定性，其稳定性是现有药液的 5 倍；它减少了刺激性和过敏反应。

名称 包含粘度调节聚合物物质的组合物及其用途
 公开(公告)号 1108110
 公开(公告)日 2003.5.14
 分类号 A23L1/05 A23L2/52 A61K7/16
 申请(专利)号 99813090.7
 申请日 1999.8.31
 优先权 1998.9.9 GB 9819530.8
 国际申请 PCT/EP99/06423 1999.8.31
 国际公布 W000/13531 英 2000.3.16
 申请(专利权)人 史密丝克莱恩比彻姆有限公司
 地址 英国英格兰米德尔塞克斯郡
 发明(设计)人 N·J·巴克 D·M·帕克
 专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司
 代理人 吴大建 周慧敏

摘要 通常用作稳定剂、增稠剂和乳化剂的粘度改良聚合物物质在口服施用酸性组合物中作为牙侵蚀抑制剂的用途，特别是在酸性饮料如果汁饮料以及口服保健制品如漱口剂中，其中组合物的有效 pH 小于或等于 4.5。

名称 通过破坏隔离层对结构退化皮肤进行的护理
 公开(公告)号 1108146
 公开(公告)日 2003.5.14
 分类号 A61K7/48
 申请(专利)号 96198429.5
 申请日 1996.10.17
 优先权 1995.10.18 US 08/544,713
 国际申请 PCT/US96/16844 1996.10.17
 国际公布 W097/14403 英 1997.4.24
 申请(专利权)人 玫琳凯有限公司
 地址 美国得克萨斯州
 发明(设计)人 W·P·史密斯
 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 黄淑辉

摘要 一种用于结构退化或老化皮肤的新型护理方法，经对照数据如皮肤增厚数据显示，能对结构退化皮肤进行有效改善。所公开的护理可破坏皮肤隔离层，并能在长达数周或数月的时间内增高经皮水分损伤(TEML)，它包括机械作用和溶剂作用的方法，例如胶带撕拉式去死皮，或丙酮清洗方法。优选采用美容膏霜或凝胶的护理方法，其中包含活性成分，如作为主要成分的乳酸，水溶性隔离层破坏剂，类视色素化合物例如十六烷酸维生素 A 用作脂溶性隔离层破坏剂，特别是包含脑昔脂用于抑制隔离层的修复。这种新型膏霜或凝胶可经一段时期的日常应用，以长期持续破坏隔离层，这是有显著增高 TEML 来表征的。新美容组合物特别用于改善敏感的面部皮肤的外观和结构。

名称 含亚油甲苄胺和类视黄酸的护肤组合物
 公开(公告)号 1108147
 公开(公告)日 2003.5.14
 分类号 A61K7/48
 申请(专利)号 97113687.4
 申请日 1997.4.25
 优先权 1996.4.25 US 636811
 申请(专利权)人 尤尼利弗公司
 地址 荷兰鹿特丹
 发明(设计)人 S·P·格兰格 A·V·罗林斯

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 将亚油甲苄胺与视黄醇或视黄酯结合使用对角质化细胞增生具有协同作用效果。视黄醇或视黄酯与脂肪酸酰胺结合使用的作用效果与使用视黄酸的作用效果相似。

名称 超温和型水性洗涤用组合物
 公开(公告)号 1108148
 公开(公告)日 2003.5.14
 分类号 A61K7/50

申请(专利)号 96197060.X
 申请日 1996.7.25
 优先权 1995.8.1 US 60/001,700
 国际申请 PCT/US96/12199 1996.7.25
 国际公布 W097/04743 英 1997.2.13
 申请(专利权)人 科尔加特·帕尔莫利弗公司
 地址 美国纽约
 发明(设计)人 A·M·帕特尔
 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 任宗华

摘要 本发明公开了适于作为二合一洗涤用产品的组合物，该组合物对皮肤和头发非常温和，该组合物采用了中性的、基本上不带电荷的脂肪胺与脂肪酸的离子型配合物以产生不同程度的调理性。中性的、基本上不带电荷的洗净性表面活性剂离子型配合物含有：水溶性阳离子型表面活性剂和/或聚合物与一种或多种阴离子型表面活性剂的配合物；或两性表面活性剂与一种或多种阴离子型表面活性剂的配合物；或水溶性阳离子型表面活性剂和/或聚合物与一种或多种两性表面活性剂的配合物；或水溶性阳离子型表面活性剂和/或聚合物与一种或多种阴离子型表面活性剂及两性表面活性剂的配合物，还含有可溶于洗净性表面活性剂但不溶于水的硅氧烷或其衍生物，以及水。这些产品表现出真正的二合一调理性，且其成本低于现有的二合一产品。并且可以配制成透明或不透明的产品。

名称 固体微粒形成用组合物
 公开(公告)号 1108149
 公开(公告)日 2003.5.14
 分类号 A61K9/107 A61K9/14 A61K31/65
 A61P1/02

申请(专利)号 98805162.1
 申请日 1998.3.16
 优先权 1997.3.18 JP 85849/1997
 国际申请 PCT/JP98/01130 1998.3.16
 国际公布 W098/41190 日 1998.9.24
 申请(专利权)人 新时代株式会社
 地址 日本大阪府
 发明(设计)人 清水康光
 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 一种固体微粒形成用组合物，其中包含一种可生物降解聚合物、一种增溶剂、一种多元醇、一种增粘剂、和一种有效药剂，而且呈一种乳液形式，包括一种富含多元醇和增粘剂的连续相，以及在该连续相中存在的一种由富含可生物降解聚合物和增溶剂的液体微粒组成的分散相。这种组合物可以使含有有效药剂的载体分散到狭窄牙周袋内的每个角落。含有该有效药剂的载体可以在牙周袋内滞留一段时间，使该有效药剂能以高浓度长时间保持。

发明专利权授予

名称 增加钙摄取的方法及所用的制剂
公开(公告)号 1108150
公开(公告)日 2003.5.14
分类号 A61K9/20 A61K9/22 A61K9/26
申请(专利)号 95194051.1
申请日 1995.5.12
优先权 1994.5.13 US 08/242,753
1994.11.7 US 08/335,537
国际申请 PCT/US95/06239 1995.5.12
国际公布 W095/31186 英 1995.11.23
申请(专利权)人 史密丝克莱恩比彻姆公司
地址 美国宾夕法尼亚州
发明(设计)人 普拉萨德·S·阿德瑟米利
专利代理机构 北京市柳沈律师事务所
代理人 黄益芬
摘要 本发明涉及的是一种包含药用性钙源的一种亲水性基质,用来作为哺乳动物的钙增补剂。

名称 流体能研磨方法及设备
公开(公告)号 1108151
公开(公告)日 2003.5.14
分类号 A61K31/351 B02C19/06
申请(专利)号 99805243.4
申请日 1999.4.19
优先权 1998.4.22 GB 9808470.0
国际申请 PCT/GB99/01189 1999.4.19
国际公布 W099/54048 英 1999.10.28
申请(专利权)人 史密丝克莱恩比彻姆有限公司
地址 英国英格兰米德尔斯塞克斯郡
发明(设计)人 A·G·哈顿
专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司
代理人 卢新华 罗才希
摘要 本发明涉及一种流体能研磨设备,它包括调节用于研磨的压缩空气的湿度的装置,该设备提供改进的微粉化产品,特别是在药用组合物中用作药物的水合物。

名称 口服雷帕霉素配方
公开(公告)号 1108152
公开(公告)日 2003.5.14
分类号 A61K31/365 A61P35/00 A61P37/06
A61P37/00 A61P31/10 A61P31/02
申请(专利)号 94116780.1
申请日 1994.9.29
优先权 1993.9.30 US 129529
1994.9.9 US 301179
申请(专利权)人 惠氏公司
地址 美国新泽西州
发明(设计)人 R·P·瓦兰尼斯 T·W·伦纳德
专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司
代理人 吴大建
摘要 本发明提供新的口服雷帕霉素配方,其中每100ml配方中含有约0.01g-约5.0g雷帕霉素,约0.05-约10vol%表面活性剂,和约75-约99.95vol%磷脂或卵磷脂溶液,其中磷脂或卵磷脂为40-75wt%。

名称 含奥丹亚龙的口服组合物
公开(公告)号 1108153
公开(公告)日 2003.5.14
分类号 A61K31/415 A61K9/00 A61P1/00

A61P1/08 A61P17/00 A61P25/00
A61K47/26
申请(专利)号 95197225.1
申请日 1995.11.20
优先权 1994.11.22 GB 9423588.4
国际申请 PCT/IB95/01152 1995.11.20
国际公布 W096/15786 英 1996.5.30
申请(专利权)人 葛兰素惠尔康公司
地址 加拿大安大略省
发明(设计)人 R·甘比亚
专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司
代理人 唐爱军 罗才希
摘要 本发明涉及一种可供口服的液态组合物,该组合物中包含奥丹亚龙,或其药物可接受的衍生物、一种甜味剂和一种或多种药物可接受的赋形剂,其特征在于,上述甜味剂中包含一种或多种多元醇,该组合物的pH值为2.0-5.0。本发明还叙述了该组合物的生产方法及其在治疗某种疾病中的应用,这些疾病是因5-羟色胺(5HT)在5HT₂受体上的作用引起的。

名称 治疗妇科炎症的药物组合物
公开(公告)号 1108154
公开(公告)日 2003.5.14
分类号 A61K31/495 A61P5/02
 //(A61K31/495,31:415,31:415)
申请(专利)号 98100681.7
申请日 1998.3.9
申请(专利权)人 锦州市制药五厂
地址 121001辽宁省锦州市古塔区人民街五段十六号
发明(设计)人 王连华 常江 褚玉秋
专利代理机构 北京银龙专利代理有限公司
代理人 张景烈
摘要 本发明提供了一种治疗妇科炎症的无刺激性的新药物组合物,该药物每枚(支)中各活性组分的含量范围为甲硝唑0.05~0.5克、环丙沙星0.05~0.5克、克霉唑0.04~0.4克。该药物中活性组分含量最佳配比为1:1:0.8(甲硝唑:环丙沙星:克霉唑)。

名称 一种含窝罗可类药物的经皮吸收制剂
公开(公告)号 1108155
公开(公告)日 2003.5.14
分类号 A61K31/54 A61K9/00 A61K47/06
A61P29/00
申请(专利)号 96109837.6
申请日 1996.9.20
申请(专利权)人 胡幼圃 陈介甫
地址 台湾省台北市汀洲路3段24巷5弄81号2楼
发明(设计)人 胡幼圃
专利代理机构 长春市吉利专利事务所
代理人 王大珠
摘要 本发明包括(0.1-30)%的窝罗可类,(2-30)%的纯中药药引子,及必须的经皮吸收赋形剂所制备的。抗发炎经皮吸收剂具有改善该类药物对于胃肠障碍副作用的效果。于裸鼠皮肤、兔子皮肤及人类皮肤72小时的平均单位面积穿透累积量之实验模式,证实含20%松油醇处方的促进穿皮效果为对照组的157.6倍。

名称 一种主要用于手术后创口及外伤伤口的长效止痛剂

公开(公告)号 1108156
 公开(公告)日 2003.5.14
 分类号 A61K31/54 A61K9/00 A61K9/70
 A61K9/12 A61K9/08 A61P23/02
 申请(专利)号 99116401.6
 申请日 1999.3.26
 申请(专利权)人 夏志陶
 地址 430014 湖北省武汉市汉口公安街45号2单元3楼
 发明(设计)人 夏志陶
 专利代理机构 武汉开元专利代理有限公司
 代理人 朱盛华

摘要 一种主要用于手术后创口及外伤伤口的长效止痛剂,由亚甲兰类的乌昔盐环化酶抑制剂、利多卡因类的局部麻醉剂及药物用载体组成。亚甲兰类对神经末梢髓质先有损害、后修复的作用,修复时间20-30天。本发明利用此点达到长效止痛之目的。而损伤阶段的疼痛则用局部麻醉剂去除。本止痛剂有注射剂、凝胶剂、霜剂、贴剂、气雾剂等多种剂型,对各种手术创口、皮肤外伤、烧烫伤、牙痛、晚期癌症剧痛等均有20-30天的止痛效果。

名称 治疗难治性肺结核空洞的凝胶组合物
 公开(公告)号 1108157
 公开(公告)日 2003.5.14
 分类号 A61K31/7036 A61K9/00 A61P31/06
 //A61K31/70,31:4409,31:496

申请(专利)号 99105734.1
 申请日 1999.4.14
 申请(专利权)人 天津市肺科医院
 地址 300222 天津市河西区柳林路14号
 发明(设计)人 范勇 尹保全 刘宝钗 杜佰凤
 专利代理机构 天津市宗欣有限责任专利代理事务所
 代理人 王化一 董光仁

摘要 本发明涉及用于治疗难治性肺结核空洞的凝胶组合物,它由羧甲基纤维素钠、造影剂泛影葡胺、生理盐水、及治疗结核药物混合配制而成。使用时通过纤维支气管镜与介入器械,将凝胶经空洞的引流支气管直接注入空洞,一方面,可机械闭塞空洞,另一方面,凝胶在空洞内缓慢释放,抑制结核杆菌生长,促使痰菌阴转及空洞闭合,并有效控制其对周围人群的感染。经临床试验,结核病人痰菌阴转率81.8%,空洞闭合率25.9%,缩小率37.0%。具有安全简便、价格低廉、减少结核病传染源、便于推广使用。

名称 一种镇痛药物组合物
 公开(公告)号 1108158
 公开(公告)日 2003.5.14
 分类号 A61K35/78 A61K35/64 A61P29/00
 A61P25/04

申请(专利)号 00100527.8
 申请日 2000.1.21
 申请(专利权)人 张士舜
 地址 050021 河北省石家庄市平安南大街98号
 发明(设计)人 张士舜
 专利代理机构 石家庄国域专利事务所有限公司
 代理人 白海静

摘要 本发明公开了一种缓解疼痛的药物组合物,它包含有下述重量配比的活性成分:铁包金2-10份、郁金2-6份、制川乌1-5份、白芍2-12份、甘草0.5-5份、延胡索1-8份、石菖蒲1-8份、炒枣仁2-10份、细辛1-5份、党参1-10份、没药2-6份、乳香2-6份、徐长卿2-6份、辣椒0.5-3份,

全蝎0.1-1.5份。它具有毒副作用小、镇痛效力强、起效快作用时间长的特点,它可用于缓解各种疼痛。

名称 一种治疗糖尿病、肾虚病的中药
 公开(公告)号 1108159
 公开(公告)日 2003.5.14
 分类号 A61K35/78 A61K35/56 A61P3/10
 A61P43/00

申请(专利)号 00103135.X
 申请日 2000.3.20
 申请(专利权)人 刘成才
 地址 300181 天津市河东区中山门龙潭路互助西里2号楼底商(1号桥邮局520信箱)

发明(设计)人 刘成才 黄达 曹宏图 刘洪英
摘要 本发明公开了一种治疗糖尿病、肾虚症的中药,其以滋阴降火、活血化瘀、滋肾养阴为组方原则,选用红景天、金樱子、丹参、地骨皮、熟地、桑椹、山萸肉、天花粉、芡实、怀山药、乌梅、生牡蛎、生黄芪、女贞子、枸杞子、菟丝子等十六味中草药为原料,用常规方法制备而成。本发明的中药对糖尿病、肾虚症均疗效显著,标本兼治,且无毒副作用。

名称 一种治疗口腔溃疡的药物及制备方法
 公开(公告)号 1108160
 公开(公告)日 2003.5.14
 分类号 A61K35/78 A61K35/64 A61K33/28
 A61K33/22 A61K33/06 A61P1/02

申请(专利)号 00111161.2
 申请日 2000.6.30
 申请(专利权)人 王克馥
 地址 276200 山东省蒙阴县城刘洪路临沂市前列腺病中医研究所
 发明(设计)人 王克馥 张佐达 李宪红 李大启
 陈玉政

专利代理机构 济南三达专利事务所
 代理人 李健康
摘要 本发明提供一种治疗口腔溃疡的药物及制备方法,该药物是有白芷5~25、黄连5~20、青黛5~20、枯矾5~15、硼砂5~15、银朱1~5重量份的原料制成的药剂,该药物是将黄连、青黛、枯矾、硼砂、银朱分别加工粉碎成200目细度;将白芷焙酥,加工粉碎成200目细度;然后将上述的全部细粉组分按所述比例混合并灭菌后制得。

名称 一种益春酒及其制备方法
 公开(公告)号 1108161
 公开(公告)日 2003.5.14
 分类号 A61K35/78 A61K35/64 A61K35/48
 A61K35/32 A61P37/04

申请(专利)号 00120922.1
 申请日 2000.8.4
 申请(专利权)人 赵国林
 地址 100088 北京市海淀区马甸冠城北园5号18层B室龙庆公司

发明(设计)人 赵国林
摘要 本发明涉及一种保健药酒及其制备方法。本发明的酒以葡萄酒为酒基,含有菟丝子、枸杞子、鹿茸、巴戟天、吉林参、香橼片、肉苁蓉、雄蚕蛾、海狗肾的药液酒。制法是以白酒为提取剂,用冷浸法、热浸法、回流热浸法制取药液酒,将葡萄酒与药液酒混合而成。本发明的酒具有天然的药

发明专利权授予

的芳香, 口味醇厚、甘甜、壮元阳、强筋骨、健腰肾, 对疾病有较好的免疫能力。其制法简单易行。

名称 一种男士补益壮元酒及制备方法
公开(公告)号 1108162
公开(公告)日 2003.5.14
分类号 A61K35/78 A61K35/32 A61P37/04
申请(专利)号 00120923.X
申请日 2000.8.4
申请(专利权)人 赵国林
地址 100088 北京市海淀区马甸冠城北园5号18层B室龙庆公司

发明(设计)人 赵国林
摘要 本发明涉及一种保健药酒及其制备方法。本发明的酒以葡萄酒为酒基, 含有杜仲、鹿茸、人参、陈皮、当归、车前子、枸杞子、山药、砂仁的药液酒。制法是以白酒为提取剂, 用冷浸法、热浸法、回流热浸法制取药液酒, 将葡萄酒与药液酒混合而成。本发明的酒具有天然的药的芳香, 口味醇厚、甘甜、有壮阳补虚之功能, 长期服用可充沛精力, 强身健体, 延缓衰老, 对疾病有较好的免疫能力。其制法简单易行。

名称 一种女士玉蓉葆春酒及其制造方法
公开(公告)号 1108163
公开(公告)日 2003.5.14
分类号 A61K35/78 A61P37/04
申请(专利)号 00120924.8
申请日 2000.8.4
申请(专利权)人 赵国林
地址 100088 北京市海淀区马甸冠城北园5号18层B室龙庆公司

发明(设计)人 赵国林
摘要 本发明涉及一种保健药酒及其制造方法。本发明的酒以葡萄酒为酒基, 含有黄精、枸杞子、泽兰、玫瑰花、玉竹、合欢皮、桑枝、佛手的药液酒, 葡萄酒与药液酒的体积比为75:30-60。制法是以白酒为提取剂用冷浸法、热浸法、回流热浸法制取药液酒, 将葡萄酒与药液酒混合而成。本发明的酒具有天然的药的芳香, 口味醇厚, 甘甜、微酸, 壮阳益肾, 防皱增白、延衰美容, 改善睡眠和食欲。其制法简单易行。

名称 新鲜中草药鲜榨提取阴干方法
公开(公告)号 1108164
公开(公告)日 2003.5.14
分类号 A61K35/78 A61K9/00
申请(专利)号 98110169.0
申请日 1998.4.21
申请(专利权)人 王笑影
地址 253200 山东省夏津县人民医院制剂室
发明(设计)人 王笑影 赵林平 安宝钦 王得山 刘士洪

专利代理机构 济南信达专利事务所有限公司
代理人 姜明
摘要 本发明提供一种新鲜中草药鲜榨提取阴干方法, 其方法是将采集、分检后的标准新鲜中草药通过破碎, 鲜榨取汁、固液分离、药渣醇提、合并药液常温减压干燥或低温减压干燥、⁶⁰Co 灭菌制成含总药效成份的速溶型固体制剂半成品, 或直接将药液制成鲜汁、原汁或口服液等液体产品。本发明的中药新饮片鲜榨阴干制备方法和现有技术相比, 具有设计

合理、使用方便、药材的利用率高等特点, 可直接或经炮制后调配处方使用, 符合中医理论, 具有灵活用药的特点。

名称 一种治疗癌症的中药制剂
公开(公告)号 1108165
公开(公告)日 2003.5.14
分类号 A61K35/78 A61K35/80 A61K35/62
A61K35/56 A61P35/00
申请(专利)号 98114324.5
申请日 1998.9.21
申请(专利权)人 周秀玲
地址 112700 辽宁省铁法市仿古街月亮湖路周秀玲肿瘤中医诊所

发明(设计)人 周秀玲
专利代理机构 沈阳杰克专利事务所
代理人 郑明 孙世家
摘要 本发明公开了一种治疗癌症的中药制剂, 它由以下各相应重量份数的组分组成: 蟾皮2份、壁虎2份、水蛭1份、海藻30份、核桃枝5份、大黄10份、人参20份、黄芪30份。本发明实现后与已有的治疗癌症技术相比具有疗程短, 疗效高, 治疗无痛苦、无副作用, 能降低治疗费用等优点。

名称 消炎止痛剂
公开(公告)号 1108166
公开(公告)日 2003.5.14
分类号 A61K35/78 A61K35/58 A61K35/56
A61K35/32 A61P29/00
申请(专利)号 99112466.9
申请日 1999.9.28
申请(专利权)人 侯兆泉 张玉礼
地址 250031 山东省济南市天桥区工人新村北村5号楼102室

发明(设计)人 侯兆泉 张玉礼 张林 秦继利
专利代理机构 济南信达专利事务所有限公司
代理人 姜明
摘要 本发明提供一种消炎止痛剂, 它是以芦苇蛇、山蟹、竹叶青蛇、毛龟、狗骨、花椒根、香草、樟木、芦根、山楂核为原料, 根据每味中药的不同特性, 分别经浸泡和煎制最后混合配制成外用擦剂, 主治: 跌打损伤、扭伤红肿、肌肉酸痛、恶疮、关节炎、风湿病、退行性骨关节炎、一般性皮肤病、脚气、冻疮、蚊虫叮咬。本发明的配方及制作方法独特, 治疗效果显著。

名称 双田油
公开(公告)号 1108167
公开(公告)日 2003.5.14
分类号 A61K35/78 A61P17/00 A61P1/02
A61P27/06
申请(专利)号 99120147.7
申请日 1999.12.17
申请(专利权)人 黄智仁
地址 350007 福建省福州市仓山区三义街新村湖畔19座503

发明(设计)人 黄智仁
专利代理机构 福州元创专利代理有限公司
代理人 王义星
摘要 本发明公开一种双田油, 由蛇油和食用油组成, 蛇油和食用油的重量比为1:1.5~3.0。所述的食用油可采用菜籽油、茶油、花生油或调和油或色拉油或动物油。因而除了

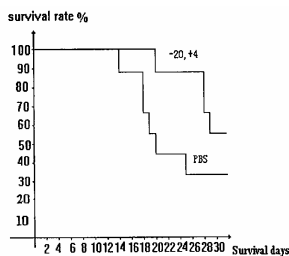
具有治疗缠身蛇、毒蛇咬伤、痈、疔疾病外，还可治疗牙根炎、牙周炎等十几种病、口腔溃疡、烫伤、脱皮红肿、青光眼等，经临床验证总有效作用达80%以上。

名称 一种治疗心绞痛疾病的中药及其制备方法
 公开(公告)号 1108168
 公开(公告)日 2003.5.14
 分类号 A61K35/78 A61K35/84 A61K35/10
 A61P9/10

申请(专利)号 99122141.9
 申请日 1999.11.5
 申请(专利权)人 梁树财
 地址 510730 广东省广州市黄埔区南岗镇南湾村2号
 发明(设计)人 梁树财
 摘要 本发明提供一种以中药紫荆皮为主要成分，用于治疗心绞痛疾病的中药及其制剂的制备，其中包括浸泡剂、丸剂、胶囊散剂和丹剂剂型。本发明所述的中药是采用紫荆皮、人参、丹参、没药、鸡血藤、血竭、琥珀、香附、远志肉、石菖蒲、茯神、甘草毛冬青的药用干制品按一定比例混合配制而成。它克服了西药普遍存在的毒副作用大，成瘾性强的缺点，具有疗程短、用量小、功效大、见效快、复发率低、治愈率高、对不同性别、年龄、体质的人群均适用的优点。

名称 一种用于辐射损伤治疗的多肽类药物组合物
 公开(公告)号 1108169
 公开(公告)日 2003.5.14
 分类号 A61K38/19
 申请(专利)号 99109339.9
 申请日 1999.6.24
 申请(专利权)人 中国医学科学院血液学研究所
 法国巴黎血管和血液研究所
 地址 300020 天津市和平区南京路288号
 发明(设计)人 韩忠朝 马月霞 雅克·康
 专利代理机构 北京科龙环宇专利代理有限责任公司
 代理人 杨厚 孙皓晨

摘要 本发明涉及一种以血小板第4因子(PF4)或其活性片段或它们的活性突变蛋白为有效成分用于放射损伤治疗的多肽类药物组合物，所说的药物组合物可以是天然的，基因重组的或它们的组合物，将PF4按规定程序与致死剂量照射的小鼠骨髓细胞共孵育，然后接种至放射的骨髓基质单层上培养至第5周，用胰酶消化粘附基质细胞单层，测定其造血细胞集落生长素，用以估算培养中长期培养起始细胞，即造血干细胞数，结果表明，放射前后使用该药物组合物效果最佳，单纯放射后给药仍有效果。

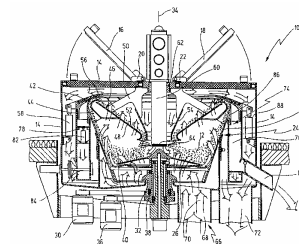


名称 一种金葡液的缓冲液和带缓冲液的金葡液
 公开(公告)号 1108170
 公开(公告)日 2003.5.14
 分类号 A61K47/02 A61K47/42 A61K38/43
 A61P19/00
 申请(专利)号 97119724.5
 申请日 1997.10.8
 优先权 1996.10.11 CN 96119475.8
 申请(专利权)人 李绍光

地址 110015 辽宁省沈阳市东陵区文化东路37-1号731
 发明(设计)人 李绍光
 摘要 本发明提供了一种金葡液的缓冲液和一种带缓冲液的金葡液。缓冲液的主要成分为蛋白质分解酶和无菌生理盐水或无菌复方氯化钠液，并加入一定量的透明质酸酶，它可以降低和消除金葡液中血浆凝固酶的毒副作用并提高金葡液的疗效。缓冲液可同金葡液配合使用，也可在生产金葡液的过程中加入，制成带缓冲液的金葡液。

名称 用来涂覆介质处理颗粒状物品的方法以及实施这类方法的设备
 公开(公告)号 1108183
 公开(公告)日 2003.5.14
 分类号 B01J2/00 A61J3/00 A61K9/28
 A23P1/08 B01F9/10 A23G3/26
 申请(专利)号 99810022.6
 申请日 1999.7.29
 优先权 1998.8.25 DE 19838540.4
 国际申请 PCT/EP99/05423 1999.7.29
 国际公布 W000/10699 德 2000.3.2
 申请(专利权)人 赫伯特·许特林
 地址 德国勒拉赫
 发明(设计)人 赫伯特·许特林
 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 张兆东

摘要 用来涂覆介质处理颗粒状物品(12)，特别是用于医药或食品坯料包裹糖衣或涂膜的设备(10)具有一可绕转轴(34)旋转驱动(24)的容器(24)，一用来涂覆介质喷淋物品(12)的喷淋装置和一用来输入处理空气的输入装置(66)。容器(24)具有一底面(26)和一垂直壁(28)，其中容器(24)的转轴基本上垂直放置，在容器(24)内设有一倾斜的回引面(52)它从容器(24)的上部区域向底面(26)的内径区域方向延伸。在用来处理颗粒状物品(12)的、用设备(10)实施的方法中物品(12)在容器(24)内在向前的滚动运动中沿底面(26)从容器(24)的内径区域向外径区域运动，在那里沿垂直壁(28)从容器(24)的下部区域向上部区域运动，并从那里沿倾斜的回引面(52)重新运动到底面(26)的内径区域，其中物品(12)沿底面(26)和/或沿壁(28)相对于容器(24)的垂直转轴(34)作切向的离心环绕运动。



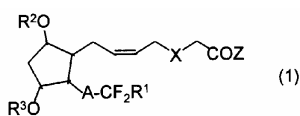
名称 非晶形二氧化硅、其制法和含有其的日用组合物
 公开(公告)号 1108274
 公开(公告)日 2003.5.14
 分类号 C01B33/00 C01B33/193 A61K7/16
 申请(专利)号 96195114.1
 申请日 1996.6.10
 优先权 1995.6.30 EP 95304614.1
 国际申请 PCT/EP96/02535 1996.6.10
 国际公布 W097/02211 英 1997.1.23
 申请(专利权)人 罗斯菲尔德有限公司
 地址 英国沃灵顿
 发明(设计)人 P·W·斯塔尼尔
 专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司
 代理人 卢新华 谭明胜
 摘要 一种非晶形的二氧化硅，其RDA值在30-70之间，吸

发明专利权授予

油量在 100-155cm³/100g 之间, 水分损失低于 7% w/w, 将它以 10%-25% 的用量掺入透明的牙膏中, 该牙膏的折射率大于在 1.445, RDA 值在 30-60 之间。

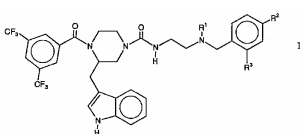
名称 二氟前列腺素衍生物及其使用
 公开(公告)号 1108289
 公开(公告)日 2003. 5. 14
 分类号 C07C405/00 A61K31/5575 A61P27/02
 申请(专利)号 97126331.0
 申请日 1997. 12. 26
 优先权 1996. 12. 26 JP 348614/1996
 1997. 3. 26 JP 74054/1997
 1997. 6. 27 JP 172477/1997
 申请(专利权)人 旭硝子株式会社 参天制药株式会社
 地址 日本东京都
 发明(设计)人 白泽荣一 景山正明 中岛正 中野贵志
 专利代理机构 上海专利商标事务所
 代理人 章鸣玉

摘要 式(1)的含氟前列腺素衍生物(或其盐)和含该衍生物的药物, 尤其是预防或治疗眼病的药物: ∴ 式中, A 表示 1, 2-亚乙烯基等, R¹ 表示芳氧基烷基等, R² 和 R³ 表示氢原子等, Z 表示 -OR⁴ (其中 OR⁴ 是氢原子或烷基)等。



名称 新的尿素衍生物
 公开(公告)号 1108290
 公开(公告)日 2003. 5. 14
 分类号 C07D207/335 A61K31/495
 申请(专利)号 98118692.0
 申请日 1998. 8. 25
 优先权 1997. 8. 27 DE 19737274.0
 申请(专利权)人 索尔瓦药物有限公司
 地址 联邦德国汉诺威
 发明(设计)人 D·贾瑟兰德 S·戴维 J·安特尔
 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 黄泽雄

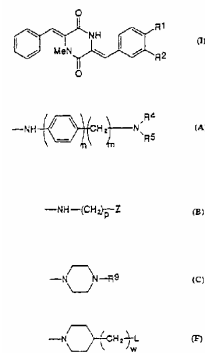
摘要 本文说明了式 I 化合物及其生理耐受性酸加成盐, 和含有这些化合物的药物以及制备这些化合物的方法, 其中 R¹ 为氢原子或低级烷基, R² 为氢原子或卤素和 R³ 为氢原子或低级烷氧基。∴



名称 作为多药抗性调节剂的哌嗪-2, 5-二酮衍生物
 公开(公告)号 1108294
 公开(公告)日 2003. 5. 14
 分类号 C07D241/02 A61K31/495 C07D401/12
 C07D471/04
 //(C07D471/04, 221:00, 209:00)
 申请(专利)号 95197673.7
 申请日 1995. 12. 22
 优先权 1994. 12. 23 GB 9426090.8
 国际申请 PCT/GB95/03029 1995. 12. 22
 国际公布 W096/20180 英 1996. 7. 4
 申请(专利权)人 埃克森诺瓦有限公司
 地址 英国贝克郡

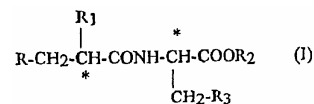
发明(设计)人 P·A·阿什沃思 S·赫雅
 专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司
 代理人 刘元金 杨九昌

摘要 通式(I)的哌嗪二酮及其药物上可接受的盐具有作为多药抗性调节剂的活性, 式中 R¹ 选自氢; 一种式 -(NH)_t-COR³ 的基团, 式中 t 是 0 或 1, R³ 选自(i): (A), 式中当 t 是 1 时 v 是 0 或 1, 当 t 是 0 时 v 是 1; n 是 0 或 1, m 是 0、1、2 或 3, n 和 m 中至少有 1 个不是 0; (ii): (B), 式中 p 是 1 或 2, Z 是 C₂-C₆ 链烯基或任选地被 C₁-C₆ 烷氧基取代的苯基; 和 (iii): (C), 式中 R³ 是 C₁-C₆ 烷基、任选地被 C₁-C₆ 烷氧基取代的嘧啶基或苯基; 和 (iv): 式(F)的基团; R² 是氢或上面定义的式-COR³ 的基团, 其条件是 R¹ 和 R² 中有一个是氢, 而另一个则不是氢。∴



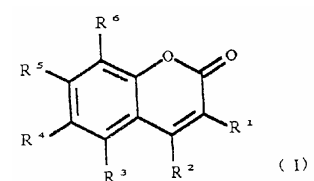
名称 具有金属肽酶(ACE/NEP)抑制活性的巯基衍生物
 公开(公告)号 1108295
 公开(公告)日 2003. 5. 14
 分类号 C07D275/02 C07D277/30 A61K31/425
 申请(专利)号 96199355.3
 申请日 1996. 12. 9
 优先权 1995. 12. 28 IT MI95A002772
 国际申请 PCT/EP96/05496 1996. 12. 9
 国际公布 W097/24341 英 1997. 7. 10
 申请(专利权)人 萨宝集团公司
 地址 意大利维琴察
 发明(设计)人 F·皮拉西尼 S·罗马格纳诺
 专利代理机构 中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 本申请描述了式(I)化合物、其制备方法和含这些化合物作为活性成分的药物组合物, 其中 R、R₁、R₂、R₃ 含义如说明书中所述。式(I)化合物既具有 ACE 抑制活性, 也具有 NEP 抑制活性, 能用于治疗心血管疾病。∴



名称 维甲酰香豆素类化合物及其制备方法和含该化合物的药物组合物
 公开(公告)号 1108297
 公开(公告)日 2003. 5. 14
 分类号 C07D311/20 A61K31/37
 申请(专利)号 97116602.1
 申请日 1997. 7. 31
 申请(专利权)人 中国医学科学院药物研究所
 地址 100050 北京市先农坛街一号
 发明(设计)人 徐世平 韩锐 李兰敏 曹西华
 专利代理机构 永新专利商标代理有限公司
 代理人 于辉

摘要 本发明披露了一种由下式 I 表示的维甲酰香豆素类化合物及其药物学上可接受的盐: ∴ 式中, R¹ 为 H、烷基、芳烷基及卤代烷基等; R² 为 H、烷基、卤代烷基、烷氧基、酯基、卤素、OH、苯基或取代苯基等; R³ 为 H、OH、CHC₂OH、卤素、C₁-C₁₈ 的烷基、卤代烷基、酯基、

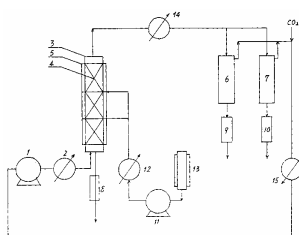


烷氧基、OR、CH₂OR等；R¹为H、卤素、烷基、卤代烷基、烷氧基、酯基、OH等；R²为H、烷基、卤代烷基、烷氧基、卤素、酯基等；R³为H、烷基、卤代烷基、烷氧基、卤素、酯基、OH等。本发明还涉及所述的化合物的制备方法以及含有该化合物的药物组合物。

名称 超临界CO₂—[2]从大豆脱臭物中萃取分离天然维生素E的方法

公开(公告)号 1108299
 公开(公告)日 2003.5.14
 分类号 C07D311/76 A61K31/355
 申请(专利)号 99100587.2
 申请日 1999.2.5
 申请(专利权)人 孙传经
 地址 100080北京市海淀区知春路61号34分箱
 发明(设计)人 孙云鹏 孙明华 孙传经

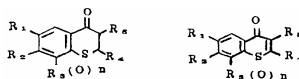
摘要 一种采用超临界CO₂从大豆油脱臭物中萃取分离天然维生素E的方法。该法在具有填充萃取塔的超临界萃取设备上,在35-45℃,8-12MPa压力下除去脂肪酸;再在50-70℃,20-30MPa压力下萃取出混合维生素E,釜底得植物甾醇;混合VE经现有技术的甲基化处理,再经超临界CO₂萃取去溶剂、精制后,得到高d-α型维生素E,其纯度高于90%,副产物脂肪酸纯度为98%,植物甾醇纯度为90%。该法流程简短,萃取率高,产品符合出口标准。



名称 抗真菌剂——硫色(满)酮系列物

公开(公告)号 1108300
 公开(公告)日 2003.5.14
 分类号 C07D335/06 A61K31/38
 申请(专利)号 96115376.8
 申请日 1996.6.14
 申请(专利权)人 沈阳药科大学
 地址 110015辽宁省沈阳市沈河区文化路103号科研处
 发明(设计)人 方林 张国梁 于新蕊 代志国
 专利代理机构 沈阳技联专利代理有限公司
 代理人 谢滨

摘要 本发明属于一种抗真菌药物硫色(满)酮系列物,它解决了现有真菌病治疗药物——唑类药物毒副作用大,应用上受到限制的问题。它由天然物质经结构修饰而产生的新型抗真菌剂,它将取代苯硫酚经加热,水洗,干燥,再用浓硫酸缩合而取得的,其结构式如下: ∴本发明不但对深部真菌具有良好的杀菌活性,而且毒性很小或无毒,很有开发价值。



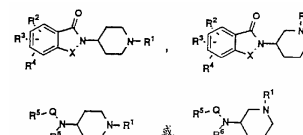
名称 微粒体甘油三酯转移蛋白的抑制剂和方法

公开(公告)号 1108301
 公开(公告)日 2003.5.14
 分类号 C07D401/04 C07D401/06 C07D401/12
 C07D405/04 C07D405/06 C07D405/12
 C07D409/04 C07D409/06 C07D409/12
 C07D211/58 A61K31/445
 申请(专利)号 96192015.7
 申请日 1996.2.1

优先权 1995.2.21 US 08/391,901
 1995.6.6 US 08/472,067

国际申请 PCT/US96/00824 1996.2.1
 国际公布 W096/26205 英 1996.8.29
 申请(专利权)人 布里斯托尔—迈尔斯斯奎布公司
 地址 美国新泽西州
 发明(设计)人 J·R·韦特罗二世 D·Y·夏普
 专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司
 代理人 关立新 谭明胜

摘要 提供了能抑制微粒体甘油三酯转移蛋白、从而能用于降低血清脂质和治疗动脉粥样硬化及有关疾病的化合物。该化合物具有以下结构: ∴或其中R¹至R⁶、Q和X的定义与文中相同。



名称 一种新皂甙化合物及其制备方法和用途

公开(公告)号 1108307
 公开(公告)日 2003.5.14
 分类号 C07J63/00 C07J53/00 A61K31/70
 申请(专利)号 99100722.0
 申请日 1999.2.11

申请(专利权)人 桂林集琦药业股份有限公司
 地址 541004广西桂林市七星区育才路55号
 发明(设计)人 叶文才 戴岳 朱兴祥 丛晓东
 摘要 本发明涉及一种通式为(I)的新皂甙化合物,该新皂甙化合物具有降糖、降脂或抗血小板凝聚的作用。此外本发明还涉及该新皂甙化合物的制备方法及其在制药方面的用途,尤其是在制备治疗糖尿病药物方面的用途。

名称 一种匙羹藤提取物及其制备方法和用途

公开(公告)号 1108308
 公开(公告)日 2003.5.14
 分类号 C07J63/00 A61K31/70
 申请(专利)号 99103588.7
 申请日 1999.4.5

申请(专利权)人 桂林集琦药业股份有限公司
 地址 541004广西桂林市七星区育才路55号
 发明(设计)人 叶文才 戴岳 丛晓东 朱兴祥
 摘要 本发明涉及一种匙羹藤提取物,该提取物主要由总三萜皂甙、黄酮甙、花色素、多糖等成分组成,其中总三萜皂甙的含量为50-99%,在该总三萜皂甙中有25-40%的六种新三萜皂甙化合物。该提取物具有降糖、降脂和抗血小板凝聚的活性作用,本发明还涉及该提取物的制备方法和它的用途,尤其是它在制备治疗糖尿病药物方面的用途。此外本发明还涉及含有该提取物的药物组合物。

名称 聚合物及其制备方法,头发处理组合物和化妆品组合物

公开(公告)号 1108331
 公开(公告)日 2003.5.14
 分类号 C08G73/00 A61K7/06
 申请(专利)号 96119244.5
 申请日 1996.10.5

优先权 1995.10.5 JP 258969/1995
 申请(专利权)人 三井化学株式会社
 地址 日本东京都
 发明(设计)人 原田夕纪子 篠田法正 助川诚 玉谷弘明