

# 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（四）

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](http://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-0304

公开（公告）日：2003. 7. 2——2003. 8. 27

名称 最适粒径的杂混复合材料

公开(公告)号 1112909

公开(公告)日 2003.7.2

分类号 A61K6/083

申请(专利)号 99800986.5

申请日 1999.5.26

优先权 1998.6.19 US 60/089,859

1999.3.17 US 09/270,999

国际申请 PCT/US99/11618 1999.5.26

国际公布 W099/65453 英 1999.12.23

申请(专利权)人 科尔公司

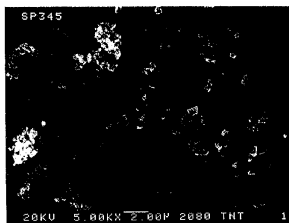
地址 美国加利福尼亚州

发明(设计)人 克里斯托·安格勒塔基斯

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 本发明提供具有承载力修复所需的高强度牙科复合材料,而且还能保持光泽的外观,即使在相当磨损之后。通过使用平均粒径为约 $0.05\mu\text{m}$ ~约 $0.50\mu\text{m}$ 的颗粒,该复合材料可用于承载力修复和美容性的修复。使用的结构填料通常是研磨至平均粒径小于 $0.5\mu\text{m}$ 的颗粒并且还包含平均粒径小于 $0.05\mu\text{m}$ 的微细填料,以改善操作和机械特性。本发明的优选牙科复合材料即使在相当使用后仍能保持表面层,并且还还具有杂混复合树脂的强度。结构填料一般采用搅动研磨粉碎至优选的粒径。



名称 以脂类泡状物为主要成分的酸性组合物及其局部施敷的应用

公开(公告)号 1112910

公开(公告)日 2003.7.2

分类号 A61K7/48 A61K9/127 A61P17/00

申请(专利)号 96106076.X

申请日 1996.2.22

优先权 1995.2.23 FR 9502136

申请(专利权)人 莱雅公司

地址 法国巴黎

发明(设计)人 N·特伦 J·米歇莱 M·佩林

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 本发明涉及一种组合物,它含有含水芯的脂类泡状物和/或含油芯的脂类泡状物分散液,其特征在于它含有至少一种酸性化合物,其量足以使所述的组合物的pH低于5,其特征还在于所述的含水芯泡状物的脂类膜不含有:(1)酸性两亲性的脂类,(2)在分散液中存在甘油时无未氢化的大豆卵磷脂。所述的组合物是稳定的,可以保存数月。

名称 化妆和/或皮肤用组合物及其用途

公开(公告)号 1112911

公开(公告)日 2003.7.2

分类号 A61K7/48 A61K7/42

申请(专利)号 96106149.9

申请日 1996.4.19

优先权 1995.4.20 FR 9504748

申请(专利权)人 莱雅公司

地址 法国巴黎

发明(设计)人 P·西蒙 D·坎道

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 本发明涉及防止皮肤斑点和/或衰老的组合物,其中于化妆和/或皮肤用介质中含有至少一种抗坏血酸的糖酯和水溶性的磺酸类紫外线A滤光剂。

名称 鼻用敷盖物

公开(公告)号 1112912

公开(公告)日 2003.7.2

分类号 A61K7/48 A61P11/02

申请(专利)号 97122442.0

申请日 1997.11.5

优先权 1996.11.5 JP 11906/1996

申请(专利权)人 花王株式会社

地址 日本东京都

发明(设计)人 石田耕一

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 温大鹏

摘要 提供一种对各种形状的鼻子,包括鼻尖都能容易适配的鼻用敷盖物。在生产线上制造时,能提高原料有效利用率。适用于鼻的皮肤的罩布状鼻用敷盖物1A,包括保持体20和化妆材料30,在敷盖物的上缘部2的中央部形成凹部6,而在敷盖物的下缘部3的中央部形成凸部5。该凹部6和凸部5为相互嵌合的形状。

名称 肤色改善美容剂

公开(公告)号 1112913

公开(公告)日 2003.7.2

分类号 A61K7/48 A61K7/00

申请(专利)号 97193541.6

申请日 1997.3.28

优先权 1996.4.1 JP 078682/1996

国际申请 PCT/JP97/01085 1997.3.28

国际公布 W097/36571 日 1997.10.9

申请(专利权)人 花王株式会社

地址 日本东京

发明(设计)人 南孝英 铃木明子 岩井秀隆 矢田幸博

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 本发明涉及含有崩解性颗粒及血液循环促进剂的皮肤改善美容剂。该组合物能于短时间发挥协同的血流促进作用,肤色改善效果优异,且对皮肤或眼睛没有刺激性,安全性高。

名称 在液体个人清洁组合物中的香精输送体系

公开(公告)号 1112914

公开(公告)日 2003.7.2

分类号 A61K7/48 A61K7/50

申请(专利)号 97196435.1

申请日 1997.6.17

优先权 1996.6.20 US 08/667,137

国际申请 PCT/US97/10033 1997.6.17

国际公布 W097/48374 英 1997.12.24

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 K·S·魏 L·F·翁 M·R·西恩

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 黄淑辉

摘要 一种制备液体个人清洁组合物的方法,其中该组合物

## 发明专利权授予

能促进香精在皮肤上的沉积,并且该组合物能增进皮肤上香料的存留时间。该组合物中约含0.01-5%阳离子聚合物,约1-80%阴离子表面活性剂;约0.01-5%挥发性香精和水。阳离子聚合物与阴离子表面活性剂之比为1:100-1:2。该方法第一步包括制成含有阳离子成分、挥发性香精和水的预混物;然后将预混物加入个人清洗基质组合物中,该基质组合物中含有阴离子表面活性剂和水。

名称 新的小核菌葡聚糖和包含新化合物的化妆品组合物

公开(公告)号 1112915

公开(公告)日 2003.7.2

分类号 A61K7/48 A61K7/16 A61K9/113  
A61K9/12 A61K31/715 A61P17/00  
C12P19/08

申请(专利)号 98115670.3

申请日 1998.7.3

优先权 1997.7.4 GB 9714102.2

申请(专利权)人 希巴特殊化学控股公司

地址 瑞士巴塞尔

发明(设计)人 T·梅尔 K·胡伯 U·劳 B·施灵

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 本发明提供了一种化妆品组合物,该组合物包含:A)一种化妆品上可接受的载体;以及B)0.05-3.0%(重量,基于整个组合物的重量)的、具有三维交联的三股螺旋结构的并且平均分子量为 $1 \times 10^6$ - $12 \times 10^6$ 的 $\beta$ -1,3-小核菌葡聚糖。

名称 含有游离类鞘氨醇碱和神经酰胺组合的组合物及其用途

公开(公告)号 1112916

公开(公告)日 2003.7.2

分类号 A61K7/48 A61P17/00

申请(专利)号 98802328.8

申请日 1998.12.7

优先权 1997.12.5 EP 97203824.4

国际申请 PCT/EP98/08121 1998.12.7

国际公布 W099/29293 英 1999.6.17

申请(专利权)人 科斯莫弗姆有限公司

地址 荷兰代尔夫特

发明(设计)人 J·W·J·兰姆伯斯

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 周中琦

摘要 本发明公开了包含游离类鞘氨醇碱和神经酰胺的用于体表施用的组合物。本发明的组合物适于应用于与损伤的屏障功能相关的皮肤病症,特别是进一步与细胞生长和分化调节紊乱、炎症状态和/或感染状态相关的皮肤病症。

名称 含巯基葡聚糖的皮肤增白组合物

公开(公告)号 1112917

公开(公告)日 2003.7.2

分类号 A61K7/48

申请(专利)号 98807709.4

申请日 1998.7.29

优先权 1997.7.30 US 08/903,426

国际申请 PCT/US98/15685 1998.7.29

国际公布 W099/06020 英 1999.2.11

申请(专利权)人 通达商业集团国际公司

地址 美国密歇根州

发明(设计)人 J·M·多诺夫

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 张广育 钟守期

摘要 本发明涉及一种包含巯基葡聚糖的皮肤增白组合物。该组合物可以局部施用给人的皮肤并且可以包含一种或多种增白剂与巯基葡聚糖混合以达到增强的增白效果。本发明还涉及增白人皮肤的方法,包括给皮肤局部施用一定量并且足以见到皮肤增白的一段时间的巯基葡聚糖。该方法包括将巯基葡聚糖与已知的增白剂掺合,并且给皮肤施用一定量并且足以见到皮肤增白的一段时间。

名称 低粘度的眼药组合物

公开(公告)号 1112918

公开(公告)日 2003.7.2

分类号 A61K9/08 A61K47/34 A61K47/36  
A61P27/02

申请(专利)号 95192185.1

申请日 1995.3.29

优先权 1994.3.31 SE 9401108-7

国际申请 PCT/FI95/00166 1995.3.29

国际公布 W095/26711 英 1995.10.12

申请(专利权)人 桑顿医药有限公司

地址 日本大阪府

发明(设计)人 蒂莫·罗伊纳玛奇 凯里·莱赫姆萨里

专利代理机构 北京市柳沈律师事务所

代理人 巫肖南

摘要 本发明涉及呈水溶液滴剂形式的眼药组合物,其基本组成为:眼科学上的活性剂、0.004-1.5%(重量)的离子敏感的亲水聚合物、至少一种选自无机盐和缓冲剂其总量为0.01-2.0%(重量)的盐、0-3.0%(重量)的润湿剂、0-0.02%(重量)的防腐剂、水和含或不含pH调节剂,其量足以使该组合物的pH为4.0-8.0。其中盐和聚合物组分之间的比例是要使该溶液显示的粘度小于100mPas。该组合物所含聚合物的量要足以使药物在眼内能受控地吸收,并降低药物的粘度,从而使其具有较好的治疗处理性能。

名称 释放引发和释放速度均受控的药物组合物

公开(公告)号 1112919

公开(公告)日 2003.7.2

分类号 A61K9/32 A61K9/22

申请(专利)号 94116829.8

申请日 1994.8.25

优先权 1993.8.25 JP 210453/1993

申请(专利权)人 爱诗爱诗制药株式会社

地址 日本东京

发明(设计)人 冈田实 小野研二 笠井收一 岩佐曜

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 一种释放引发和释放速度均受控的药物组合物,其中含药的组合物用其中含水不溶性高聚物和硅酮的膜层包衣。药物从本发明的释放引发和释放速度均受控的药物组合物中释放的开始时间以及其后的药物释放速度均可以任意控制。

名称 氨基四氢化萘衍生物在制备治疗心脏病的药物中用途

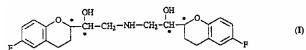
公开(公告)号 1112920

公开(公告)日 2003.7.2

分类号 A61K31/135 A61P9/00

申请(专利)号 96193312.7  
 申请日 1996.3.13  
 优先权 1995.3.17 IT MI95A000532  
 国际申请 PCT/EP96/01060 1996.3.13  
 国际公布 W096/29065 英 1996.9.26  
 申请(专利权)人 奇斯药制品公司  
 地址 意大利帕尔马  
 发明(设计)人 P·奇斯 S·邦格兰尼 R·拉齐蒂  
 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 5,6-二异丁酰氧基-2-甲基氨基四氢化萘在制备治疗心脏病尤其是充血性心力衰竭的药物组合物中的用途。

名称 含微粉化奈必洛尔的组合物  
 公开(公告)号 1112921  
 公开(公告)日 2003.7.2  
 分类号 A61K31/35 A61K9/14 A61P9/12  
 申请(专利)号 95191662.9  
 申请日 1995.2.10  
 优先权 1994.2.17 US 08/197,988  
 国际申请 PCT/EP95/00489 1995.2.10  
 国际公布 W095/22325 英 1995.8.24  
 申请(专利权)人 詹森药业有限公司  
 地址 比利时比尔斯  
 发明(设计)人 E·扬斯 G·F·施曼斯  
 专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司  
 代理人 魏金玺 罗才希  
 摘要 本发明涉及含有微粉化式(I)的奈必洛尔为活性成份的药物组合物及所述组合物的制备方法。∴



名称 2-苯基-1,2-苯并异噻唑-3(2H)-酮用于制备用于治疗阿尔茨海默氏病的药物  
 公开(公告)号 1112922  
 公开(公告)日 2003.7.2  
 分类号 A61K31/41  
 申请(专利)号 97195890.4  
 申请日 1997.4.7  
 优先权 1996.8.27 JP 225512/1996  
 国际申请 PCT/DE97/00701 1997.4.7  
 国际公布 W098/08511 德 1998.3.5  
 申请(专利权)人 纳特曼和希依有限公司  
 地址 联邦德国科隆  
 发明(设计)人 丸山征郎 阿边山和浩 政安裕之  
 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 本发明涉及预防或治疗阿尔茨海默氏病的药物。该药物含有 2-苯基-1,2-苯并异噻唑-3(2H)-酮(称作化合物 A)作活性成分,该活性成分的作用是以降低由 β-淀粉样蛋白诱发的神经毒素性的作用为基础的。

名称 吲唑甲酰胺  
 公开(公告)号 1112923  
 公开(公告)日 2003.7.2  
 分类号 A61K31/415 A61K31/445 A61K31/47  
 A61K31/495 A61K31/535 C07D231/56  
 C07D401/12 C07D403/00 C07D413/00  
 申请(专利)号 96193677.0  
 申请日 1996.3.14

优先权 1995.3.16 US 08/405,119  
 1995.6.7 US 08/485,956  
 国际申请 PCT/US96/03551 1996.3.14  
 国际公布 W096/33713 英 1996.10.31  
 申请(专利权)人 伊莱利公司  
 地址 美国印第安纳州  
 发明(设计)人 J·T·卡特罗 M·L·科汉  
 专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司  
 代理人 关立新 杨九昌  
 摘要 使用吲唑甲酰胺作为 5-羟色胺受体 5-HT<sub>1</sub> 的拮抗剂和部分激动剂,并提供了用于制备治疗由于 5-HT<sub>1</sub> 受体机能障碍而引起或受影响的病症的药物方法。

名称 用于静脉注射的雷帕霉素制剂  
 公开(公告)号 1112924  
 公开(公告)日 2003.7.2  
 分类号 A61K31/435 A61K9/08 A61P31/10  
 A61P37/06  
 申请(专利)号 94116779.8  
 申请日 1994.9.29  
 优先权 1993.9.30 US 129525  
 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 王景朝  
 摘要 公开了一种雷帕霉素含水注射液,它可通过将 5-30% 体积的 0.5-10mg/ml 的雷帕霉素在丙二醇中的浓溶液与一种包含 0.1-10% 重量的一种或多种聚氧乙烯脱水山梨醇酯、10-60% 重量的聚乙二醇 200、300 或 400 或其结合物和 30-89.9% 体积的水的稀释剂溶液混合得到,其中雷帕霉素在注射液中的浓度为 0.025-3mg/ml。也公开了一种包含所述雷帕霉素的浓溶液和稀释剂的药物产品,作为一种结合制剂用来在静注前混合以得到 0.025-3mg/ml 的雷帕霉素的溶液。

名称 神经保护剂  
 公开(公告)号 1112925  
 公开(公告)日 2003.7.2  
 分类号 A61K31/44 A61P25/28  
 申请(专利)号 96123098.3  
 申请日 1996.12.6  
 优先权 1995.12.7 US 008337  
 申请(专利权)人 惠氏公司  
 地址 美国新泽西州  
 发明(设计)人 S·S·H·林 K·L·莫尔纳-金伯  
 专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司  
 代理人 王其灏  
 摘要 本发明提供一种方法,该方法采用选自下组的化合物作为神经保护剂:雷帕霉素、雷帕霉素的苯基三唑啉二酮的 1,3-Diels Alder 加合物、4-[[4-(二甲氨基)苯基]偶氮]苯磺酸的雷帕霉素 42-酯、雷帕霉素的甲基三唑啉二酮的 Diels Alder 加合物,或雷帕霉素-O-苄基-27-肟。

名称 含有 5-[4-[2-(N-甲基-N-2-吡啶基)氨基]乙氧基]苄基]噻唑烷-2,4-二酮的组合物  
 公开(公告)号 1112926  
 公开(公告)日 2003.7.2  
 分类号 A61K31/44 A61P3/10  
 申请(专利)号 98805686.0

发明专利权授予

申请日 1998.6.2  
优先权 1997.6.5 GB 9711683.4  
1997.6.18 GB 9712851.6  
国际申请 PCT/EP98/03478 1998.6.2  
国际公布 W098/55122 英 1998.12.10  
申请(专利权)人 史密丝克莱恩比彻姆有限公司  
史密丝克莱恩比彻姆公司  
地址 英国英格兰米德尔塞克斯郡  
发明(设计)人 J·帕特尔 H·洛斯 R·普里斯  
专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司  
代理人 周慧敏

摘要 本发明涉及含有化合物(I)的药用组合物,其特征在于该组合物含有 2-12mg 药学上可接受形式的化合物(I)和任选的药学上可接受的载体,涉及此组合物在医药中的用途、制备此组合物的方法和该方法中使用的中间体组合物。

名称 自体乳化剂形式的酸性亲脂性化合物的药物组合物

公开(公告)号 1112927  
公开(公告)日 2003.7.2  
分类号 A61K31/44 A61K9/107 A61K9/48  
A61K47/18 A61P31/18 A61P31/12  
申请(专利)号 98806771.4

申请日 1998.7.27  
优先权 1997.7.29 US 60/054,012  
国际申请 PCT/US98/14817 1998.7.27  
国际公布 W099/06044 英 1999.2.11  
申请(专利权)人 法玛西雅厄普约翰美国公司  
地址 美国密执安  
发明(设计)人 W·默罗索威克 P·高  
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

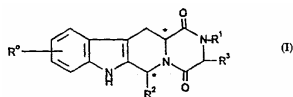
摘要 本发明提供了一种基于使用特定量碱性胺的新药物组合物,它们包含:作为药物活性物质的吡喃酮化合物,占组合物总重的约 0.1%~约 10%的碱性胺,一种或多种可药用溶剂,和一种或多种可药用表面活性剂。此外,该组合物还可含有一种或多种可药用油。该组合物是自体乳化剂形式的,它对于亲脂性吡喃酮化合物可提供高浓度和高口服生物利用度。

名称 CGMP 磷酸二酯酶抑制剂在制备治疗阳痿障碍的药物中的用途

公开(公告)号 1112928  
公开(公告)日 2003.7.2  
分类号 A61K31/495 A61P15/10  
申请(专利)号 96196723.4

申请日 1996.7.11  
优先权 1995.7.14 GB 9514464.8  
国际申请 PCT/EP96/03024 1996.7.11  
国际公布 W097/03675 英 1997.2.6  
申请(专利权)人 艾科斯有限公司  
地址 美国华盛顿州  
发明(设计)人 A·C·M道干  
专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司  
代理人 魏金玺 温宏艳

摘要 式(I)化合物(6R, 12aR)-2, 3, 6, 7, 12, 12a-六氢-2-甲基-6-(3,4-亚甲二氧基苯基)-吡嗪并[2',



1' : 6, 1]吡啶并[3, 4-b]吡啶-1, 4-二酮、(3S, 6R, 12aR)-2, 3, 6, 7, 12, 12a-六氢-2, 3-二甲基-6-(3, 4-亚甲二氧基苯基)-吡嗪并[2', 1' : 6, 1]吡啶并[3, 4-b]吡啶-1, 4-二酮和其生理可耐受盐和溶剂化物在治疗阳痿中的用途。∴

名称 含有咪唑拉汀的缓释药物制剂  
公开(公告)号 1112929  
公开(公告)日 2003.7.2  
分类号 A61K31/495 A61K9/22 A61K9/28  
A61K47/12 A61P37/08

申请(专利)号 97192804.5  
申请日 1997.2.28  
优先权 1996.3.4 FR 96/02662  
国际申请 PCT/FR97/00355 1997.2.28  
国际公布 W097/32584 法 1997.9.12  
申请(专利权)人 圣诺菲—合成实验室公司  
地址 法国巴黎  
发明(设计)人 M·查里奥特 G·勒维斯 J·蒙特尔  
专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司  
代理人 邵红 吴大建

摘要 含有咪唑拉汀的缓释药物制剂,其特征在于该制剂包括由缓释药片构成的芯,该缓释药片含有与脂肪基料和有机酸配合的咪唑拉汀,所述的药片被涂敷。

名称 P<sup>1</sup>, P<sup>4</sup>-二硫-P<sup>2</sup>, P<sup>3</sup>-一氯亚甲基 5', 5''-二腺苷 P<sup>1</sup>, P<sup>4</sup>-四磷酸抗血栓形成剂

公开(公告)号 1112930  
公开(公告)日 2003.7.2  
分类号 A61K31/70 A61P7/02  
申请(专利)号 97195060.1

申请日 1997.5.1  
优先权 1996.5.2 US 08/643,029  
国际申请 PCT/US97/07377 1997.5.1  
国际公布 W097/40840 英 1997.11.6  
申请(专利权)人 保尔·C·萨梅克尼克 布洋恩·K·凯姆  
萨姆·W·陈

地址 美国马萨诸塞州  
发明(设计)人 布洋恩·K·凯姆 保尔·C·萨梅克尼克  
专利代理机构 永新专利商标代理有限公司  
代理人 程伟

摘要 本发明揭示了 P<sup>1</sup>, P<sup>4</sup>-二硫-P<sup>2</sup>, P<sup>3</sup>-一氯亚甲基 5', 5''-二腺苷 P<sup>1</sup>, P<sup>4</sup>-四磷酸的组合物。该组合物可以用做制剂来防止血栓的发生以及调节哺乳动物的溶解血栓的效应。

名称 抗紧张剂和具有抗紧张作用的功能食品

公开(公告)号 1112931  
公开(公告)日 2003.7.2  
分类号 A61K35/20 A23L1/30 A61P43/00  
申请(专利)号 97198594.4

申请日 1997.8.6  
优先权 1996.8.7 JP 208504/1996  
国际申请 PCT/JP97/02728 1997.8.6  
国际公布 W098/05343 日 1998.2.12  
申请(专利权)人 卡尔皮斯株式会社 法国达能集团有限公司

地址 日本东京都  
发明(设计)人 曾山明弘 安井正明

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 张元忠 杨丽琴

摘要 抗紧张剂和含有抗紧张剂、具有抗紧张作用的功能食品,其中含有通过例如用乳酸杆菌属的乳酸菌发酵动物乳发酵物料制得的发酵酸乳作为有效成分,可以连续地每日食用而没有任何安全性问题,能够减轻和预防由紧张引起的精神和身体症状。

名称 止泻药

公开(公告)号 1112932

公开(公告)日 2003.7.2

分类号 A61K35/78 A61P1/12

申请(专利)号 00113410.8

申请日 2000.4.30

申请(专利权)人 陈华

地址 512026 广东省韶关市新华北路科技中心周庆耀收  
转陈华

发明(设计)人 陈华

摘要 本发明属于药品,特别是属于中草药品。由珍珠菜、木、等中草药配制而成;本发明具有强大的杀菌、消炎及促进组织修复,疗效快及无副作用等特点,服用本药可为患者减少痛苦,早日恢复健康。本发明原料易得,制成容易,可推广使用。

名称 抗真菌的方法和物质

公开(公告)号 1112933

公开(公告)日 2003.7.2

分类号 A61K38/17 C07K14/47 A61P31/10

申请(专利)号 95191676.9

申请日 1995.1.13

优先权 1994.1.14 US 08/183,222

1994.3.11 US 08/209,762

1994.7.11 US 08/273,540

国际申请 PCT/US95/00498 1995.1.13

国际公布 W095/19179 英 1995.7.20

申请(专利权)人 爱克索马技术有限公司

地址 美国加利福尼亚州

发明(设计)人 R·G·利特尔 E·利姆

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 本发明涉及一种杀菌/通透性(BPI)增强蛋白产物在制备用于治疗真菌感染的药物中的应用。

名称 流行性出血热传代细胞多价纯化疫苗

公开(公告)号 1112934

公开(公告)日 2003.7.2

分类号 A61K39/12 A61P31/14

申请(专利)号 99109199.X

申请日 1999.6.23

申请(专利权)人 中国疾病预防控制中心病毒病预防控制所

地址 100052 北京市宣武区迎新街100号

发明(设计)人 杭长寿 解燕乡 孙世华 王世文  
马本江

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 张广育

摘要 一种流行性出血热多价纯化疫苗,其中该疫苗用下述方法制备而成:将不同血清型的流行性出血热病毒株分别接种于Vero细胞,培养后多次收液,合并即为原液,离心,超

滤浓缩,纯化,灭活,稀释除菌,加入佐剂配制成多价纯化疫苗。

名称 用作显影剂的微囊包封的氟化气体

公开(公告)号 1112935

公开(公告)日 2003.7.2

分类号 A61K49/22 A61K49/00

申请(专利)号 97192870.3

申请日 1997.2.27

优先权 1996.3.5 US 08/611,248

国际申请 PCT/US97/03117 1997.2.27

国际公布 W097/32609 英 1997.9.12

申请(专利权)人 阿库斯菲尔公司

地址 美国马萨诸塞州

发明(设计)人 霍华德·伯恩斯坦 朱莉·安·斯特劳布

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 王达佐

摘要 本发明公开了与内掺入空气的微粒相比,向合成聚合物多孔微粒中掺入氟化气体,尤其是全氟化碳,例如,八氟丙烷,可以显著增强回声性。例如,对于经静脉或经口给药而言,制备了具有利于目标组织成像的直径的微囊包封全氟化碳。在一个实施方案中,为了粘膜表明成像的增强,制备了生物粘连微粒。

名称 喹啉衍生物

公开(公告)号 1113057

公开(公告)日 2003.7.2

分类号 C07D215/56 A61K31/47

申请(专利)号 99805581.6

申请日 1999.4.26

优先权 1998.4.27 SE 9801474-9

国际申请 PCT/SE99/00676 1999.4.26

国际公布 W099/55678 英 1999.11.4

申请(专利权)人 活跃生物技术有限公司

地址 瑞典隆德

发明(设计)人 A·比约尔克 S·约恩松 T·菲克斯

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 马崇德 杨九昌

摘要 本发明涉及通式

(I)化合物,其中R选自乙

基,正丙基,异丙基,正丁

基,异丁基,仲丁基和烯丙

基;R<sub>1</sub>选自氢及可药用无机

和有机阳离子;R<sub>2</sub>选自甲基,乙基,正丙基,异丙基,甲氧

基,乙氧基,氯,溴,CF<sub>3</sub>和OCH<sub>2</sub>F<sub>y</sub>,其中x=0-2,y=1-3,

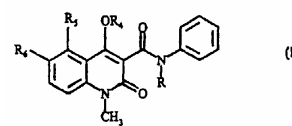
条件是x+y=3;R<sub>3</sub>是氢;或R<sub>5</sub>和R<sub>6</sub>一起形成亚甲基二氧基;

以及它们的任意互变异构体。本发明还涉及含有通式(I)化

合物和可药用载体的药物组合物。本发明还包括制备通式(I)

化合物的方法,以及通过给患有自身免疫疾病和病理炎症的

哺乳动物施用式(I)化合物来治疗所述疾病的方法。



名称 用作神经激肽拮抗剂的哌嗪衍生物

公开(公告)号 1113059

公开(公告)日 2003.7.2

分类号 C07D241/04 C07D401/06 C07D405/12

C07D401/14 C07D403/12 A61K31/495

申请(专利)号 97199121.9

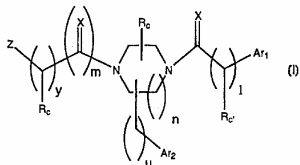
申请日 1997.8.28

优先权 1996.8.30 US 08/706016

发明专利权授予

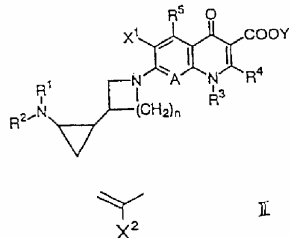
国际申请 PCT/US97/14709 1997. 8. 28  
 国际公布 W098/08826 英 1998. 3. 5  
 申请(专利权)人 先灵公司  
 地址 美国新泽西州  
 发明(设计)人 徐和健 施能扬 D·J·布莱辛  
 专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司  
 代理人 吴大建

摘要 本发明涉及式 I 化合物。这些化合物为神经激肽拮抗剂。这些化合物可用于治疗慢性气管疾病如哮喘。∴



名称 顺式取代氨基环丙烷衍生物  
 公开(公告)号 1113064  
 公开(公告)日 2003. 7. 2  
 分类号 C07D401/04 C07D471/04 C07D489/08  
 C07D513/08 A61K31/47  
 申请(专利)号 97197630. 9  
 申请日 1997. 7. 11  
 优先权 1996. 7. 12 JP 182939/1996  
 国际申请 PCT/JP97/02411 1997. 7. 11  
 国际公布 W098/02431 日 1998. 1. 22  
 申请(专利权)人 第一制药株式会社  
 地址 日本东京中央区日本桥 3 丁目 14 番 10 号  
 发明(设计)人 竹村真 木村阳一 高桥寿 石田洋平  
 专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司  
 代理人 张元忠 杨厚昌

摘要 本发明提供了对各种菌显示很强抗菌力、同时安全性高的抗菌药。用以下通式表示的化合物、其盐及它们的水合物。∴(式中, R<sup>1</sup>及 R<sup>2</sup>表示氢原子或烷基, n 表示 1-3 的整数, R<sup>3</sup>表示烷基、烯基、卤代烷基、环烷基、芳基、杂芳基、烷氧基、烷氨基, R<sup>4</sup>表示氢原子或烷硫基, R<sup>5</sup>表示氢原子、氨基、羟基、硫羟基、卤代甲基、烷基、烯基、炔基、烷氧基, X<sup>1</sup>表示卤原子或氢原子, A 表示氮原子或式(II)。∴式中 X<sup>2</sup>表示氢原子、氨基、卤原子、氰基、卤代甲基、卤代甲氧基、烷基、烯基、炔基、烷氧基, Y 表示氢原子、苯基、乙酰氧甲基、新戊酰氧甲基、乙氧羰基、胆碱基、二甲氨基乙基、5-茚满基、酞嗪基、5-烷基-2-氧代-1, 3-二氧杂环戊烯-4-基甲基、3-乙酰氧基-2-氧代丁基、烷基、烷氧甲基或苯基烷基)。

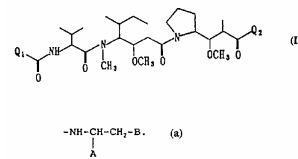


名称 新型肽衍生物  
 公开(公告)号 1113066  
 公开(公告)日 2003. 7. 2  
 分类号 C07K5/027 A61K38/05  
 申请(专利)号 96193417. 4  
 申请日 1996. 4. 8  
 优先权 1995. 4. 21 JP 119090/1995  
 1995. 4. 21 JP 119091/1995  
 国际申请 PCT/JP96/00949 1996. 4. 8  
 国际公布 W096/33212 日 1996. 10. 24  
 申请(专利权)人 帝国脏器制药株式会社  
 地址 日本东京都

发明(设计)人 榎原恭一 榷藤昌昭 宫崎宏一 伊藤毅

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 通式(I)所代表的肽衍生物或其盐,其抗肿瘤药效是 Dolastatin 10 的 10 倍,可用作抗癌剂和抗肿瘤剂。在所述式(I)中, (a)Q<sub>1</sub>代表 1-二甲胺基-2-甲基丙基;而 Q<sub>2</sub>代表(R)-或(S)-2-羟基-2-苯基乙胺基, 2-苯基环丙基氨基或 1, 2, 3, 4-四氢异喹啉-2-基;或(b)Q<sub>1</sub>代表 1-甲基-2-吡咯烷基;而 Q<sub>2</sub>代表式(a)。∴



名称 制备高分子量马来酸酐、C#-[1]-C#[4]烷基乙烯基醚及异丁烯三元共聚物的无溶剂法,及包含该三元共聚物的假牙粘合剂和牙膏组合物  
 公开(公告)号 1113071  
 公开(公告)日 2003. 7. 2  
 分类号 C08F222/04 C08F222/06 C08F216/12  
 C08F210/10 C08L35/08 C08K5/09  
 A61K7/16  
 申请(专利)号 98813807. 7  
 申请日 1998. 9. 22  
 优先权 1997. 10. 2 US 08/942, 830  
 1998. 6. 16 US 09/097, 728  
 1998. 6. 16 US 09/097, 895  
 国际申请 PCT/US98/20037 1998. 9. 22  
 国际公布 W099/18140 英 1999. 4. 15  
 申请(专利权)人 ISP 投资有限公司  
 地址 美国德拉华州  
 发明(设计)人 K·普洛科卡 W·E·普洛西塞 H·张

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司  
 代理人 刘元金 王其灏  
 摘要 本发明涉及马来酸酐、C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>烷基乙烯基醚及异丁烯的高分子量三元共聚物,并涉及制备这些三元共聚物的无溶剂法,该三元共聚物特别适用于假牙粘合剂和牙膏组合物。

名称 使用连续传代的哺乳动物细胞系制备马立克氏病病毒的方法  
 公开(公告)号 1113097  
 公开(公告)日 2003. 7. 2  
 分类号 C12N7/08 C12N5/10 A61K39/255  
 //(C12N7/08, C12R1: 927)A61P31/12  
 申请(专利)号 98102496. 3  
 申请日 1998. 6. 9  
 优先权 1997. 6. 10 US 049055  
 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 T·M·布罗恩 J·G·卡沃特  
 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 陈文平

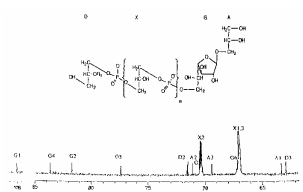
摘要 本发明涉及使用连续传代的哺乳动物细胞系生产非重组和重组的马立克氏病病毒,生产经基因工程改造的马立克氏病病毒和马立克氏病病毒载体的方法,被马立克氏病病毒感染连续传代的哺乳动物细胞系,以及使用通过这种方法得到的马立克氏病病毒生产的马立克氏病病毒疫苗,和保护动物,如禽类,使之抵抗由马立克氏病病毒和/或其它病原体

引起的疾病的方法。能被马立克氏病毒或转染的哺乳动物细胞系特别有猫肾细胞系。

名称 用于基因治疗的新的载体  
 公开(公告)号 1113099  
 公开(公告)日 2003.7.2  
 分类号 C12N15/63 A61K48/00  
 申请(专利)号 96122757.5  
 申请日 1996.10.26  
 申请(专利权)人 湖南医科大学  
 地址 湖南省长沙市北站路22号  
 发明(设计)人 夏家辉  
 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 本发明提供了可容纳大片段的多核苷酸如基因的新的真核表达载体。本发明的载体在真核细胞,尤其是哺乳类,以及更尤其是人类细胞中能作为额外染色体元件可以稳定地保存及自主复制,可用于体细胞基因治疗。本发明的另一个目的,是提供可用作新的表达载体源的细胞系。本发明还有一个目的,是提供用含有所需基因的新的表达载体治疗由基因缺失或缺陷引起的疾病或失调的方法。

名称 抗肿瘤制剂  
 公开(公告)号 1113102  
 公开(公告)日 2003.7.2  
 分类号 C12P19/44 C07H15/04 C07H15/06  
 A61K31/70 C12N1/20  
 申请(专利)号 96191668.0  
 申请日 1996.1.24  
 优先权 1995.1.30 EP 95101208.7  
 国际申请 PCT/EP96/00309 1996.1.24  
 国际公布 W096/23896 英 1996.8.8  
 申请(专利权)人 彼得·特鲁格  
 地址 瑞士巴塞爾  
 发明(设计)人 彼得·特鲁格 P·罗里斯伯格  
 专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司  
 代理人 罗宏 王景朝

摘要 本发明涉及一种新的可从新链球菌 DSM 8747 分离的脂磷壁酸质。该新的 LTA 叫做 LTA-T。它有一个脂质锚,为呋喃半乳糖-β-1-3-甘油,在其甘油部分有酯化到两个相邻羟基基团的不同脂肪酸,和一个非糖基化并具有独特的短亲水 GroP 链的线性、无分枝 GroP 链。亲水主链由 30% 与 D-丙氨酸酯化的仅 10 个磷酸甘油单位组成。本发明还涉及含此新 LTA-T 的药用组合物,任选地连同单核因子和/或透明质酸酶,包括施用其抗肿瘤有效量的治疗癌症的方法,生产此新化合物和新药用组合物的方法,新 LTA-T 的两种降解产物及其用途,以及能从中分离此新化合物的新链球菌株。

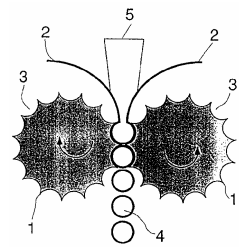


名称 单纯性疱疹病毒和其它感染性疾病的抗微生物疗法  
 公开(公告)号 1113599  
 公开(公告)日 2003.7.9  
 分类号 A01N33/12 A01N65/00 A61K31/13  
 A61K35/78 A61K39/385  
 申请(专利)号 97195836.X

申请日 1997.3.12  
 优先权 1996.5.8 US 08/646,988  
 国际申请 PCT/US97/02468 1997.3.12  
 国际公布 W098/11778 英 1998.3.26  
 申请(专利权)人 梅里尔·斯奎尔斯  
 地址 美国伊利诺伊州  
 发明(设计)人 梅里尔·斯奎尔斯  
 专利代理机构 北京市柳沈律师事务所  
 代理人 黄益芬  
 摘要 本发明提供了一种快速而安全地消除疱疹和其它微生物感染的改进的药物疗法和药物。这种使用者易接受而又廉价的药物可以在感染区施用并维持直到疾病的病理症状消失且病人感到舒适并具有正常的外表为止。这种引人注目的药物含有一种抗微生物浓缩物,该浓缩物含有微生物抑制剂、植物化学成分或分离物。有效的药物需要含有一种表面活性剂和一种含水载体或溶剂。优选的是,该药物含有溶于无菌水溶液的松果菊属植物化学成分和苯扎氯铵。

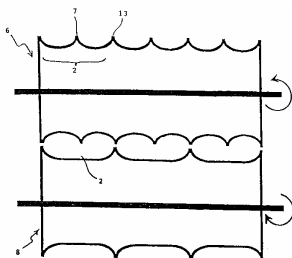
名称 包覆片剂的制造方法  
 公开(公告)号 1113638  
 公开(公告)日 2003.7.9  
 分类号 A61J3/10 B65B9/04 B30B11/16  
 A61K9/20  
 申请(专利)号 95197013.5  
 申请日 1995.12.22  
 优先权 1994.12.23 DE P4446468.1  
 国际申请 PCT/EP95/05118 1995.12.22  
 国际公布 W096/19963 德 1996.7.4  
 申请(专利权)人 巴斯福股份公司  
 地址 联邦德国路德维希港  
 发明(设计)人 J·罗森伯格 W·迈尔 S·格拉博斯基

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 本发明是关于以熔化物压延法制造包覆锭剂之方法,其中是将含活性成分的熔化物于二层包覆物料间引入模制辊内。



名称 可分割片剂的制备方法和装置  
 公开(公告)号 1113639  
 公开(公告)日 2003.7.9  
 分类号 A61J3/10 B30B11/16 A61K9/20  
 申请(专利)号 95197052.6  
 申请日 1995.12.22  
 优先权 1994.12.23 DE P4446470.3  
 国际申请 PCT/EP95/05117 1995.12.22  
 国际公布 W096/19962 德 1996.7.4  
 申请(专利权)人 巴斯福股份公司  
 地址 联邦德国路德维希港  
 发明(设计)人 J·罗森伯格 W·梅尔 H·福里克  
 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 张元忠

**摘要** 本发明涉及一种制备可分割片剂的方法,该方法通过在带有两根逆转压模辊的压延机上,压模含活性成分的熔化物,所述压模辊上带有接受和压模熔化物成片剂的凹陷,其中使用至少一根其凹陷被至少一条基本上延伸至压模辊表面线以远的条带分割并形成刻痕的压模辊。



名称 含酸性染料的亲油性固体化妆组合物  
 公开(公告)号 1113642  
 公开(公告)日 2003.7.9  
 分类号 A61K7/00 A61K7/027  
 申请(专利)号 94194583.9  
 申请日 1994.12.15  
 优先权 1993.12.24 JP 328024/1993  
 国际申请 PCT/US94/14288 1994.12.15  
 国际公布 W095/17884 英 1995.7.6  
 申请(专利权)人 普罗克特和甘保尔公司  
 地址 美国俄亥俄  
 发明(设计)人 远藤义则 山本利通 谷口登志也  
 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** 一种亲油性固体化妆组合物,含 0.01-1wt% 的酸性染料及 0.01-0.5wt% 的具有一个或多个官能团的水溶性有机酸。该化妆组合物可提供良好的着色性,长的持久性和良好的色彩稳定性。在本发明的一个优选实施方案中,该组合物进而含有油基染料。在本发明的另一个优选实施方案中,可将水溶性有机酸作为溶剂的溶液加入该组合物中。

名称 降低粘性和改善香味的二氧化硅磨擦剂牙膏  
 公开(公告)号 1113643  
 公开(公告)日 2003.7.9  
 分类号 A61K7/16  
 申请(专利)号 96110388.4  
 申请日 1996.5.24  
 优先权 1995.5.26 US 451289  
 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 J·G·马斯特 M·普伦西普  
 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 徐汝巽

**摘要** 本发明公开了一种加香的二氧化硅磨擦剂牙膏,该牙膏可释放出较高和较强的香味,并表现出较低的粘性,该牙膏中掺有由微晶纤维素和纤维素胶如羧甲基纤维素共同加工的混合物组成的纤维素凝胶。

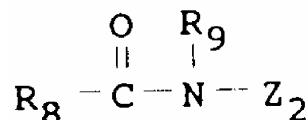
名称 义齿清洁剂及其制造方法  
 公开(公告)号 1113644  
 公开(公告)日 2003.7.9  
 分类号 A61K7/30  
 申请(专利)号 00129329.X  
 申请日 2000.11.17  
 申请(专利权)人 青岛医学院附属医院  
 地址 266003 山东省青岛市江苏路 16 号  
 发明(设计)人 陈建治 李宁毅  
 专利代理机构 青岛联智专利事务所有限公司

代理人 崔滨生

**摘要** 本发明提供一种义齿清洁剂,其特征在于:它按如下配比(重量份)的成分制备而成,过硫酸钾:2~5份,胰蛋白酶:1~3份,月桂基硫酸钠:1~3份,聚乙烯吡咯烷酮:10~15份,三聚磷酸钠:9~14份。通过抗菌抑菌实验表明,本发明具有明显的抗菌抑菌作用,能抑制口腔内大多数有害菌,起到清洁、抑菌的保健作用。通过临床应用表明,特别是对去除异味和去软垢的清洁作用最好,同时有一定的去除烟渍和去茶垢的作用。

名称 清洗组合物  
 公开(公告)号 1113645  
 公开(公告)日 2003.7.9  
 分类号 A61K7/48 A61K7/075  
 申请(专利)号 95194393.6  
 申请日 1995.6.30  
 优先权 1994.7.30 GB 9415452.3  
 国际申请 PCT/US95/08341 1995.6.30  
 国际公布 W096/03974 英 1996.2.15  
 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 迈克尔·J·M·吉莱特  
 专利代理机构 北京市柳沈律师事务所  
 代理人 巫肖南

**摘要** 一种个人清洗组合物,包括:(a)约 1.5%至约 10%重量的油分散非离子表面活性剂,它选自通式(I)的 C<sub>12</sub>-C<sub>18</sub> 多羟基脂肪酰胺表面活性剂:



其中 R<sub>9</sub> 为 C<sub>1-4</sub> 烷基, R<sub>8</sub> 为 C<sub>7</sub>-C<sub>19</sub> 烷基或链烯基或其混合物;且 Z<sub>2</sub> 是多羟基烷基,它具有线性烃链,其中至少有 3 个羟基直接连接到该烃链上,或者是其烷氧基化的衍生物;(b)约 0.1%至约 5%重量的辅助表面活性剂,它选自其它非离子、阴离子、两性离子和/或两性表面活性剂及其混合物;(c)约 4.5%至约 30%重量的香料或化妆用油,其中香料或化妆用油可分散在油分散的非离子表面活性剂中;和(d)水;并且,其中辅助表面活性剂与油分散非离子表面活性剂的比例为 1:100 至约 1:1,油分散非离子表面活性剂与香料或化妆用油的比例为约 1:20 至约 3:2。这种清洗组合物表现出优良的温和性、使用中和使用后调理效果、稳定性、起泡性和漂洗性。

名称 含有莽草酸及其衍生物的药物制剂及其在制备抗血栓形成和镇痛作用药物中的应用  
 公开(公告)号 1113646  
 公开(公告)日 2003.7.9  
 分类号 A61K31/19 A61P7/02 A61P29/00  
 申请(专利)号 97100442.0  
 申请日 1997.2.3  
 申请(专利权)人 北京中医药大学  
 地址 100029 北京市朝阳区北三环东路 11 号  
 发明(设计)人 牛建昭 孙建宁 郭亚健 徐秋萍 杨春澍  
 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 张韬

**摘要** 本发明涉及以莽草酸及其衍生物为活性成分的药物制剂。本发明还涉及莽草酸及其衍生物的药物新用途,具体讲是莽草酸以及莽草酸三乙酰衍生物(SA-2)在制备具有抗血栓形成和镇痛作用药物中的应用。

名称 多醚类抗菌素在制备抗结核和抗麻风病药物中的应用

公开(公告)号 1113647

公开(公告)日 2003.7.9

分类号 A61K31/335 A61P31/06 A61P31/08

申请(专利)号 99124999.2

申请日 1999.12.27

申请(专利权)人 中国科技资料进出口总公司

地址 200031 上海永嘉路 628 号

发明(设计)人 崔承彬 蔡兵 李文欣 邢仁昌

专利代理机构 北京海虹嘉诚专利代理有限公司

代理人 陆滨芊

摘要 本发明涉及多醚类

抗菌素在制备抗结核和抗

麻风病药物中的应用。本发

明首次发现式(I)化合物有

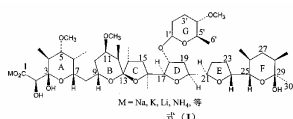
很强的抗结核和抗麻风病

作用,尤其对现有抗结核药物耐药的结核菌有很好的抑杀作用。

本发明用式(I)化合物作为主要活性成分制成的一类新型

抗结核和抗麻风病药物高效、无交叉耐药性、且对耐药结核

菌有效。∴



名称 四氢-β-咪啉衍生物作为抗转移瘤剂的用途

公开(公告)号 1113648

公开(公告)日 2003.7.9

分类号 A61K31/435 A61K31/437 A61P35/00

A61P35/04 A61P1/04 A61P19/02

A61P7/02 A61P13/12

申请(专利)号 97193568.8

申请日 1997.3.27

优先权 1996.4.4 IT MI96A000664

1996.10.29 IT MI96A002241

国际申请 PCT/EP97/01582 1997.3.27

国际公布 W097/37658 英 1997.10.16

申请(专利权)人 弗·哈夫曼—拉罗切有限公司

地址 瑞士巴塞尔

发明(设计)人 S·斯宾耐利 E·曼塔 H—W·克莱尔

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 本发明涉及将具有

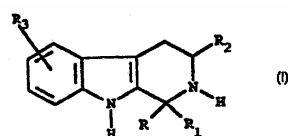
金属蛋白酶抑制剂活性的

式(I)β-咪啉衍生物用于

制备具有抗转移瘤性质的

药物组合物,所述衍生物在

其咪啉环上具有至少一个游离或酯化羧基。∴



名称 用氨基酸/环糊精组合稳定酸敏苯并咪唑

公开(公告)号 1113649

公开(公告)日 2003.7.9

分类号 A61K31/44 A61K9/16 A61K47/18

A61K47/48

申请(专利)号 98803296.1

申请日 1998.3.13

优先权 1997.3.13 EP 97104200.7

国际申请 PCT/EP98/01478 1998.3.13

国际公布 W098/40069 英 1998.9.17

申请(专利权)人 赫克萨尔股份公司

地址 联邦德国霍尔茨基兴

发明(设计)人 卡林·克洛克斯 玛丽昂·库切拉

专利代理机构 永新专利商标代理有限公司

代理人 过晓东

摘要 本发明涉及一种药物组合物,其包括或以下物质组

成:作为活性成分的苯并咪唑衍生物,以及作为赋形剂的至

少一种环糊精和至少一种氨基酸。

名称 自体乳化剂形式的亲脂性化合物的药物组合物

公开(公告)号 1113650

公开(公告)日 2003.7.9

分类号 A61K31/44 A61K9/107 A61K9/48

A61K47/14 A61P31/18 A61P31/12

申请(专利)号 98806772.2

申请日 1998.7.27

优先权 1997.7.29 US 60/054,078

国际申请 PCT/US98/14816 1998.7.27

国际公布 W099/06043 英 1999.2.11

申请(专利权)人 法玛西雅厄普约翰美国公司

地址 美国密执安

发明(设计)人 W·默罗索威克 P·高

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 本发明提供了一种以特定油相为基础的新的药物组

合物,它们包含:作为药物活性物质的吡喃酮化合物,甘油二

酸酯:甘油一酸酯的重量比为约 9:1~6:4 的甘油二酸酯

与甘油一酸酯的混合物,其中的甘油二酸酯和甘油一酸酯是

甘油的一或二-不饱和脂肪酸酯,其链长为 16~22 个碳原子,

一种或多种可药用溶剂,和一种或多种可药用表面活性剂。

本发明的组合物是自体乳化剂形式的,它对于亲脂性吡喃酮

化合物可提供高浓度和高口服生物利用度。

名称 喹诺酮羧酸或萘啶酮羧酸的口服制剂

公开(公告)号 1113651

公开(公告)日 2003.7.9

分类号 A61K31/495 A61K31/19 A61P31/00

申请(专利)号 97197362.8

申请日 1997.8.7

优先权 1996.8.20 DE 19633480.2

国际申请 PCT/EP97/04302 1997.8.7

国际公布 W098/07428 德 1998.2.26

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 O·维特尔特 R·勒尔 M·库恩

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 王景朝 杨厚昌

摘要 本发明涉及喹诺酮羧酸或萘啶酮羧酸口服制剂的制备

方法,该方法为在有赋形剂、有或无辅助剂的情况下,将喹

诺酮羧酸或萘啶酮羧酸或其水溶性盐或衍生物(优选其水性

盐溶液)与扑酸或其水溶性盐或衍生物(优选其水性盐溶液)

混合,在使用干燥的混合物时在水中混合,并且,需要的话,

将所得的混合物进一步转化为适于使用的形式。

名称 用于预防新血管生成及治疗人类恶性肿瘤的含

喹啉酮的药物组合物

公开(公告)号 1113652

公开(公告)日 2003.7.9

分类号 A61K31/505 A61P35/00

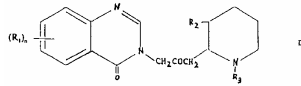
申请(专利)号 96196609.2

发明专利权授予

申请日 1996.8.12
优先权 1995.8.15 IL 114951
国际申请 PCT/US96/13210 1996.8.12
国际公布 W097/06805 英 1997.2.27
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
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

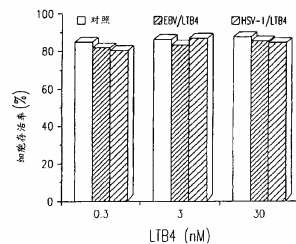
摘要 本发明提供了一种用缓减新血管生成和治疗人类癌性肿瘤的组合,其中包括与药上可接受的载体结合的作为活性组分的药物有效量的式(I)化合物: ∴ 其中: n=1 或 2; R1 选自氢, 卤素, 硝基, 苯并基, 低级烷基, 苯基和低级烷氧基; R2 选自羟基, 乙酰氧基和低级烷氧基, 以及 R3 选自氢和低级烯氧基。



名称 白三烯 B4 或其类似物作为抗病毒剂和抗肿瘤剂的用途

公开(公告)号 1113653
公开(公告)日 2003.7.9
分类号 A61K31/557 A61K31/23 A61P31/18
申请(专利)号 97192276.4
申请日 1997.2.12
优先权 1996.2.15 US 08/602,059
1997.2.11 US 08/798,937
国际申请 PCT/CA97/00099 1997.2.12
国际公布 W097/29751 英 1997.8.21
申请(专利权)人 维罗塞尔公司
地址 加拿大魁北克省
发明(设计)人 琼·戈塞林 皮埃尔·伯吉特
专利代理机构 北京市柳沈律师事务所
代理人 巫肖南

摘要 本发明涉及白三烯 B4 (LTB4), 其变体和衍生物作为治疗剂以治疗或预防由人和动物病毒引起的病毒感染的用途。本发明也涉及 LTB4, 其变体和衍生物作为抗肿瘤剂以预防和治疗由肿瘤病毒引起的癌症和其它肿瘤疾病的用途。人和动物病毒是 DNA 病毒, 如细小病毒科, 乳多空病毒科, 腺病毒科, 疱疹病毒科, 痘病毒科和嗜肝 DNA 病毒科的病毒; RNA 病毒, 如小 RNA 病毒科, 披膜病毒科, 正粘病毒科, 副粘病毒科, 冠状病毒科, 呼肠孤病毒科, RNA 肿瘤病毒科和线状病毒科的病毒, 一般情况下, 逆转录病毒是 HIV-1 和 HIV-2。

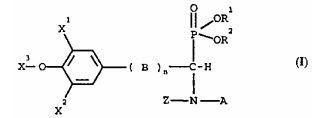


名称 化合物以及含它们的药物组合物
公开(公告)号 1113654
公开(公告)日 2003.7.9
分类号 A61K31/66 A61K31/675 A61P7/02
申请(专利)号 96196395.6
申请日 1996.6.26
优先权 1995.6.30 CH 1920/95-1
国际申请 PCT/EP96/02842 1996.6.26
国际公布 W097/02037 英 1997.1.23

申请(专利权)人 艾莱斯昂科罗基公司
地址 瑞士弗索瓦/日内瓦
发明(设计)人 L·M·古吟 E·尼索尔 C·L·奔什

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司
代理人 马崇德 王景朝

摘要 具有可降低脂蛋白(a)活性的 α 位苯酚基团取代的通式(I)的氨基磷酸酯。 ∴



名称 氧降低的凝固因子 VIII 水溶液
公开(公告)号 1113655
公开(公告)日 2003.7.9
分类号 A61K35/16 A61K38/37 A61P7/00
申请(专利)号 94192021.6
申请日 1994.3.24
优先权 1993.5.7 SE 9301581-6

国际申请 PCT/SE94/00265 1994.3.24
国际公布 W094/26286 英 1994.11.24
申请(专利权)人 比奥维特罗姆股份公司
地址 瑞典斯德哥尔摩
发明(设计)人 T·奥斯特伯格 A·法托罗斯
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 郭建新

摘要 本发明涉及一种在降低了氧浓度的水溶液中含有凝固因子 VIII 的最终药品。用这种方法, 在贮藏过程中因子 VIII 活性可保持到意想不到的高度。如果最终药品还含有一种惰性气体和/或一种抗氧化剂, 因子 VIII 活性可保持更长时间。本发明还涉及降低水溶液氧浓度的方法, 以及一种通过在惰性气体环境下贮藏溶液而改进因子 VIII 稳定性的方法。通过本发明, 在温度为 2 至 10℃, 溶液 pH 为 6.5 至 8.5 下贮藏至少 6 个月后, 可能至少保持因子 VIII 初始活性的 50%。

名称 从富含血小板的血浆中沉淀富集生长因子的纤维蛋白原浓缩物

公开(公告)号 1113656
公开(公告)日 2003.7.9
分类号 A61K35/16 B01D21/26 C07K14/75
C12Q1/56 A61P7/04

申请(专利)号 98810252.8
申请日 1998.10.16
优先权 1997.10.17 US 60/062,264
国际申请 PCT/US98/21626 1998.10.16
国际公布 W099/20288 英 1999.4.29
申请(专利权)人 丰收技术股份有限公司
地址 美国马萨诸塞州
发明(设计)人 卢·布拉塞蒂
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 王维玉

摘要 向具有高浓度血小板的血浆如富含血小板的血浆中添加沉淀剂, 可使纤维蛋白原的产量提高。所述的沉淀剂可以是已知几种沉淀剂中的任何一种, 如聚乙二醇和硫酸铵。在优选的实施方案中通过使血浆在约 580G 进行“软旋”离心, 获得富含血小板的血浆。优选使用全自动多级离心离心机, 而将抗凝全血分离成富含血小板的血浆和红细胞。将富含血小板的血浆中的蛋白质(优选纤维蛋白原、FXIII 和 FVIII)沉淀出来, 然后将这些蛋白质和血小板通过进一步的离心而浓缩。

名称 高浓鱼油缓释片剂及其制法

公开(公告)号 1113657

公开(公告)日 2003.7.9

分类号 A61K35/60 A61K9/22 A61P43/00

申请(专利)号 00109892.6

申请日 2000.7.12

申请(专利权)人 刘玉

地址 030001 山西省太原市迎泽大街368号

发明(设计)人 陈受斯 刘玉 刘明彦 欧阳中林

专利代理机构 山西五维专利事务所(有限公司)

代理人 李毅 魏树巍

**摘要** 一种高浓度鱼油缓释片及其制法,所述的缓释的组分及其重量比为:鱼油50,包合物 $\beta$ -CD,环糊粉2-10,缓释片乙基纤维5-10,赋形剂淀粉5-10,抗氧化剂吉甲基双氢愈制木酸0.05-0.1,矫味剂0.1-0.2;所述的制法是先 $\text{CO}_2$ 超临界萃取精馏的方法制得含有高浓度高比例的DHA/EPA的鱼油,再将鱼油及上述各组分搅拌混合,使有效成分鱼油发生包合、固化,稳定,分散,再用0.9的网筛筛分,60℃下干燥,增补5-10份滑石粉造粒,用3.6mm网筛筛分,60℃下干燥1小时,粉粒压成0.5-1克/片的片剂或丸剂。本发明的产品易保存,无腥味,有效成分DHA/EPA能缓释,浓度高,效果好。

名称 治疗面瘫症的外用药物及其制备方法

公开(公告)号 1113658

公开(公告)日 2003.7.9

分类号 A61K35/78 A61K35/56 A61P25/02

申请(专利)号 00100630.4

申请日 2000.1.25

申请(专利权)人 杨日辉

地址 110400 辽宁省沈阳市法库县法库镇职工俱乐部前100米杨日辉中医诊所

发明(设计)人 杨日辉

专利代理机构 北京市汇泽专利商标事务所

代理人 王玉华

**摘要** 本发明涉及一种治疗面瘫症的外用药物及其制备方法,该药以姜粉,川椒,去皮巴豆,及斑毛为原料,按一定的重量份配比,经粉碎,紫外线消毒制成散剂或块剂,用注射用水稀释后,依次贴敷于患侧下述一对穴位数小时:太阳穴 四白穴,阳白穴颊车穴,地仓穴下关穴;半个月至一个月可治愈,总疗程较短,患者治愈所花的费用较少,因外敷于面部病患侧,对病人的副作用较小。

名称 一种治疗胃炎的中成药

公开(公告)号 1113659

公开(公告)日 2003.7.9

分类号 A61K35/78 A61K33/06 A61K35/55  
A61K35/56 A61K35/64 A61P1/04

申请(专利)号 00100855.2

申请日 2000.2.16

申请(专利权)人 姚桂安

地址 264301 山东省荣成市荫子镇前荫子街

发明(设计)人 姚桂安

专利代理机构 北京万科园专利事务所有限责任公司

代理人 张亚军 曹诗健

**摘要** 本发明公开了一种治疗胃炎的中成药,其特征在于它是由下述重量配比的原料制备而成的:五倍子0.2-2、桔梗0.2-2、儿茶0.2-2、大黄0.2-2、延胡索0.2-2、白及0.3-2、

煨牡蛎0.3-5、鸡内金0.3-3,将牡蛎粉炒至黄色,再加入诸药粉,用慢火炒焦,粉碎、过300目筛。本发明具有杀菌、消炎、健胃制酸、通腑败毒,有保护、促进胃粘膜生成,及溃疡愈合的作用,无副作用,有效率98.4%,治愈率90%。

名称 治疗痤疮病的外用药物及其制备方法

公开(公告)号 1113660

公开(公告)日 2003.7.9

分类号 A61K35/78 A61K35/64 A61P17/10

申请(专利)号 00105458.9

申请日 2000.4.6

申请(专利权)人 孔昭苓

地址 164029 黑龙江省北安市赵光党校

发明(设计)人 孔昭苓

专利代理机构 北京市汇泽专利商标事务所

代理人 王玉华

**摘要** 本发明涉及一种治疗痤疮病的外用药物及其制备方法,该药物由三味中药蛇床子,地骨皮,蜂蜜制备而成,可通过对蛇床子,地骨皮的合理配比,填以适量净水,浸泡,两次加热处理、过滤及冷却后,混合适量蜂蜜制成水剂。该药物所用中药种类较少,制备工艺比较简单,具有显著疗效,治愈率较高,愈后复发率低。

名称 一种治疗老痰清热解毒的中药及制备方法

公开(公告)号 1113661

公开(公告)日 2003.7.9

分类号 A61K35/78 A61K33/26 A61P11/10

申请(专利)号 00110516.7

申请日 2000.6.7

申请(专利权)人 马德宝

地址 150080 黑龙江省哈尔滨市南岗区桥南街桥南小区1号楼222信箱

发明(设计)人 马德宝

专利代理机构 哈尔滨市哈科专利事务所有限责任公司

代理人 马为杰

**摘要** 本发明涉及一种治疗老痰清热解毒的中药,该药物采用下列用量作为活性成份的原料制成青礞石、沉香、黄芩、大黄、玄明粉、橘红、半夏、甘草。所述用量的原料各料,除青礞石外酌予研为粉末后备用,将青礞石用文武火煨,有亮是为度,成为星石,将星石氧化20-30天,研末备用,将诸药粉混匀,竹沥姜汁制粒,朱砂为衣、干燥、分袋即成成品。本发明起到清实热,攻陈积滞,开下行,理气血,除老痰,健脾胃、益肝肾,消炎解毒止痛之功效。

名称 复方红黄银屑病胶囊

公开(公告)号 1113662

公开(公告)日 2003.7.9

分类号 A61K35/78 A61P17/06

申请(专利)号 00111180.9

申请日 2000.7.10

申请(专利权)人 胡增伦

地址 274500 山东省东明县五四路中段东明县卫生防疫站

发明(设计)人 胡增伦

**摘要** 本发明复方红黄银屑病胶囊,属中成药,由十四味中药组成:红花150克 黄芪150克 白术100克 防风100克 黄藤200克 生地350克 牡丹皮150克 白芍120克 栀子70克 苦参70克 甘草60克 防己100克 陈皮30克 玄参300克 采用水煎工艺将全部药物共同水浸煎提,减压干燥制粉,补充适量赋型剂至重量为50.4克,采用胶囊剂工艺

## 发明专利权授予

制成规格为每粒 0.42 克胶囊。用于治疗寻常型、关节炎型、脓疱型、红皮病型各型银屑病。

名称 一种治疗腰椎间盘突出症的药物组合物  
公开(公告)号 1113663  
公开(公告)日 2003.7.9  
分类号 A61K35/78 A61K35/60 A61K35/58  
A61K35/32 A61K35/56 A61P19/00  
申请(专利)号 00114613.0  
申请日 2000.6.1  
申请(专利权)人 钱金舟  
地址 436509 湖北省黄梅县大河镇大庙铁路医院  
发明(设计)人 钱金舟 钱球  
专利代理机构 黄石市三益专利事务所  
代理人 瞿晖

摘要 本发明公开了一种治疗腰椎间盘突出症的药物组合物,其主要组成是熟地、山药、泽泻、杜仲、巴戟天、枸杞、鹿茸、淫羊藿、当归、甘草等,本发明对腰椎间盘突出症的总有效率达 98.6%,且疗程短,治疗费用低。

名称 龟鹿生血胶囊的制作方法  
公开(公告)号 1113664  
公开(公告)日 2003.7.9  
分类号 A61K35/78 A61K35/56 A61K35/36  
A61K35/32 A61K35/48 A61P7/06  
申请(专利)号 00114881.8  
申请日 2000.5.18  
申请(专利权)人 王吉光  
地址 050000 河北省石家庄市南长街 86 号楼 1 栋 2 单元 30  
1 室  
发明(设计)人 王吉光 王保健 王建峰 王建红  
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 本发明涉及一种龟鹿生血胶囊制作方法,其采用 A 组份:鳖甲 25-35%、山甲珠 28-27%、阿胶珠(蛤粉炒)12-18%、西洋参 18-22%、丹参 8-12%;B 组份:人参 25-35%、鹿茸 8-12%、海狗肾 26-34%、紫河车 18-22%、首乌(制)6.5-9.5%、马前子 1.5-2.5%;C 组份:龟板 25-35%、龟板胶 12-18%、阿胶珠 25-35%、三七 22-28%;D 组份:冬虫夏草 22-28%、龟板胶 25-35%、鸡血藤 22-28%、黄芪 15-25%,将四种组份磨成粉,过 80-100 目筛,按重量比 1:1:1:1 配比装入胶囊,本发明药物治疗贫血疗效好,且治疗费用低。

名称 消炎、溶石排石液及其制备方法  
公开(公告)号 1113665  
公开(公告)日 2003.7.9  
分类号 A61K35/78 A61K31/122 A61P1/16  
A61P13/04  
申请(专利)号 00117755.9  
申请日 2000.6.1  
申请(专利权)人 辛耀禄  
地址 750001 宁夏回族自治区银川市玉皇阁北街 138 号  
发明(设计)人 辛耀禄  
专利代理机构 宁夏专利服务中心  
代理人 马小明

摘要 本发明提供一种消炎、溶石排石液,解决了传统药物制备工艺复杂,成本高,普通患者很难承受的缺点,采用大黄素、松节油为配方组成,具有组方合理,提取工艺先进,

疗效高,毒副作用小,药源广,价格低廉的优点。

名称 一种戒毒茶及生产方法  
公开(公告)号 1113666  
公开(公告)日 2003.7.9  
分类号 A61K35/78 A61K35/56 A61K35/84  
A61P25/36  
申请(专利)号 00120612.5  
申请日 2000.12.18  
申请(专利权)人 腾传云  
地址 654200 云南省会泽县娜姑大闸办事处一村  
发明(设计)人 腾传云  
专利代理机构 昆明正原专利代理有限责任公司  
代理人 陈左

摘要 本发明涉及一种用于毒品成瘾者戒断治疗的戒毒茶产品,成份组成:百合 10~15g,木瓜 10~15g,龙眼肉 10~15g,桑叶 6~10g,桅子 8~12g,酸枣 8~12g,枸杞 10~15g,茯苓 12~20g,人参 10~15g,薄荷 6~8g,阿胶 15~25g,陈皮 10~15g,乌梅 5~8g,桃仁 6~10g,甘草 6~10g,罗汉果 7~12g,红花 10~15g,绿茶 10~15g,它采用纯中药制剂组合而成,戒断率高,复吸率低,组方合理,用药恰当,疗效肯定,基本无毒副作用,能在较短时间内根除毒瘾。

名称 一种治疗风湿、类风湿病的药物  
公开(公告)号 1113667  
公开(公告)日 2003.7.9  
分类号 A61K35/78 A61K35/56 A61P29/00  
申请(专利)号 00121242.7  
申请日 2000.8.9  
申请(专利权)人 孙克刚  
地址 100077 北京市丰台区西罗园南里 3 号楼 215 号  
发明(设计)人 孙克刚  
专利代理机构 北京北新智诚专利代理有限公司  
代理人 关松寿

摘要 本发明公开了一种治疗风湿、类风湿病的药物,它由当归、天麻、何首乌、防风、独活、牛膝、牡蛎、石斛、银花、川芎、秦艽、年健、续断、生杜仲、泽泻、桑寄生、松节、狗脊、川朴、桂枝、追地风、甘草等为原料,经煎煮,浓缩制成口服液或浸泡成药酒,该药配方中不用有毒药材,不产生毒副作用,内外兼治,在治疗筋骨症同时,能调呼吸,除腹胀、排病毒,同时有养肝益肾作用,可较长时间服用,服后无不良反应,本药物造价较低。

名称 一种治疗暗疮及祛斑美白的中草药组合物  
公开(公告)号 1113668  
公开(公告)日 2003.7.9  
分类号 A61K35/78 A61P17/10  
申请(专利)号 00130822.X  
申请日 2000.11.30  
申请(专利权)人 代祥厚  
地址 253306 山东省武城县李家户乡代庄村  
发明(设计)人 代祥厚  
专利代理机构 深圳市中知专利代理有限责任公司  
代理人 王雄杰

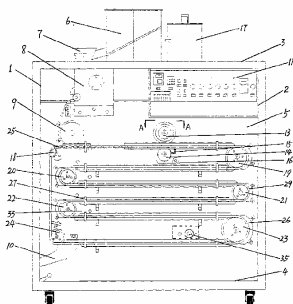
摘要 本发明公开了一种治疗暗疮及祛斑美白的中草药组合物,其成份和重量百分含量为:木贼 30~60、麻黄 30~60、野菊花 10~30,用水煎熬成药水,解决了现有药物成份复杂、疗效差、治标不治本、对皮肤刺激性强和制作麻烦等问题,具有标本兼制、疗效显著、无毒无副作用、成份少及制作方

便等优点, 广泛适用于治疗暗疮、青春痘、粉刺和祛斑美白时使用。

名称 治疗内皮创伤的方法  
 公开(公告)号 1113669  
 公开(公告)日 2003.7.9  
 分类号 A61K38/00  
 申请(专利)号 97199338.6  
 申请日 1997.9.10  
 优先权 1996.9.11 US 08/712,358  
 国际申请 PCT/US97/15966 1997.9.10  
 国际公布 W098/10650 英 1998.3.19  
 申请(专利权)人 东卡罗莱娜大学  
 地址 美国北卡罗莱娜州  
 发明(设计)人 阿塔纳修斯 A·阿纳诺斯托  
 专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司  
 代理人 关立新 温宏艳  
 摘要 描述了人红细胞生成素(EPO)在预防或治疗由于化疗、放疗、机械创伤或由于损害内皮的疾病(如炎症、心脏病或癌症)造成的内皮创伤中的用途。描述了 EPO 在与化疗剂联合给药中的用途。

名称 增进前列腺素药之稳定性  
 公开(公告)号 1113670  
 公开(公告)日 2003.7.9  
 分类号 A61K47/32  
 申请(专利)号 97116432.0  
 申请日 1997.9.12  
 申请(专利权)人 财团法人生物技术开发中心  
 地址 中国台湾  
 发明(设计)人 陈成功 蔡荣哲 林惠英 吕淑彬  
 专利代理机构 永新专利商标代理有限公司  
 代理人 过晓东  
 摘要 本发明是关于一种前列腺素药的固体稳定组合物, 此前列腺素药特别是米索前列醇, 其包含氨甲基丙烯酸酯共聚物。而使用于本发明固体稳定组合物之氨甲基丙烯酸酯共聚物包含 Eudragit RS 系列的共聚物, Eudragit RL 系列的共聚物, Eudragit S, Eudragit L, 及其混合物。

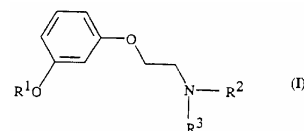
名称 一种硬胶囊封口带机  
 公开(公告)号 1113780  
 公开(公告)日 2003.7.9  
 分类号 B65B51/02 A61K9/48  
 申请(专利)号 00119102.0  
 申请日 2000.6.13  
 申请(专利权)人 潮州市药用胶囊厂  
 地址 515636 广东省潮安县龙湖镇  
 发明(设计)人 李加海 林灿标 许建樵 李勺  
 摘要 本发明提供一种胶囊封口带机, 在结构上包括机架, 胶囊给料斗及漏斗, 胶囊定向排列装置及定向输送轮、链条传动输送装置、烘干干燥装置、动力传动装置及控制电屏, 在上排输送片的中间设置有胶囊涂胶装置, 由硅橡胶驱动轮、涂胶轮、限胶片、胶液槽及胶液桶构成; 链条传动输送装置由多个输送链轮、链条、



胶囊输送片、链条端正夹板及胶囊转头接架组成。实现本发明, 克服因密封性问题使药品胶囊剂内装药物易透气降解、易吸湿变质, 易渗漏而影响药物质量的问题; 且质量可靠, 生产效率高, 可达每小时 3.2 万粒左右, 降低生产成本。

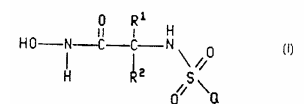
名称 新的[(3-烷氧基苯氧基)乙基]二烷基胺衍生物及其作为局部麻醉剂的应用  
 公开(公告)号 1113856  
 公开(公告)日 2003.7.9  
 分类号 C07C217/20 A61K31/135  
 申请(专利)号 96197845.7  
 申请日 1996.10.23  
 优先权 1995.10.27 SE 9503798  
 1996.1.30 SE 9600329  
 国际申请 PCT/SE96/01361 1996.10.23  
 国际公布 W097/15548 英 1997.5.1  
 申请(专利权)人 阿斯特拉公司  
 地址 瑞典南泰利耶  
 发明(设计)人 R·桑贝里  
 专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司  
 代理人 马崇德 谭明胜

摘要 本发明提供了式 I 化合物或其可药用盐: 其中 R<sup>1</sup> 代表 C<sub>3-5</sub> 烷基; 和 R<sup>2</sup> 和 R<sup>3</sup> 独立地代表 C<sub>1-3</sub> 烷基; 其条件是, 当 R<sup>2</sup> 和 R<sup>3</sup> 都代表乙基时, 则 R<sup>1</sup> 不代表正丁基, 异丁基或正戊基。该化合物可用作麻醉剂, 特别是局部麻醉剂, 尤其为表面施用的局部麻醉剂。



名称 芳基磺酰氨基羟酸衍生物  
 公开(公告)号 1113862  
 公开(公告)日 2003.7.9  
 分类号 C07C311/29 C07C311/20 C07D205/04  
 C07D211/66 C07D409/04 A61K31/18  
 A61K31/44 A61K31/445 A61P19/02  
 A61P35/00 A61P1/02  
 申请(专利)号 98802991.X  
 申请日 1998.1.12  
 优先权 1997.2.3 US 60/036,857  
 国际申请 PCT/IB98/00023 1998.1.12  
 国际公布 W098/33768 英 1998.8.6  
 申请(专利权)人 辉瑞产品公司  
 地址 美国康涅狄格州  
 发明(设计)人 R·P·小罗宾逊 K·F·麦克卢尔  
 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

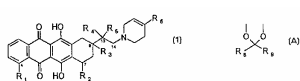
摘要 具式(I)的化合物(其中 R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup> 和 Q 的定义同上)对于下列疾病状态的治疗是有用的, 其包括关节炎, 癌症, 组织溃疡形成, 斑退化, (心瓣膜)再狭窄, 牙周疾病, 表皮松懈 bullosa, 巩膜炎, 以及其他以基质金属蛋白酶活性为特征性疾病, AIDS, 脓毒病, 脓毒性休克以及其它涉及 TNF 生成的疾病。另外本发明化合物可与其它标准的非甾体抗炎药物(NSAID'S)以及止痛药合用进行治疗, 在癌症的治疗中, 其可与细胞毒药物(例如阿霉素, 柔红霉素, 顺铂, 鬼臼乙叉甙, 紫杉酚, 紫杉烷衍生物以及生物碱, 长春新碱)合用。∴



名称 氨基萘环素酮衍生物及其在治疗淀粉样变性中的应用

公开(公告)号 1113867  
 公开(公告)日 2003.7.9  
 分类号 C07D211/70 C07D405/06 A61K31/65  
 申请(专利)号 99803596.3  
 申请日 1999.2.25  
 优先权 1998.3.10 GB 9805080.0  
 国际申请 PCT/EP99/01300 1999.2.25  
 国际公布 W099/46254 英 1999.9.16  
 申请(专利权)人 法玛西雅厄普约翰公司  
 地址 意大利米兰  
 发明(设计)人 T·班迪拉 D·凡塞利 M·瓦勒西  
 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

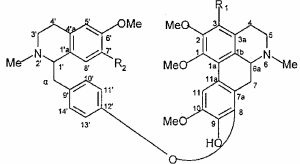
摘要 式(I)的化合物,其中, R<sub>1</sub>表示氢、羟基、式OR<sub>7</sub>的基,其中, R<sub>7</sub>是 C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>烷基、C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>链烯基; R<sub>2</sub>表示氢、羟基、二乙氨基、哌啶子基、四氢吡啶基或吗啉代;或者 R<sub>3</sub>单独表示氢或羟基;并且, R<sub>4</sub>和 R<sub>5</sub>单独时独立地表示氢、羟基,或者与碳原子一起表示羰基;或者 R<sub>3</sub>和 R<sub>4</sub>一起表示式(A)的基,其中, R<sub>8</sub>和 R<sub>9</sub>表示 C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>烷基,并且, R<sub>5</sub>表示氢; R<sub>6</sub>表示氢或苯基(它任选被甲基、甲氧基或卤素取代),及其药物上可接受的盐,所述化合物适用于治疗淀粉样变性。还描述了制备方法和药物组合物。:



名称 具有抗肿瘤活性的两个新阿扑菲—苄基异喹啉化合物

公开(公告)号 1113869  
 公开(公告)日 2003.7.9  
 分类号 C07D217/02 A61K31/439 A61P35/00  
 申请(专利)号 00103296.8  
 申请日 2000.3.23  
 申请(专利权)人 肖培根 高光跃 杨峻山 韩锐  
 地址 100050 北京市宣武区南纬路二号院5楼二单元3—303号

发明(设计)人 肖培根 高光跃 杨峻山 韩锐  
 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 本发明涉及一类具抗肿瘤活性的新阿扑菲—苄基异喹啉化合物,是以狭序唐松草地上部分为原料,用特定溶剂提取处理,分别得到B和C两部分,再将这两部分用硅胶或硅胶H柱层析,以特定溶剂系统洗脱,经TLC检查,得到单一纯净的化合物,用光谱分析的方法证明其化学结构,为两个新化合物,分别命名为Thaliatriplexine和Thaliatraplectine,经药效学试验表明,该两个化合物对有关人癌及小鼠癌细胞株具有明显抑制作用。



式中 I R<sub>1</sub>=R<sub>2</sub>=OCH<sub>3</sub>  
 II R<sub>1</sub>=H, R<sub>2</sub>=OH

名称 三环苯并[e]异吲哚和苯并[h]异喹啉  
 公开(公告)号 1113872  
 公开(公告)日 2003.7.9

分类号 C07D221/10 C07D209/62 A61K31/435  
 A61K31/40 A61P25/00 C07D491/04  
 //(C07D491/04, 317:00, 221:00)

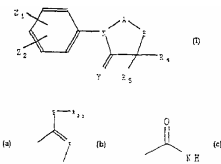
申请(专利)号 98801734.2  
 申请日 1998.1.7  
 优先权 1997.1.8 EP 97100172.2  
 国际申请 PCT/EP98/00043 1998.1.7  
 国际公布 W098/30546 英 1998.7.16  
 申请(专利权)人 弗·哈夫曼—拉罗切有限公司  
 地址 瑞士巴塞尔  
 发明(设计)人 M·博斯 H·斯塔德勒 J·维克曼  
 专利代理机构 北京市中咨律师事务所  
 代理人 黄草生 刘金辉

摘要 本发明涉及新的苯并[e]异吲哚和苯并[h]异喹啉类化合物。由于本发明化合物可以结合5-羟色胺受体(5HT<sub>2</sub>),因此,它们特别适用于治疗和预防中枢神经系统疾病,如抑郁症,双相性精神障碍,焦虑症,睡眠和性功能障碍,精神病,精神分裂症,偏头痛和其他与头痛或不同种类的疼痛有关的病症,人格障碍或强迫观念与行为障碍,社会恐怖或恐慌发作,器质性精神障碍,童年期精神障碍,攻击性疾病,与年龄有关的记忆障碍和行为障碍,成瘾,肥胖,贪食症等;由创伤,中风和神经变性疾病等引起的神经系统损伤;心血管疾病,如高血压,血栓形成,中风等;以及肠胃病,如胃肠道运动功能障碍。

名称 新的任选取代的苯基咪唑烷、中间体及其制备方法,作为药物的应用和含有它们的药物组合物

公开(公告)号 1113873  
 公开(公告)日 2003.7.9  
 分类号 C07D233/78 C07D235/02 A61K31/415  
 申请(专利)号 95191761.7  
 申请日 1995.1.4  
 优先权 1994.1.5 FR 94/00042  
 1994.9.6 FR 94/10660  
 国际申请 PCT/FR95/00004 1995.1.4  
 国际公布 W095/18794 法 1995.7.13  
 申请(专利权)人 鲁索—艾克勒夫公司  
 地址 法国罗曼维尔  
 发明(设计)人 A·克劳斯纳 F·古贝特  
 专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司  
 代理人 吴玉和 吴大建

摘要 通式(I)所表示的产物;其中 Z<sub>1</sub>和 Z<sub>2</sub>相同或不相同,可以是氰基、硝基、卤素、三氟甲基或游离、酯化或成盐的羧基;基团-A-B-选自基团(a)和(b),其中 X是氧或硫, R<sub>31</sub>表示除了氢之外的 R<sub>3</sub>, R<sub>3</sub>选自氢、任选被取代的烷基、烯基、炔基、芳基或芳烷基; Y是氧或硫或NH, R<sub>4</sub>和 R<sub>5</sub>相同或不相同,主要是羟基取代的烷基;除了如下产物之外,即其中 R<sub>4</sub>和 R<sub>5</sub>相同或不相同,是氢或任选地被一个或多个卤素原子取代的 C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>烷基,或 R<sub>4</sub>和 R<sub>5</sub>是 C<sub>1</sub>-C<sub>7</sub>环烷基,或 R<sub>4</sub>或 R<sub>5</sub>之一是甲基,另一个是羟甲基, Y是氧或NH, -A-B-是(c), Z<sub>1</sub>是4-硝基, Z<sub>2</sub>是3-CF<sub>3</sub>。:



名称 苯并环烷基噻硫酮衍生物  
 公开(公告)号 1113874  
 公开(公告)日 2003.7.9  
 分类号 C07D233/84 A61K31/415 A61K31/41

C07D233/88 C07D233/90 C07D249/12  
 C07D249/14 C07D401/06 C07D401/12  
 C07D403/04 C07D403/10 C07D403/12  
 C07D405/12 C07C209/42 C07C211/42  
 C07C213/02 C07C215/64 C07C217/74

申请(专利)号 95193567.4  
 申请日 1995.4.25  
 优先权 1994.4.26 US 08/233,835  
 1994.4.26 US 08/233,655  
 1995.3.17 US 08/403,209

国际申请 PCT/US95/04783 1995.4.25  
 国际公布 W095/29165 英 1995.11.2  
 申请(专利权)人 辛太克斯(美国)公司  
 地址 美国加利福尼亚州

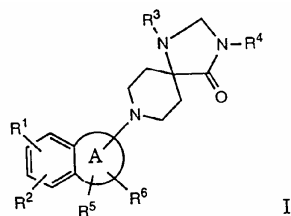
发明(设计)人 葛雷戈瑞·R·马堤奈兹  
 专利代理机构 北京市柳沈律师事务所  
 代理人 巫肖南

**摘要** 本发明涉及新颖的苯并环烷基唑硫酮化合物及其前药,药学可接受盐,个别异构体和异构体混合物,其为多巴胺β-羟化酶抑制剂,其中化合物的苯并环烷基部份选自2,3-二氢茛菪基,1,2,3,4-四氢萘基和6,7,8,9-四氢-5H-苯并环庚烯基(其中苯并基任选被一到三个取代基所取代),化合物的唑硫酮部份选自2-硫代-2,3-二氢-1H-咪唑-3-基,5-硫代-4,5-二氢-1H-[1,2,4]三唑-4-基和5-硫代-4,5-二氢-1H-[1,2,4]三唑-1-基(每个任选被一到三个取代基所取代);以及使用及制备此类苯并环烷基唑硫酮化合物的方法。

名称 8-取代的1,3,8-三氮杂螺[4.5]癸烷-4-酮衍生物  
 公开(公告)号 1113881  
 公开(公告)日 2003.7.9  
 分类号 C07D471/10 A61K31/445  
 //C07D471/10,221:00,235:00

申请(专利)号 98103687.2  
 申请日 1998.1.23  
 优先权 1997.1.30 EP 97101409.7  
 1997.11.5 EP 97119311.5  
 申请(专利权)人 弗·哈夫曼—拉罗切有限公司  
 地址 瑞士巴塞尔  
 发明(设计)人 G·亚当 A·塞苏拉 G·盖利  
 专利代理机构 北京市中咨律师事务所  
 代理人 刘金辉 隈永良

**摘要** 本发明涉及式I的化合物: ∴式中R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>、R<sup>4</sup>、R<sup>5</sup>、R<sup>6</sup>和A如说明书中所定义,以及涉及其可药用的酸加成盐,它们是OFQ受体的激动剂和/或拮抗剂。

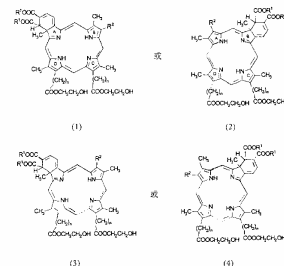


名称 作为光活性剂的一氢苯并吡啉衍生物的乙二醇酯  
 公开(公告)号 1113882  
 公开(公告)日 2003.7.9  
 分类号 C07D487/22 A61K51/00 A61K41/00  
 A61K51/04 A61K51/10  
 //(C07D487/22,257:00,209:00,  
 209:00,209:00,209:00)  
 申请(专利)号 98804737.3

申请日 1998.5.6  
 优先权 1997.5.7 US 08/852,494  
 国际申请 PCT/CA98/00468 1998.5.6  
 国际公布 W098/50387 英 1998.11.12  
 申请(专利权)人 QLT股份有限公司  
 不列颠哥伦比亚省大学  
 地址 加拿大不列颠哥伦比亚省  
 发明(设计)人 E·斯滕伯格 D·多尔芬 J·G·利维

专利代理机构 上海专利商标事务所  
 代理人 章鸣玉

**摘要** 光动力学治疗中有用的新化合物,它们具有如下(1)、(2)、(3)或(4)的化学结构式:及其金属化的和/或标记的和/或偶联的形式,其中,各R<sup>1</sup>为独立的C<sub>1-6</sub>烷基;各n为0~6中的一个独立整数;R<sup>2</sup>为乙炔基或其衍生物。



名称 一种抗肿瘤抗生素和其微生物发酵生产法  
 公开(公告)号 1113891  
 公开(公告)日 2003.7.9  
 分类号 C07H15/04 C12P19/58 A61K31/7042  
 //C12P19/58,C12R1:01

申请(专利)号 98101253.1  
 申请日 1998.4.7  
 申请(专利权)人 中国医学科学院医药生物技术研究所  
 地址 100050 北京市天坛西里1号  
 发明(设计)人 许鸿章 李电东  
**摘要** 培养链霉菌属的微生物,经分离获得了一种新的碱性水溶性糖肽类抗生素-Z-893。Z-893属于博来霉素族,其特点是具有良好的抗肿瘤活性而肺毒性很低。

名称 生长激素促分泌素  
 公开(公告)号 1113895  
 公开(公告)日 2003.7.9  
 分类号 C07K5/06 C07D471/04 C07D521/00  
 A61K38/05 A61K31/395

申请(专利)号 96199388.X  
 申请日 1996.12.4  
 优先权 1995.12.28 US 60/009,469  
 国际申请 PCT/IB96/01353 1996.12.4  
 国际公布 W097/24369 英 1997.7.10  
 申请(专利权)人 辉瑞大药厂  
 地址 美国纽约  
 发明(设计)人 P·A·卡皮诺 D·P·A·加笛内  
 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** 本发明涉及式(I)化合物及其药理学可接受的盐,其中取代基如说明书所定义,它为生长激素促分泌素,并增加内源生长激素水平。本发明的化合物可用于治疗和预防骨质疏松症,充血性心衰,与年龄相关的虚弱,肥胖;加速骨折修复,减少重大手术后蛋白质代谢反应,减少由于慢性疾病导致的恶病质和蛋白质丧失,加速损伤愈合,或加速烧伤病人或经历了重大外科手术的病人的恢复,增加肌肉

