

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（五）

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-0305

公开（公告）日：2003.9.3——2003.10.29

名称 不含乳化剂的装饰性油/水型化妆乳剂

公开(公告)号 1119981

公开(公告)日 2003.9.3

分类号 A61K7/00

申请(专利)号 98807661.6

申请日 1998.7.21

优先权 1997.7.28 DE 19733625.6

国际申请 PCT/DE98/02085 1998.7.21

国际公布 W099/06010 德 1999.2.11

申请(专利权)人 朗开斯特集团有限公司

地址 德国美因茨

发明(设计)人 埃莱娜·德·克莱蒙—加勒朗德

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 王维玉 王达佐

摘要 本发明涉及一种装饰性油/水型化妆乳剂,该乳剂具有效果持久、较好地附着于皮肤并可应用于任何一种装饰性化妆品中。该乳剂不仅具有极好的保湿效果,而且颜色稳定,并可含有高含量的粒状原料。该乳剂含有 0.1-3wt%的阳离子凝胶或凝胶混合物,其能与水或与装饰用的且可与凝胶相容的粉末成份相混合,并能选择性地与其它活性剂、辅助原料或它们的混合物相混合。当如此混合后,在 pH 值为 3.0-8.0 时,乳剂具有+5 至+45mV 的正电位。此外,在不用添加乳化剂的情况下,5-30wt%油相可以稳定地分散于含水凝胶相中。

名称 稳定的润肤剂组合物

公开(公告)号 1119982

公开(公告)日 2003.9.3

分类号 A61K7/00 B01F17/00 A61P17/00

申请(专利)号 98810103.3

申请日 1998.10.6

优先权 1997.10.17 US 08/953018

国际申请 PCT/EP98/06355 1998.10.6

国际公布 W099/20229 英 1999.4.29

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·慕克吉 S·S·哈比夫 D·里克

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 卢新华 周慧敏

摘要 本发明组合物含有一种水包油乳液和一种油包水乳液,它们分别被缓冲到特定的 pH 值,使两种乳液 pH 值的差值至少为两个 pH 单位。通过在油包水乳液中选择合适的油和油相可将分子混合降至最小。通过分别把每种乳液缓冲可使 pH 的变化进一步减小。本发明组合物的特别优点是在单一组合物中用最少的混合来分离活性化合物的能力,该分离出于稳定性和/或最佳效率方面的考虑需要不同的 pH 环境。

名称 化妆品组合物

公开(公告)号 1119983

公开(公告)日 2003.9.3

分类号 A61K7/00 A61K7/02 A61K7/48
A61P17/00

申请(专利)号 99110520.6

申请日 1999.7.20

优先权 1998.7.21 JP 205466/1998

1998.7.21 JP 205320/1998

申请(专利权)人 花王株式会社

地址 日本东京都

发明(设计)人 大田浩史 细川久美子 深泽纯一

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 本发明涉及一种包含(A)多元醇和(B)金属氧化物细颗粒的化妆品组合物,其中基本上不含水。该化妆品组合物具有适中的粘度、颗粒不会发生沉淀、在使用时能良好扩散并且容易洗去,因此特别适用于作为按摩化妆品。

名称 基于脱水山梨糖醇脂肪酸酯的毫微乳液及其应用

公开(公告)号 1119984

公开(公告)日 2003.9.3

分类号 A61K7/02

申请(专利)号 99126429.0

申请日 1999.12.16

优先权 1998.12.17 FR 98/15949

申请(专利权)人 莱雅公司

地址 法国巴黎

发明(设计)人 J·—T·西莫尼特 O·松内维勒

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 本发明涉及一种油滴平均粒度小于 100nm 的毫微乳液,其含有(1)一种表面活性剂,(2)至少一种油,和(3)至少一种离子两性脂质,上述(1)、(2)和(3)均如说明书中所述。所得乳液透明且储存稳定。该乳液可以含有大量的油,同时保持良好的透明度和美容特性。本发明还涉及所述毫微乳液在化妆品和皮肤学领域中的应用;具体可用于湿润皮肤和/或粘膜,以及头发处理;在眼科领域可作为治疗眼睛的洗眼剂。

名称 含有丙烯酸阴离子聚合物和氧亚烷基化硅氧烷的化妆品组合物

公开(公告)号 1119985

公开(公告)日 2003.9.3

分类号 A61K7/06

申请(专利)号 97190497.9

申请日 1997.3.13

优先权 1996.3.14 FR 96/03233

国际申请 PCT/FR97/00450 1997.3.13

国际公布 W097/33554 法 1997.9.18

申请(专利权)人 莱雅公司

地址 法国巴黎

发明(设计)人 C·杜普伊斯

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 邵红 罗才希

摘要 本发明涉及在化妆品可以接受的介质中含有至少一种丙烯酸阴离子聚合物和至少一种特殊的氧亚烷基化硅氧烷的化妆品组合物,以及角蛋白物如头发或睫毛的化妆处理方法,特征在于它包括将前边所定义的组合物涂在角蛋白物上,然后任选地用水洗涤。

名称 新型还原性组合物和头发永久变形的新方法

公开(公告)号 1119986

公开(公告)日 2003.9.3

分类号 A61K7/09 A61K7/06

申请(专利)号 96197747.7

申请日 1996.10.21

优先权 1995.10.20 FR 95/12399

国际申请 PCT/FR96/01643 1996.10.21

国际公布 W097/15272 法 1997.5.1

申请(专利权)人 莱雅公司

地址 法国巴黎

发明(设计)人 M·毛布鲁 D·布赖达—瓦勒里奥
专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司
代理人 邵红 张元忠

摘要 本发明涉及一种角质纤维永久变形方法中首先使用的无泡的新组合物,在适宜的化妆载体中含有至少一种特定量的神经酰胺类化合物和至少一种还原剂。本发明还涉及一种使用上述定义的组合物的角质纤维永久变形的新技术。

名称 角质纤维氧化染色组合物及使用这种组合物的染色方法

公开(公告)号 1119987
公开(公告)日 2003.9.3
分类号 A61K7/13
申请(专利)号 97120860.3
申请日 1997.12.22
优先权 1996.12.23 FR 15894/1996
申请(专利权)人 莱雅公司
地址 法国巴黎
发明(设计)人 C·龙多 J·科特埃特 R·德拉梅特里

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司
代理人 罗才希

摘要 本发明的内容是一种准备用于角质纤维,具体是如头发之类的人的角质纤维氧化作用染色的组合物,该组合物含有与至少一种选自于间-亚苯基二胺的成色剂配合的、至少一种选自于对亚苯基二胺和双-苯基亚烷基二胺的氧化作用碱,至少一种选择的直接阳离子染色剂和至少一种氧化剂,以及使用这种组合物染色的方法。

名称 角质纤维氧化染色组合物及使用这种组合物的染色方法

公开(公告)号 1119988
公开(公告)日 2003.9.3
分类号 A61K7/13
申请(专利)号 97120896.4
申请日 1997.12.22
优先权 1996.12.23 FR 15891/1996
申请(专利权)人 莱雅公司
地址 法国巴黎
发明(设计)人 C·龙多 J·科特埃特 R·德拉梅特里

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司
代理人 罗才希

摘要 本发明的内容是一种准备用于角质纤维,具体是如头发之类的人的角质纤维氧化作用染色的组合物,该组合物含有与至少一种选自于间-二苯酚的成色剂配合的、至少一种选自于对亚苯基二胺和双-苯基亚烷基二胺的氧化作用碱,至少一种选择的直接阳离子染色剂和至少一种氧化剂,以及使用这种组合物染色的方法。

名称 基于滤光剂协同混合物的皮肤和/或毛发防晒化妆组合物及其用途

公开(公告)号 1119989
公开(公告)日 2003.9.3
分类号 A61K7/42 A61K7/44 A61P17/16
申请(专利)号 96190462.3
申请日 1996.4.23
优先权 1995.5.12 FR 95/05677
国际申请 PCT/FR96/00620 1996.4.23

国际公布 W096/35409 法 1996.11.14

申请(专利权)人 莱雅公司
地址 法国巴黎

发明(设计)人 J·—M·阿斯奥尼 A·—M·皮松
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 本发明涉及局部应用的,尤其是使皮肤/或毛发防光照的化妆组合物,其特征在于其中在化妆载体中包括(i)任选为部分或完全被中和形式的1,4-苯[二(3-亚甲基-10-樟脑磺酸)]第一滤光剂和(ii)适当选择的苯并三唑(聚)硅氧烷第二滤光剂。这些组合物因所述第一和第二滤光剂之间的协同效果而表现出高防晒因子。可将这些组合物涂抹到皮肤和毛发上而使其免受紫外线的影响。

名称 护肤组合物和改善皮肤外观的方法

公开(公告)号 1119990
公开(公告)日 2003.9.3
分类号 A61K7/48 A61K7/42 A61K7/02
A61K7/00

申请(专利)号 98806573.8

申请日 1998.5.13
优先权 1997.5.23 US 08/862,739
1998.4.17 US 09/061,929

国际申请 PCT/US98/09719 1998.5.13

国际公布 W098/52532 英 1998.11.26

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 N·C·戴维斯 J·P·小萨诺吉拉

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 本文公开了给皮肤斑点(如小孔和不均匀的皮肤色调)提供良好覆盖并保持自然皮肤外观的局部施用组合物。该组合物包含具有至少约2的折光率的颗粒状物质(如TiO₂)和皮肤调理组分。

名称 护肤组合物和改善皮肤外观的方法

公开(公告)号 1119991
公开(公告)日 2003.9.3
分类号 A61K7/48

申请(专利)号 98806753.6

申请日 1998.5.13
优先权 1997.5.23 US 08/862,777
1998.4.17 US 09/062,178

国际申请 PCT/US98/09722 1998.5.13

国际公布 W098/52535 英 1998.11.26

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 M·R·塞恩 J·P·小萨诺吉拉

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 本文公开了给皮肤斑点(如小孔和不均匀的皮肤色调)提供良好覆盖并保持自然皮肤外观的局部施用组合物。该组合物包含具有至少约2的折光率的颗粒状物质,如TiO₂。

名称 工艺技术II

公开(公告)号 1119992
公开(公告)日 2003.9.3
分类号 A61K9/16 A61K9/72 B01J2/00
申请(专利)号 94193635.X

申请日 1994. 9. 29
 优先权 1993. 10. 1 SE 9303215—9
 1993. 12. 22 SE 9304270—3
 国际申请 PCT/SE94/00897 1994. 9. 29
 国际公布 W095/09616 英 1995. 4. 13
 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 E·特罗发斯特 M·奥尔森
 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 本发明提供一种处理颗粒尺寸小于 10 μ m、流动性很差的精细分割的粉末药剂的方法,使之在可控状态下形成能自由流动、又能粉碎开以提供精细分割的药剂的附聚物或小球,该方法包括的步骤有:附聚颗粒尺寸小于 10 μ m 的粉末药剂,即把材料送入一个细筛,让精细分割的粉末药剂通过筛孔,以此取得附聚物;把所取得的附聚物进行球化处理,以提供比从筛子里的附聚过程出来的附聚物更圆、更致密和更坚实的附聚物;以及把附聚物进行按大小分类,以获得统一大小的最终产品。本发明还提供一种实现这一方法的器械。

名称 醋氨酚、假麻黄碱、扑尔敏和可有可无的美沙芬的旋转制粒及包衣
 公开(公告)号 1119993
 公开(公告)日 2003. 9. 3
 分类号 A61K9/20 A61K9/16 A61K31/137
 A61K31/167 A61P11/00
 申请(专利)号 95113121.4
 申请日 1995. 12. 19
 优先权 1994. 12. 19 US 359108
 申请(专利权)人 麦克尼尔—PPC 公司
 地址 美国新泽西州
 发明(设计)人 G·M·布克 J·W·施科特
 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 含有分别味道包衣的颗粒的咀嚼片,它包括一种止痛药和至少一种水溶性药物及其制备方法。

名称 用于预防和治疗螺杆菌属感染的口服制剂
 公开(公告)号 1119994
 公开(公告)日 2003. 9. 3
 分类号 A61K31/12 A61K31/07 A61P1/04
 申请(专利)号 98802850.6
 申请日 1998. 2. 5
 优先权 1997. 2. 27 SE 9700708—2
 国际申请 PCT/EP98/00628 1998. 2. 5
 国际公布 W098/37874 英 1998. 9. 3
 申请(专利权)人 阿斯塔卡罗坦尼有限公司
 地址 瑞典古斯塔夫斯贝里
 发明(设计)人 T·瓦德斯特伦 P·阿勒荣格
 专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司
 代理人 马崇德 王其瀛
 摘要 本发明公开了用于预防和/或治疗由螺杆菌属(特别是幽门螺旋杆菌)感染引起的哺乳动物胃肠道粘膜炎症的口服制剂。该制剂含有预防和/或治疗有效量的至少一种叶黄素类化合物。首选的叶黄素是可溶于油的虾青素,优选与脂肪酸成酯的天然虾青素。该口服制剂还可包含糖结构,例如从红球藻属藻生成的细胞壁衍生的糖。该制剂还可含有预防和/或治疗有效量的水溶性抗氧化剂,例如抗坏血酸(维生素 C)。该口服制剂以独立的单位剂量或以与食物的混合物存在。

名称 樟脑搽剂
 公开(公告)号 1119995
 公开(公告)日 2003. 9. 3
 分类号 A61K31/125 A61P17/02
 申请(专利)号 99119811.5
 申请日 1999. 10. 22
 申请(专利权)人 胡赓熙
 地址 200233 上海市冠生园路科苑新村 606 室
 发明(设计)人 胡赓熙
 专利代理机构 北京三聚阳光专利事务所
 代理人 张杰
 摘要 本发明涉及一种用于消肿的外用搽剂,该搽剂是一种樟脑溶解在 70%~95% 的乙醇中的饱和溶液,用于治疗疮、痈,主要由不明原因的皮肤感染、温度刺激所引起的无名肿毒以及糖尿病引起的初期下肢皮肤红肿溃疡,具有使用方便、见效快、无毒副作用等功效。

名称 氯索洛芬钠在制备治疗妇科疾病药物中的应用
 公开(公告)号 1119996
 公开(公告)日 2003. 9. 3
 分类号 A61K31/192
 申请(专利)号 00127295.0
 申请日 2000. 11. 7
 申请(专利权)人 复旦大学
 地址 200433 上海市邯郸路 220 号
 发明(设计)人 印春华
 专利代理机构 上海正旦专利代理有限公司
 代理人 姚静芳
 摘要 本发明是氯索洛芬钠在制备治疗妇科疾病药中的应用。现有氯索洛芬钠仅用于慢性风湿性关节炎、变形性关节炎、腰痛、肩周炎、颈肩炎等镇痛消炎,未涉及应用于其它疾病。本发明将氯索洛芬钠应用于治疗妇科疾病所引起的疼痛,尤其是痛经,效果十分显著。将氯索洛芬钠应用于任何药物都无效的痛经患者,症状显著缓解并消失。氯索洛芬钠制成片剂或颗粒剂的方法简便,且片剂制作性能良好。本发明拓展了氯索洛芬钠应用的新领域,给妇科疾病患者带来了福音。

名称 含芬太尼的透皮给药胶带制剂
 公开(公告)号 1119997
 公开(公告)日 2003. 9. 3
 分类号 A61K31/445 A61K47/12 A61K9/70
 A61P29/00
 申请(专利)号 97190526.6
 申请日 1997. 5. 13
 优先权 1996. 5. 13 JP 142210/1996
 国际申请 PCT/JP97/01595 1997. 5. 13
 国际公布 W097/42952 日 1997. 11. 20
 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 长野英治 寺原孝明 铃木达明 肥后成人
 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 本发明公开了芬太尼透皮给药胶带制剂,其含有芬太尼或其盐,粘合剂和乙酸钠。优选芬太尼的盐为柠檬酸盐。本发明的胶带制剂对皮肤刺激性小且芬太尼的皮肤渗透性极好,且经过长时间仍有高度的稳定性。

名称 去氧孕烯的压制干颗粒片
公开(公告)号 1119998
公开(公告)日 2003.9.3
分类号 A61K31/565 A61K9/16 A61K9/20
A61P5/30
申请(专利)号 96194942.2
申请日 1996.6.18
优先权 1995.6.22 EP 95201698.8
国际申请 PCT/EP96/02626 1996.6.18
国际公布 W097/00682 英 1997.1.9
申请(专利权)人 阿克佐诺贝尔公司
地址 荷兰阿纳姆
发明(设计)人 P·迪哈恩 C·P·希斯
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 本发明涉及通过滚筒压紧或通过压制得到的含有去氧孕烯的干颗粒压制片剂或颗粒剂,它能够用生产方法制备,其中方法的第一步是使用高压把去氧孕烯任选与其他活性化合物和/或赋型剂压紧,然后在第二步中粉碎成颗粒,此后在第三步中用本领域已知的方法把颗粒制成片剂或填入胶囊。

名称 口服避孕药
公开(公告)号 1119999
公开(公告)日 2003.9.3
分类号 A61K31/565 A61K31/57 A61P15/18
A61P5/30
申请(专利)号 97198093.4
申请日 1997.7.23
优先权 1996.7.26 US 08/686,786
国际申请 PCT/US97/12786 1997.7.23
国际公布 W098/04268 英 1998.2.5
申请(专利权)人 惠氏公司
地址 美国新泽西州
发明(设计)人 M·J·加斯特
专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司
代理人 温宏艳

摘要 本发明提供一种避孕方法,其包括对育龄妇女连续给药 23-25 天,第一阶段从月经周期的第一天开始,给予 3-8 天日剂量为 40-500 μg trimegestone, 250 μg-4mg dienogest 或 250 μg-4mg drospirenone 的孕激素和雌激素活性相当于 10-20 μg 乙炔基雌二醇的日剂量雌激素的组合物,其中在 3-8 天中的每一天均给予相同剂量的孕激素和雌激素的组合物,在第二阶段,即从给予第一阶段组合物最后一天的下一天开始,给予 4-15 天日剂量为 40-500 μg trimegestone, 250 μg-4mg dienogest 或 250 μg-4mg drospirenone 的孕激素和雌激素活性相当于 10-20 μg 乙炔基雌二醇的日剂量雌激素的组合物,其中在 4-15 天中的每一天均给予相同剂量的孕激素和雌激素的组合物,在第三阶段,即从给予第二阶段组合物最后一天的下一天开始,给予 4-15 天日剂量为 40-500 μg trimegestone, 250 μg-4mg dienogest 或 250 μg-4mg drospirenone 的孕激素和雌激素活性相当于 10-20 μg 乙炔基雌二醇的日剂量雌激素的组合物,其中在 4-15 天中的每一天均给予相同剂量的孕激素和雌激素的组合物,条件是在第一阶段中给予组合物的日剂量不同于在第二阶段中给予组合物的日剂量和在第二阶段中给予组合物的日剂量不同于在第三阶段中给予组合物的日剂量。

名称 刺激阴道革兰氏阳性杆菌生长、增强阴道酸度

的药剂和其用途
公开(公告)号 1120000
公开(公告)日 2003.9.3
分类号 A61K31/715
申请(专利)号 98809507.6
申请日 1998.11.24
优先权 1997.11.24 CN 97122790.X
国际申请 PCT/CN98/00278 1998.11.24
国际公布 W099/26636 中 1999.6.3
申请(专利权)人 曾忠铭
地址 广东省深圳市南头南山区人民医院
发明(设计)人 曾忠铭
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 本发明涉及以糖为活性成分的刺激阴道革兰氏阳性杆菌生长、增强阴道酸度的药剂,涉及特定的糖在制备刺激阴道革兰氏阳性杆菌生长、增强阴道酸度的药剂中的应用,还特别涉及一种刺激阴道革兰氏阳性杆菌生长、增强阴道酸度、治疗阴道革兰氏阳性杆菌减少、阴道酸度减弱,以及伴有革兰氏阳性杆菌减少的阴道炎和阴道菌群失调、特别是细菌性阴道病的方法。

名称 刺激阴道革兰氏阳性杆菌生长、增强阴道酸度的药剂和其用途
公开(公告)号 1120001
公开(公告)日 2003.9.3
分类号 A61K31/715
申请(专利)号 98809508.4
申请日 1998.11.24
优先权 1997.11.24 CN 97122790.X
国际申请 PCT/CN98/00277 1998.11.24
国际公布 W099/26635 中 1999.6.3
申请(专利权)人 曾忠铭
地址 广东省深圳市南头南山区人民医院
发明(设计)人 曾忠铭
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 本发明涉及以蔗糖或/和麦芽糖为活性成分的刺激阴道革兰氏阳性杆菌生长、增强阴道酸度的药剂,涉及蔗糖或/和麦芽糖在制备刺激阴道革兰氏阳性杆菌生长、增强阴道酸度的药剂中的应用,还特别涉及一种利用蔗糖或/和麦芽糖刺激阴道革兰氏阳性杆菌生长、增强阴道酸度、治疗阴道革兰氏阳性杆菌减少、阴道酸度减弱,以及伴有革兰氏阳性杆菌减少的阴道炎和阴道菌群失调、特别是细菌性阴道病的方法。

名称 硝酸铵在制药、食品和保健品中的应用
公开(公告)号 1120002
公开(公告)日 2003.9.3
分类号 A61K33/02 A61P9/10 A61P35/00
A61P37/00 A23L1/30
申请(专利)号 99121715.2
申请日 1999.10.9
申请(专利权)人 兰州凯瑞中药科技开发有限公司
地址 730000 甘肃省兰州市城关区宋家滩新港城 A 区 21 号楼三单元 501 室兰州凯瑞中药科技开发有限公司
发明(设计)人 王玉璞

摘要 本发明涉及硝酸铵的用途,开创了硝酸铵在制药、食品和保健品领域中的用途。该物质对消化系统、呼吸系统及

妇科等肿瘤有良好疗效。对荷瘤动物抑瘤率达 37.1%~48%，生命延长率与对照组比较有显著差别，体外实验表明对瘤细胞的增殖有明显抑制作用，细胞形态明显改变。此外该药有增强免疫系统功能作用，对荷瘤动物有明显的增强巨噬细胞产生肿瘤坏死因子和自然杀伤细胞活性。另外该药与化疗药合用尚可协同抑杀癌细胞，增效作用显著，并能明显降低化疗药产生的毒性。急性和长期毒性试验未见任何毒副作用。具有清除血液中杂质，增加血中 SOD 酶活性，降低血清中脂质过氧化物生成作用，抗机体衰老。

名称 一种水溶性珍珠成分
公开(公告)号 1120003
公开(公告)日 2003.9.3
分类号 A61K35/56 C12P1/00
申请(专利)号 00114652.1
申请日 2000.6.20
申请(专利权)人 罗世江

地址 536000 广西壮族自治区北海市中医院
发明(设计)人 罗世江 黄建中
摘要 本发明公开了一种水溶性珍珠成分及其制备方法。目前，提高珍珠溶解性的方法都是采用酸水解法或酶水解法，得到的产物是盐或氨基酸或肽类，肽类的溶解度较氨基酸低。事实上这些水解产物在人体中的吸收率和生物利用度是比较低的。本发明利用氨基酸与有机酸反应生成氨基酸螯合剂，再与珍珠产生螯合反应生成珍珠氨基酸螯合物，它的活性成分含量更高，水溶性更大，更易被人体所吸收。

名称 宫炎平异形薄膜包衣片及其制造方法
公开(公告)号 1120004
公开(公告)日 2003.9.3
分类号 A61K35/78 A61K33/12 A61K31/717
A61K9/20 A61K9/30 A61P15/00
A61P31/02

申请(专利)号 00103132.5
申请日 2000.3.20
申请(专利权)人 叶耀良 陈新泉
地址 516002 广东省惠州市东平东湖花园 102 栋 171 号
发明(设计)人 叶耀良 陈新泉 廖志钟
摘要 本发明涉及一种宫炎平异形薄膜包衣片及其制造方法，由处方为地稔、两面针、当归、五指毛桃、穿破石等中药制成的宫炎平异形片及薄膜包衣组成。它具有含糖量少，体积小，便于吞咽，外观独特，利于人体吸收等特点，是一种新型的妇科中药制品。

名称 治疗过敏性紫癜性肾炎的中药制剂
公开(公告)号 1120005
公开(公告)日 2003.9.3
分类号 A61K35/78 A61P13/12
申请(专利)号 00110737.2
申请日 2000.7.28

申请(专利权)人 辽宁中医学院附属医院
地址 110032 辽宁省沈阳市皇姑区北陵大街 33 号
发明(设计)人 张君 刘明 董娜
专利代理机构 沈阳亚泰专利事务所
代理人 李逢来
摘要 治疗过敏性紫癜性肾炎的中药制剂是涉及治疗过敏性紫癜性肾炎、肾小球肾炎的中药复方。本发明药物的主要原料是黄芪 350~450g、丹参 200~300g、生地 260~350g、牡丹皮 200~300g、紫草 260~350g、白茅根 260~350g、小蓟

260~350g、鸡冠花 140~200g、太子参 140~200g、白花蛇舌草 260~350g、益母草 260~350g、芡实 260~350g、甘草 200~300g。经临床观察治疗 APN 总有效率 96%，治愈率 80%，治疗紫癜总有效率 94%，治愈率 86%。

名称 根治精神病的中药及其制备方法
公开(公告)号 1120006
公开(公告)日 2003.9.3
分类号 A61K35/78 A61K31/045 A61P25/18
申请(专利)号 00112570.2
申请日 2000.9.26
申请(专利权)人 储随
地址 226631 江苏省海安县李堡镇储洋村七组
发明(设计)人 储随

摘要 本发明公开了一种根治精神病的中药及其制备方法，它包括姜半夏、天麻、薄荷冰、砂仁、广木香、黄芩、龙胆草、枳壳、前胡、冰片，上述各味药物重量份数为：姜半夏 5~10 份、天麻 5~15 份、薄荷冰 0.5~3 份、广木香 5~15 份、黄芩 5~15 份、龙胆草 5~15 份、枳壳 5~15 份、前胡 5~10 份、冰片 0.5~3 份；上述各味药材经清洗、烘干、碾磨成 80~120 目细粉，经混合即制成。本发明的中药配方独特，服用方便，能根治原发性精神病。

名称 一种治疗乳腺疾病的药物
公开(公告)号 1120007
公开(公告)日 2003.9.3
分类号 A61K35/78 A61K35/64 A61K35/56
A61P15/08 A61P35/00

申请(专利)号 00113950.9
申请日 2000.10.23
申请(专利权)人 蔡一青
地址 721000 陕西省宝鸡市广元路科技馆苟红东转东风路铁一中巷金台区城建局蔡碧强转

发明(设计)人 蔡一青
摘要 本发明是一种可治疗多种乳腺疾病的纯中药制剂。它由壁虎、全蝎、蜈蚣、夏枯草、贝母、猫爪草按比例配制而成。对乳腺增生、乳腺纤维瘤、乳腺导管扩张、乳腺瘤样化及早期乳癌均有满意疗效，同时对甲状腺肿大、子宫肌瘤有一定效果。

名称 治疗癫痫病的中药配制方法
公开(公告)号 1120008
公开(公告)日 2003.9.3
分类号 A61K35/78 A61K35/02 A61K35/10
A61K33/28 A61K35/55 A61K35/64
A61P25/08

申请(专利)号 00116119.9
申请日 2000.9.26
申请(专利权)人 袁曙光
地址 621102 四川省绵阳市三台县光辉镇卫生院
发明(设计)人 袁曙光
专利代理机构 成都中亚专利代理有限公司
代理人 杨俊华

摘要 本发明是一种治疗癫痫病的中药配制方法，由天麻、人工牛黄、僵蚕、全虫、地龙、川贝、川芎、半夏、菖蒲、鹅蛋、蚕蛹等十几味中药与西药丙缬草酰胺和卡马西平组成，经常规工艺加工成口服液或药粉或药丸或胶囊，其方法工艺简单、操作容易，所配制的中药，具有活血化痰、豁痰开窍、熄风镇痫的功效，对于各种癫痫病(继发型、原发型)不但可

发明专利权授予

以迅速缓解症状，大部份可以达到根治的目的。

名称 治疗乳腺增生病的中药胶囊
公开(公告)号 1120009
公开(公告)日 2003.9.3
分类号 A61K35/78 A61K35/32 A61P15/00
申请(专利)号 00124853.7
申请日 2000.9.19
申请(专利权)人 董守义
地址 471000 河南省洛阳市西工区定鼎南路洛阳乳腺病
医院

发明(设计)人 董守义 马新普 陈玉华 马 岚
专利代理机构 郑州中民专利代理有限公司
代理人 郭中民

摘要 本发明属于临床乳腺病治疗药物。其提出的制剂包括 I、II 号胶囊，采用肝肾并治的方法，按月经周期变化服药治疗。治疗前后通过近红外线扫描、高频微焦点乳腺机检查，总有效率达 97.2%，经统计学处理和对照组比较 $P < 0.005$ ，有显著差别。本发明 I 号药组分为：黄芪、柴胡、白术、青皮、鹿角霜、昆布、当归、海藻、夏枯草、老鹳草、川楝子、浙贝。II 号药组分为：仙茅、巴戟天、鹿角片、全瓜蒌、夏枯草、制没药、制乳香、姜半夏、益母草、青皮。

名称 玄参胶囊及其制备方法
公开(公告)号 1120010
公开(公告)日 2003.9.3
分类号 A61K35/78 A61K35/55 A61K35/84
A61K9/48 A61P3/10
申请(专利)号 00131190.5
申请日 2000.12.1
申请(专利权)人 张志祥
地址 436000 湖北省鄂州市莲花山医院

发明(设计)人 张志祥
摘要 本发明公开了一种主治中期糖尿病的玄参胶囊及其制备方法，它含有西洋参、枸杞子、五味子、续断、当归、牡丹皮各 2.5%，沙参、石斛、知母各 3%、黄芪 12.5%，麦冬、山药、玉竹、黄精、天花粉各 5%，山楂、葛根、山茱萸、鸡内金各 3.8%，生地、玄参各 7.5%，甘草、冬虫夏草、白豆蔻各 0.8%。它通过研粉、提炼成膏、混合搅拌、制粒、灌装胶囊即成本发明药品。它与类似的中成药相比，重在补气养阴、生津止渴、调补肝肾，有效率达 95% 以上。

名称 一种治疗慢性肾小球肾炎的中药组合物
公开(公告)号 1120011
公开(公告)日 2003.9.3
分类号 A61K35/78 A61K35/84 A61P13/12
申请(专利)号 00136904.0
申请日 2000.12.28
申请(专利权)人 张大宁 张勉之
地址 300074 天津市河西区友谊路宾友道文静里梧桐大厦 16 门 601

发明(设计)人 张大宁 张勉之
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 陶慧英 董光仁
摘要 本发明涉及一种治疗慢性肾小球肾炎的中药组合物，属于含有中草药的医药配制品。该中药组合物由黄芪、土茯苓、川芎、赤芍、丹参、紫花地丁、蒲公英、半枝莲、白术、金樱子经挑选、洗净、除去杂质，烘干；离子水煎煮，两次水煎液过筛网，合并滤液，减压浓缩，浓缩液喷雾干燥成喷

雾粉；另将冬虫夏草、黄芪混合粉与喷雾粉置罐内加 0.3% 的硬脂酸镁，充分混合后干压制粒，入胶囊包装而成。经临床应用，取得满意的疗效。

名称 一种骨伤药
公开(公告)号 1120012
公开(公告)日 2003.9.3
分类号 A61K35/78 A61P19/08
申请(专利)号 01107118.4
申请日 2001.2.13
申请(专利权)人 欧祯荣
地址 610015 四川省成都市羊市街民航宿舍 3 栋 19 号
发明(设计)人 欧祯荣
专利代理机构 成都中亚专利代理有限公司
代理人 胡松涛

摘要 一种骨伤药的制备方法，所采用的原料是：接骨木、伸筋草、凤尾草、续断、月季等五味药为组分原料；其中接骨木为最主要原料，可以单独使用。在服本药半个小时以后，骨折处会自动复位接上接好，经较长时间临床试验证明，复位接骨效果显著，不仅半小时后复好位和接好骨，而且疼痛大大减缓，其治疗效果空前。

名称 一种治疗肝肾亏虚引起的脱发的药物及其制备方法
公开(公告)号 1120013
公开(公告)日 2003.9.3
分类号 A61K35/78 A61P17/14 A61P43/00
申请(专利)号 01130604.1
申请日 2001.8.15
申请(专利权)人 沙鹏程
地址 710061 陕西省西安市长安南路长延堡工业区 2 号
西安三宝双喜制药厂

发明(设计)人 沙鹏程
摘要 本发明涉及一种中药，由熟地黄、制何首乌、生地黄、山茱萸、墨旱莲、侧柏叶、生晒参、党参、牡丹皮、地骨皮等制成，具有滋补肝肾、益气养血、育阴清热、生发养颜的作用，主治肝肾亏虚、血虚风燥引起的脂溢性脱发、斑秃、发枯、面色无华等证。

名称 一种治疗骨质增生的中成药
公开(公告)号 1120014
公开(公告)日 2003.9.3
分类号 A61K35/78 A61K31/045 A61K35/55
A61K33/00 A61P19/08
申请(专利)号 01141086.8
申请日 2001.9.29
申请(专利权)人 王振林
地址 031600 山西省洪洞县古槐北路 98 号洪洞县中医院
发明(设计)人 王振林
专利代理机构 太原市科瑞达专利代理有限公司
代理人 邢良选

摘要 本发明公开了一种治疗骨质增生的外用散剂中成药，其特征是采用麝香、冰片、伸筋草、透骨草、夏枯草、风仙草、生川乌、生草乌、芒硝、乌梅肉、生山楂肉、皂角刺、乳香、没药等 14 味中草药配制成外用散剂中成药，具有温通经络、活血化瘀、软化骨刺、消肿止痛的功效，符合本病的发病机理。本发明使用时安全可靠，药力持久，临床有效率达 95.9%，是一种值得推广的中成药。

名称 高效纯天然降血糖剂
 公开(公告)号 1120015
 公开(公告)日 2003.9.3
 分类号 A61K35/78 A61P3/10
 申请(专利)号 97100285.1
 申请日 1997.1.23
 申请(专利权)人 北京君阳爱玛科技有限公司
 地址 100086 北京市海淀区中关村南大街2号数码大厦
 B座703室

发明(设计)人 丁庆 丁录 丁鉴
 摘要 本发明涉及保健品医药领域中对较为难控制的常见的糖尿病提供了一种高效纯天然的降血糖保健品或药品,动物与临床实验证明本品具有显著的食疗与治疗效果。本发明系从野生的石莲花、采用高科技的生物技术经破细胞壁后提取的含有降血糖有效成分的原粉。本发明同时适用于生产降血糖保健品或中药厂家。

名称 一种治疗紫外线、化妆品过敏及皮肤炎症的药物
 公开(公告)号 1120016
 公开(公告)日 2003.9.3
 分类号 A61K35/78 A61K31/045 A61K33/28
 A61K31/573 A61K31/44 A61K31/16
 A61P17/00

申请(专利)号 99101683.1
 申请日 1999.3.16
 申请(专利权)人 傅月祥
 地址 024070 内蒙古自治区赤峰市元宝山发电厂住宅2
 3号楼5单元4号

发明(设计)人 傅月祥
 摘要 一种治疗紫外线化妆品过敏及皮肤炎症的药物。属医药类外用膏。中蒙、西相结合的最新技术,皮肤科新特效药。具有攻毒、清热、止痒、抗过敏、杀菌等作用。本品配方独特,应用广泛,见效快,药效显著,根除能力强,不留瘢痕之优点,增强皮肤抗病能力,延缓皮肤老化,达到美容护肤的效果,本品对紫外线、化妆品等各种过敏性红肿疙瘩,以及小儿胎毒、湿疹、钱癣、鼻肺炎等有奇效。

名称 一种治疗软组织损伤的喷雾剂及制备方法
 公开(公告)号 1120017
 公开(公告)日 2003.9.3
 分类号 A61K35/78 A61K31/045 A61K35/02
 A61K35/10 A61K35/64 A61K9/12
 A61P19/00 A61P19/04

申请(专利)号 99101998.9
 申请日 1999.4.5
 申请(专利权)人 河南省洛阳正骨研究所
 地址 471002 河南省洛阳市启明南路1号
 发明(设计)人 许保军 高子范 冯坤 刘月桂
 专利代理机构 郑州中民专利代理有限公司
 代理人 郭中民

摘要 本发明涉及一种外用药物及制备。其所用原料及用量为:按重量百分比计:三七 5~40、当归 10~40、乳香 5~20、没药 5~20、细辛 5~20、琥珀 0.5~5、人工牛黄 0.5~5、蟾酥 0.5~5、冰片 0.5~5;辅加剂成分及用量为:按所制药液的体积百分比计:丙二醇、二甲亚砜、油酸。其制备方法为:将当归、细辛、蟾酥加乙醇回流提取,将三七、乳香等加乙醇回流提取并浓缩成稠膏状,将它们合并后将冰片研溶后加入,将辅加剂依次加入。药效学试验证明,该发明药物有显著的抗炎止痛作用,效果优于目前国内相似药

物。

名称 益肝散冲剂
 公开(公告)号 1120018
 公开(公告)日 2003.9.3
 分类号 A61K35/78 A61P1/16
 申请(专利)号 99114168.7
 申请日 1999.4.22
 申请(专利权)人 张庆强
 地址 223800 江苏省宿迁市霸王举顶处
 发明(设计)人 张庆强
 专利代理机构 淮安市科翔专利事务所
 代理人 谢观素

摘要 一种治疗肝炎特别是乙型肝炎的中药益肝散冲剂,以生麦芽、黄芪、白术、防风、牛膝、太子参、薏苡仁按一定量组方,洗净晾干、研末,辅以赋形剂或甜味剂制成冲剂或干糖浆、蜜丸为一个月剂量,患者口服 30~60g,分早晚两次,服 1~2 个疗程即可获得满意的治疗效果。

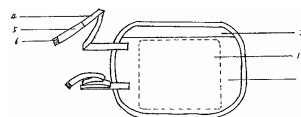
名称 含 NaCl 的胰岛素制品
 公开(公告)号 1120019
 公开(公告)日 2003.9.3
 分类号 A61K38/28 A61K47/10
 申请(专利)号 97195648.0
 申请日 1997.6.19

优先权 1996.6.20 DK 0685/1996
 国际申请 PCT/DK97/00268 1997.6.19
 国际公布 W097/48414 英 1997.12.24
 申请(专利权)人 诺沃挪第克公司
 地址 丹麦巴格斯瓦德
 发明(设计)人 E·诺鲁普 L·兰格克扎尔
 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 周中琦
 摘要 本说明书公开了具优良化学稳定性的胰岛素制品,包含人胰岛素或其类似物或衍生物,甘油和/或甘露醇,以及 5~100mM 卤化物。

名称 火功舒通宁保健袋
 公开(公告)号 1120025
 公开(公告)日 2003.9.3
 分类号 A61M37/00 A61K35/78
 申请(专利)号 97108552.8
 申请日 1997.12.12

申请(专利权)人 胡彦江 杨美仙
 地址 721000 陕西省宝鸡市经一路60号机械局家属院
 发明(设计)人 胡彦江 杨美仙
 专利代理机构 宝鸡市新发明专利事务所
 代理人 李凤岐

摘要 一种用于治疗人体肘、肩、膝关节、后腰、手腕部疼痛疾病的火功舒通宁保健袋。它由药袋和敷以外用液的药芯组成。而药芯包含草乌、桂枝、赤芍 21 味中草药粉,外用液则由 55 度以上白酒和藏红花等三味中草药浸提而成。本发明的药芯与做为药引辅剂的外用液自成一体,产生聚合效应,具有温经散寒、追风透骨、舒筋活、消肿止痛的功效;对于由风湿、类风湿引起的腰、腿关节痛、坐骨神经痛、各类骨质增生、胃脘痛等疾患有良好的治疗作用。



名称 亚吡咯基甲基衍生物及其制备方法

公开(公告)号 1120153

公开(公告)日 2003.9.3

分类号 C07D207/44 A61K31/40

申请(专利)号 94191273.6

申请日 1994.12.2

优先权 1993.12.23 GB 9326284.8

国际申请 PCT/EP94/04006 1994.12.2

国际公布 W095/17381 英 1995.6.29

申请(专利权)人 法玛西雅厄普约翰公司

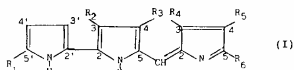
地址 意大利米兰

发明(设计)人 G·多里亚 A·M·伊斯塔 M·蒂博拉

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 以式 I 代表的新的和已知的亚吡咯基甲基衍生物和其制备方法。这些衍生物具有免疫活性,可用作治疗剂,特别是免疫制剂。∴



名称 4-羟基-哌啶衍生物

公开(公告)号 1120154

公开(公告)日 2003.9.3

分类号 C07D211/48 A61K31/445

申请(专利)号 97114707.8

申请日 1997.7.18

优先权 1996.7.19 EP 96111660.5

1997.4.1 EP 97105366.5

申请(专利权)人 弗·哈夫曼-拉罗切有限公司

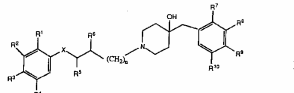
地址 瑞士巴塞尔

发明(设计)人 A·阿兰尼 B·伯特曼

专利代理机构 北京市中咨律师事务所

代理人 林柏楠 段承恩

摘要 本发明涉及下列通式化合物和其药用酸加成盐。其中 X 为 -O-,



-NH-, CH2-, -CH=, -CO2-,

-CONH-, -CON(低级烷基)-, -S-和-SO2-; R1-R10 各自独立地

选自氢原子, 卤素, 羟基, 氨基, 硝基, 低级烷基-磺酰氨基,

1-或 2-咪唑基 1-(1, 2, 4-三唑基)或乙酰氨基; R2, R6 各自

独立地选自氢原子, 低级烷基, 羟基, 低级烷氧基或氧代;

R7-R10 各自独立地选自氢原子, 低级烷基, 卤原子, 三氟甲基

或低级-烷氧基; n 为 0 或 1; 本发明化合物是 NMDA(N-

甲基-D-天冬酸氨)受体亚型选择性阻断剂。∴

名称 N, N' -二(喹啉-4-基)一二胺衍生物、其制备及作为抗疟药的应用

公开(公告)号 1120156

公开(公告)日 2003.9.3

分类号 C07D215/44 C07D215/46 A61K31/47

申请(专利)号 95193643.3

申请日 1995.6.3

优先权 1994.6.17 CH 1928/94-0

国际申请 PCT/EP95/02123 1995.6.3

国际公布 W095/35287 英 1995.12.28

申请(专利权)人 弗·哈夫曼-拉罗切有限公司

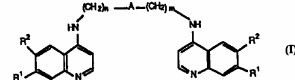
地址 瑞士巴塞尔

发明(设计)人 W·霍夫海兹 W·里浦恩

专利代理机构 北京市中咨律师事务所

代理人 林柏楠 段承恩

摘要 公开的是通式 I 的 N, N' -二(喹啉-4-基)-二胺衍生物, 其中 R1 表示卤素或三氟甲基, ∴ R2 表示氢



或卤素, A 表示环己烷-1, 3-二基, 2-甲基-环己烷-1, 3-二基, 环己烷-1, 4-二基, 二环己基甲烷-4, 4' -二基, 环戊烷-1, 3-二基, 1, 4-亚苯基, 1, 3-亚苯基, 1, 2-亚苯基, 乙烯-1, 2-二基或乙炔-1, 2-二基并且 n 和 m 可相同或不同且表示 0, 1 或 2, 及其药物上可接受的盐。这些产物是预防疟疾和治疗疟疾的有效药剂, 尤其是当病原体抗氯喹时。

名称 取代的喹啉-2-甲酰胺、其制备方法和其作为药物的应用以及其中间体

公开(公告)号 1120157

公开(公告)日 2003.9.3

分类号 C07D215/48 C07D215/60 A61K31/47 C12N9/99

申请(专利)号 96122806.7

申请日 1996.9.26

优先权 1995.9.28 DE 19536263.2

1996.2.13 DE 19605170.3

申请(专利权)人 纤维基因公司

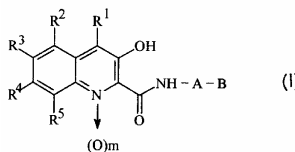
地址 美国加利福尼亚

发明(设计)人 K·维德曼 K·H·巴伦格哈斯

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 樊卫民

摘要 本发明涉及式 I 的取代的喹啉-2-甲酰胺, 其制备和应用, 以及在制备式 I 化合物中形成的中间体。本发明化合物可用作脯氨酸-4-羟化酶抑制剂和用作治疗纤维变性疾病的药物。∴



名称 异噁唑与巴豆酰胺衍生物及其在药学和诊断学中的用途

公开(公告)号 1120160

公开(公告)日 2003.9.3

分类号 C07D261/18 C07C255/30 A61K31/42 A61K31/275 G01N33/50

申请(专利)号 98103677.5

申请日 1998.1.26

优先权 1997.1.28 DE 19702988.4

申请(专利权)人 阿文蒂斯药物德国有限公司

地址 联邦德国法兰克福

发明(设计)人 S·马勒纳 B·柯什博姆 W·施瓦伯

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 本发明涉及新的异噁唑与巴豆酰胺衍生物、它们的制备和作为药物的用途, 以及它们作为抗原在制备抗体中的用途和它们在诊断及精制方法中的用途。

名称 新的苯并吡喃衍生物

公开(公告)号 1120162

公开(公告)日 2003.9.3

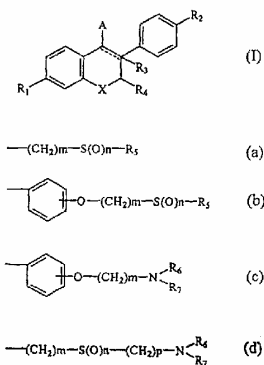
分类号 C07D311/30 C07D221/04 C07D335/06 A61K31/35 A61K31/47 A61K31/38

申请(专利)号 97181472.4

申请日 1997. 12. 13
 优先权 1996. 12. 13 KR 1996/65301
 1997. 6. 24 KR 1997/26915
 国际申请 PCT/KR97/00265 1997. 12. 13
 国际公布 W098/25916 英 1998. 6. 18
 申请(专利权)人 中外制药株式会社
 地址 日本东京
 发明(设计)人 赵载天 朴声大 林炫锡 金周首
 金成真

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 本发明涉及具有抗雌激素活性的新的苯并吡喃衍生物。更具体地讲, 本发明涉及式(I)所示的新的苯并吡喃衍生物及其可药用盐, 其中 $\text{---}(\text{CH}_2)_m\text{---S(O)}_n\text{---R}_5$ 表示单键或双键; R_1 和 R_2 彼此独立地表示氢、羟基或 OR 基团, 其中 R 表示酰基或烷基; R_3 表示氢、低级烷基或卤代低级烷基, 条件是, 当 $\text{---}(\text{CH}_2)_m\text{---S(O)}_n\text{---R}_5$ 表示双键时, R_3 不存在; R_4 表示氢或低级烷基; A 表示式(a)、(b)、(c)或(d)的基团; R_6 、 R_6 和 R_7 彼此独立地表示氢、烷基、卤代烷基、链烯基或卤代链烯基, 或者 R_6 和 R_7 与它们所连接的氮原子合在一起形成 4-8 元的杂环并且所述杂环可以被 R_8 所取代; X 表示 O、S 或 NR_8 , 其中 R_8 表示氢或低级烷基; m 是 2-15 的整数; n 是 0-2 的整数; p 是 0-4 的整数。本发明还涉及式(I)化合物的制备方法以及含有化合物(I)作为活性成分的具有抗雌激素活性的药物组合物。∴



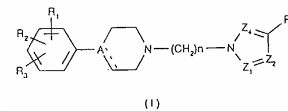
名称 新一类的苯并吡喃光活性化合物
 公开(公告)号 1120166
 公开(公告)日 2003. 9. 3
 分类号 C07D487/22 A61K39/395
 申请(专利)号 98804869. 8
 申请日 1998. 4. 29
 优先权 1997. 5. 7 US 08/852, 326
 1997. 8. 26 US 08/918, 840
 国际申请 PCT/CA98/00425 1998. 4. 29
 国际公布 W098/50386 英 1998. 11. 12
 申请(专利权)人 不列颠哥伦比亚省大学
 地址 加拿大不列颠哥伦比亚省
 发明(设计)人 E·斯滕伯格 D·多尔芬 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 描述了可扩展可用于光动力学治疗的化合物范围的新化合物。一氢苯并吡喃可以三元酸形式或以与杂原子取代的醇的酯的形式或以酰胺的形式得到。

名称 对 σ 和 / 或 5 H T I A 受体具备活性的四氢吡啶- (或 4-羟基吡啶) 烷基吡咯
 公开(公告)号 1120167
 公开(公告)日 2003. 9. 3
 分类号 C07D521/00 C07D401/06 A61K31/445
 申请(专利)号 95190813. 8
 申请日 1995. 7. 26

优先权 1994. 7. 29 FR 94/09443
 国际申请 PCT/EP95/02978 1995. 7. 26
 国际公布 W096/04287 法 1996. 2. 15
 申请(专利权)人 埃斯蒂文博士实验室股份有限公司
 地址 西班牙巴塞罗那
 发明(设计)人 R·莫斯威达尔 J·夫里格拉康斯坦萨
 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 通式(I)所示化合物作为药物对于治疗忧虑症、精神病、癫痫、痉挛、运动神经控制失调、记忆缺失症、脑血管疾病和老年痴呆具有疗效。∴

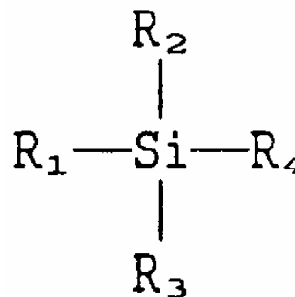


名称 海藻源生物活性有机硅化合物及其提取方法和用途

公开(公告)号 1120169
 公开(公告)日 2003. 9. 3
 分类号 C07F7/18 A61K31/695
 申请(专利)号 96111031. 7
 申请日 1996. 6. 13
 申请(专利权)人 阿尔格斯特梅尔公司 埃克希莫尔公司 奥希利斯公司

地址 法国勒德奥桑特
 发明(设计)人 M·C·塞古恩 A·夫朗科 E·费诺
 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 黄革生

摘要 通式∴的生物活性有机硅化合物, 其中 R_1 、 R_2 、 R_3 和 R_4 是有机基团, 并且它们中至少一个是可水解的 $\text{-X-R}'$ 类型基团, X 是杂原子和 R' 是 H 或有机基团, 所述化合物是基本来自海藻的繁殖器官和嫩组织的海藻源提取物。红藻科海藻特别适合于这种提取。



名称 靶向 c-raf 癌基因的反义硫代寡核苷酸, 含它们的药物组合及其用于治疗癌症的用途

公开(公告)号 1120170
 公开(公告)日 2003. 9. 3
 分类号 C07H21/04 A61K31/505 A61K31/52
 申请(专利)号 99104957. 8
 申请日 1999. 4. 12
 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 北京市太平路 27 号
 发明(设计)人 袁守军 汤仲明 宋海峰 朱宝珍
 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 本发明涉及靶向 c-raf 癌基因的反义硫代寡核苷酸, 含它们的药物组合及其用于治疗癌症的用途。

名称 中药漏芦中总甾酮的医药用途及制备方法
 公开(公告)号 1120171
 公开(公告)日 2003. 9. 3
 分类号 C07J9/00 C07J17/00 A61K31/575
 申请(专利)号 98113731. 8

发明专利权授予

申请日 1998.1.19

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

发明(设计)人 李 铣 刘明生 邹立波 郭月英

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 中药漏芦中植物甾酮的医药用途及提取方法,漏芦总甾酮中的主要成分是 β -蜕皮激素主要用于改善脑功能障碍所造成的记忆损伤;提取方法的特征是科学稳定,适用于工业化生产,方法分三步进行:醇类溶剂提取,吸附树脂富集和吸附剂纯化。醇类溶剂可有效地将植物中的甾酮类成分提尽,吸附树脂可将水溶性杂质除去,达到富集总甾酮的目的,而吸附剂纯化则可将脂溶性杂质除掉从而得到含有二种新结构的甾酮和九种已知植物甾酮的漏芦总甾酮。

名称 从树花菌提取的抗肿瘤物质

公开(公告)号 1120173

公开(公告)日 2003.9.3

分类号 C07K14/375 C07K1/14 A61K38/16
A61K35/84

申请(专利)号 97192894.0

申请日 1997.3.7

优先权 1996.3.8 JP 51880/1996

国际申请 PCT/JP97/00728 1997.3.7

国际公布 W097/32896 日 1997.9.12

申请(专利权)人 株式会社雪国梅泰克

地址 日本新潟县

发明(设计)人 难波宏彰 久保惠子

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 林 潮

摘要 通过提取和分级分离从灰树花的菌丝体和子实体中提取得到了一种抗肿瘤物质,该物质具有潜在的免疫增强活性。菌丝体或子实体通过用热水提取并向提取物中加入终体积浓度为 20-70%的醇类(低浓度添加)以除去悬浮物或沉淀物,可使所述提取物质的抗肿瘤活性和免疫增强活性提高。

名称 以粘粒为基础构建重组单纯疱疹病毒及其用途

公开(公告)号 1120238

公开(公告)日 2003.9.3

分类号 C12N7/01 A61K39/245 A61P31/22
//C12N7/01, C12R1:91

申请(专利)号 98101753.3

申请日 1998.5.4

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
董小岩

发明(设计)人 吴小兵 伍志坚 董小岩 侯云德

摘要 本发明叙述了一种以含有 HSV1 全基因组的 5 个粘粒(cos6, cos28, cos14, cos56, cos48)为基础的简便而高效地产生重组单纯疱疹病毒的方法。该方法包括将外源基因表达盒插入粘粒 cos56 或/和 cos6 中 HSV-1 DNA 的单一 XbaI 位点中。将含有外源基因的粘粒与其余 4 个粘粒等摩尔混合,经 PacI 酶切后共转染对 HSV-1 感染敏感的细胞,通过 5 个 HSV 片段的同源重组而产生含有外源基因的重组单纯疱疹病毒。依照这种方法,产生了能表达大肠杆菌 lacZ 基因的单纯疱疹病毒 HSV1-lacZ100。HSV1-lacZ100 的特征在于,在野生型 HSV1 17 株的 UL44 基因的 XbaI 位点中插入了 CMV-lacZ-polyA 片段,插入方向不限定。HSV1-lacZ100 的用途有:1)作为研究神经传导的示踪剂;2)作为抗单纯疱疹病

毒药物及其它抗病毒药物的靶病毒;3)作为 HSV1 扩增子载体研究中的辅助病毒以更灵敏地监测辅助病毒滴度变化。

名称 天然高分子季铵盐改性头发织物柔顺剂制备方法

公开(公告)号 1120259

公开(公告)日 2003.9.3

分类号 D06M15/01 A61K7/06

申请(专利)号 99101535.5

申请日 1999.1.21

申请(专利权)人 华南理工大学

地址 510641 广东省广州市天河区五山

发明(设计)人 汪晓军 肖 锦

专利代理机构 广州粤高专利代理有限公司

代理人 李卫东

摘要 本发明是天然高分子季铵盐改性头发织物柔顺剂制备方法,其特征为:含胶植物或纤维素,加入季铵盐基团,通过碱化、醚化、熟化反应制备天然高分子季铵盐改性头发织物柔顺剂。其简单工艺步骤为:(一)碱化反应:含胶植物粉,加进酒精润湿,再加碱液进行搅拌并控温碱化反应;(二)醚化反应:把季铵盐醚化剂加水溶解后与步骤(一)产物混合,搅拌并进行控温醚化反应;(三)熟化反应:醚化反应后所得产物加水 and 稳定剂后,进行搅拌并控温、熟化反应。本发明符合人们用天然植物材料愿望,制备工艺简单、操作简便、投资少、成本低、效果好。

名称 含有聚集基体的化妆品组合物

公开(公告)号 1120699

公开(公告)日 2003.9.10

分类号 A61K7/00 A61P17/00

申请(专利)号 98807660.8

申请日 1998.7.21

优先权 1997.8.1 DE 19734547.6

国际申请 PCT/DE98/02087 1998.7.21

国际公布 W099/06012 德 1999.2.11

申请(专利权)人 朗开斯特集团有限公司

地址 德国美因茨

发明(设计)人 卡琳·戈尔兹-贝尔纳

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 王维玉 王达佐

摘要 本发明涉及一种含有特定颗粒大小聚集物的化妆品组合物。该化妆品组合物的特征在于,它们含有颗粒大小为 0.05 至 1.5 μm 的球状无孔隙二氧化硅颗粒和具有球状结构的其它无机颗粒状材料。球状二氧化硅颗粒和其它无机材料形成颗粒大小为 0.06 至 5 μm 的所需聚集体。聚集体在化妆品组合物中的比例为 0.1 至 30wt%。含有聚集体的分散液的制备是在特殊条件下一步一步地加入球状二氧化硅完成的。以这些聚集体制成的配方的特征在于具有特别的稳定性和极高的防晒系数。

名称 头发定型组合物

公开(公告)号 1120700

公开(公告)日 2003.9.10

分类号 A61K7/06

申请(专利)号 96180551.X

申请日 1996.11.4

国际申请 PCT/US96/17519 1996.11.4

国际公布 W098/19653 英 1998.5.14

申请(专利权)人 普罗克特和甘保尔公司

地址 美国俄亥俄州

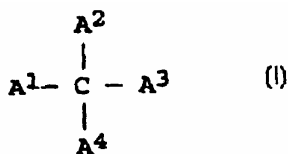
发明(设计)人 南部孝则
 专利代理机构 北京市柳沈律师事务所
 代理人 巫肖南

摘要 本发明公开了一种头发定型组合物,包括(重量):(a)约0.2%至约5%的阴离子聚合物;(b)约0.2%至约5%的阳离子聚合物;(c)约0.2%至约5%的两性聚合物;和(d)溶剂;其中组分(a)、(b)和(c)的总量约为0.6%至约15%,其中组分(a)、(b)和(c)中以最低量包含的组分量至少约为在组分(a)、(b)和(c)中以最高量包含的组分量的5%。

名称 包含水不溶性高分子量油状化合物的头发调理组合物

公开(公告)号 1120701
 公开(公告)日 2003.9.10
 分类号 A61K7/06
 申请(专利)号 96180564.1
 申请日 1996.12.6
 国际申请 PCT/US96/19397 1996.12.6
 国际公布 W098/24401 英 1998.6.11
 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 三松新
 专利代理机构 北京市柳沈律师事务所
 代理人 巫肖南

摘要 本发明公开了一种头发调理组合物,包括:水不溶性高分子量的油状化合物和载体,所述水不溶性高分子量的油状化合物的分子量至少为800,比重至少约0.9,在25℃呈液态,具有下列通式(I),其中A¹、A²、A³和A⁴独立地是C₁-C₃₀的烷基、链烯基、芳基、烷芳基、羟烷基、烷氧基、烷氧基烷基、酰基和烷基酰氧基,或者式-(CH₂)_n-O-OCR,其中R是C₁-C₃₀的支链或直链的烷基或链烯基,n是1-30的整数。∴



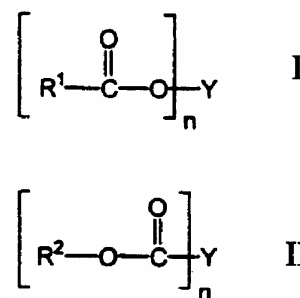
名称 包含聚α烯烃调理剂的调理香波组合物
 公开(公告)号 1120702
 公开(公告)日 2003.9.10
 分类号 A61K7/06 A61K7/50
 申请(专利)号 97194916.6
 申请日 1997.3.18
 优先权 1996.3.27 US 08/624,922
 国际申请 PCT/US97/03692 1997.3.18
 国际公布 W097/35542 英 1997.10.2
 申请(专利权)人 普罗克特和甘保尔公司
 地址 美国俄亥俄州辛辛那提
 发明(设计)人 蒂莫西·W·科芬达弗 小埃弗雷特·英曼
 专利代理机构 北京市柳沈律师事务所
 代理人 巫肖南

摘要 本发明公开了一种含水调理香波组合物,其包含:约5-50%重量的阴离子去污表面活性剂成分,其选自阴离子表面活性剂、具有在组合物的pH下为阴离子的连接基团的两性离子表面活性剂或两性表面活性剂,以及这些表面活性剂的混合物;约0.025-3%重量的有机阳离子头发调理聚合物;约0.05-3%重量的由具有约4-16个碳原子的1-烯烃单体得到的有机水不溶性聚α烯烃聚合物,其中,该聚α烯烃聚合物在40℃下测得的粘度为约1-300厘泊;约20-94%重量的水。所选择的聚α烯烃聚合物使香波组合物具有改善的调

理性能。

名称 包含选定的头发调理剂的调理香波组合物
 公开(公告)号 1120703
 公开(公告)日 2003.9.10
 分类号 A61K7/075
 申请(专利)号 97194917.4
 申请日 1997.3.18
 优先权 1996.3.27 US 08/624,868
 国际申请 PCT/US97/03693 1997.3.18
 国际公布 W097/35546 英 1997.10.2
 申请(专利权)人 普罗克特和甘保尔公司
 地址 美国俄亥俄州辛辛那提
 发明(设计)人 蒂莫西·W·科芬达弗 小埃弗雷特·英曼
 专利代理机构 北京市柳沈律师事务所
 代理人 巫肖南

摘要 本发明公开了一种含水调理香波组合物,其包含:一种阴离子去污表面活性剂;一种有机阳离子头发调理聚合物;约0.01-1.0wt%的水不溶性合成酯,其粘度为1-300厘泊,该酯的通式为式(I)和式(II),其中,R¹为具有7-9个碳原子的烷基、链烯基、羟烷基或羟基链烯基;n为2-4的正整数;R²为具有8-10个碳原子的烷基、链烯基、羟烷基或羟基链烯基;Y为具有2-20个碳原子的烷基、链烯基,或羟基或羧基取代的烷基或链烯基;和有机水不溶性调理油,其选自经油,不满足合成酯成分的脂肪酸酯,和其混合物,其粘度为1-300厘泊。有机调理油优选聚烯烃。该香波组合物提供了改善的头发调理性能,可消除或减少与使用阳离子头发调理聚合物相关的发粘、过度调理的湿发感觉。∴



名称 一种乌发美发冷烫剂及其制备方法
 公开(公告)号 1120704
 公开(公告)日 2003.9.10
 分类号 A61K7/09
 申请(专利)号 99114856.8
 申请日 1999.5.11
 申请(专利权)人 戴锋
 地址 641421 四川省简阳市贾家镇德隆街15号
 发明(设计)人 戴锋
 专利代理机构 成都天元专利事务所
 代理人 刘世权

摘要 一种在使用过程中不需上定型水和加热过程的冷烫剂,由硫代乙醇酸,碳酸钠,硫代乙醇酰胺,何首乌,尿素,碳酸胺,六次甲基四胺,硼砂,香精诸物质制备成的组合物水溶液,在使用过程中除利用空气就能自然氧化达到固定型的效果外,尚具有乌发、亮泽、蓬松、柔润的满意烫发效果。

名称 护肤粉刺膏
 公开(公告)号 1120705
 公开(公告)日 2003.9.10
 分类号 A61K7/48 A61K35/78 A61P17/10
 申请(专利)号 98111997.2
 申请日 1998.5.7

申请(专利权)人 刘杨

地址 610041 四川省成都市玉林南路5号

发明(设计)人 刘杨

摘要 本发明公开了一种通过由中药及利菌沙来除去面部粉刺,调节皮脂腺分泌,并同时同时进行皮肤保养的膏剂。其特征是以具有活血行血、清热解毒、消肿、调节皮脂腺分泌,保持皮脂腺导管通畅,恢复皮肤正常代谢的中药,经醇提、煎煮、蒸馏有效成份后,与利菌沙配制而成的膏剂。其特征是使用此发明,可在对面部皮肤粉刺进行治疗的同时,对局部皮肤进行嫩肤保养。

名称 乌苏酸在制备治疗抑郁症的药物中的应用

公开(公告)号 1120706

公开(公告)日 2003.9.10

分类号 A61K31/56 A61P25/24

申请(专利)号 00136513.4

申请日 2000.12.29

申请(专利权)人 南京大学

地址 210093 江苏省南京市汉口路22号

发明(设计)人 谭仁祥 罗兰 蒋勍广 刘利根

专利代理机构 南京知识律师事务所

代理人 黄嘉栋

摘要 乌苏酸的抗抑郁作用与氟西汀相似,而基本上无毒副作用。乌苏酸可以用于制备治疗抑郁症的药物。

名称 增强生物分子的细胞摄取的配体

公开(公告)号 1120707

公开(公告)日 2003.9.10

分类号 A61K31/70 A61K31/715 A61K31/735 A61P31/12

申请(专利)号 96199495.9

申请日 1996.11.22

优先权 1995.11.22 US 60/007,480

国际申请 PCT/IB96/01442 1996.11.22

国际公布 W097/20563 英 1997.6.12

申请(专利权)人 约翰斯·霍普金斯大学

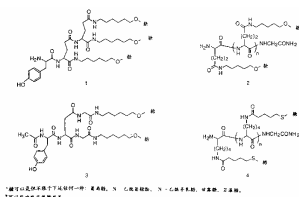
地址 美国马里兰州

发明(设计)人 P·O·P·提所 J·J·汉格兰德

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 唐伟杰

摘要 用于将生物学稳定的、非离子型寡脱氧核苷类似物组织特异性释放到细胞中的寡脱氧核苷磷酸甲酯新糖肽缀合物及相关化合物。



名称 土贝母昔乙用于制备预防和治疗肿瘤的药物

公开(公告)号 1120708

公开(公告)日 2003.9.10

分类号 A61K31/70 A61K35/78 A61P35/00

申请(专利)号 99106201.9

申请日 1999.5.5

申请(专利权)人 于廷曦

地址 524025 广东省湛江市霞山区解放东路40号海洋大学教工宿舍西13栋102

发明(设计)人 于廷曦 于立坚 马润娣

摘要 本发明涉及土贝母昔乙及含土贝母昔乙的土贝母皂苷

用于制备预防和治疗肿瘤的药物。昔乙是从土贝母中提取出来的一种化学成分,是土贝母昔甲的天然衍生物;土贝母皂苷是不含土贝母昔丙的土贝母中的皂苷组分。昔乙和皂苷表现了特别的抗炎症作用,能显著抑制人恶性肿瘤细胞和小鼠移植性肿瘤的生长,延长荷瘤小鼠生存期,对HL-60细胞有诱导分化效果,能对抗促癌剂对小鼠皮肤肿瘤发生的促进作用。昔乙和皂苷可用于预防和治疗哺乳动物,特别是人的各种肿瘤。

名称 禽胚胎因子及其提取方法和药物用途

公开(公告)号 1120709

公开(公告)日 2003.9.10

分类号 A61K35/54

申请(专利)号 94110674.8

申请日 1994.6.30

申请(专利权)人 李滨胜

地址 271000 山东省泰安市中医院

发明(设计)人 李滨胜

摘要 公开了一种药用禽胚胎因子和它的制取方法及医药领域中的多种用途。该因子成份为多肽和核酸,分子量≤3万,为无色澄明针剂,无热源、无过敏,无毒副作用,安全性大,可用于皮下、肌肉、静脉注射。其制备方法是将禽胚胎组织绞碎匀浆,经反复冰融,进行离心过滤,然后采用超滤法或透析法提取有效成份制成。该因子能诱导LAK细胞,激活NK细胞,使之杀伤癌细胞,可用于肿瘤过继免疫疗法。上述因子还能显著提高机体免疫功能和直接抑杀癌细胞,并有一定的抗衰老保健作用。制取药用禽胚胎因子的原料来源十分丰富,便于工厂化大批量制备生产,一般生化药厂均有能力开发,医药应用前景广阔。

名称 血竭痔疮栓及其生产方法

公开(公告)号 1120710

公开(公告)日 2003.9.10

分类号 A61K35/78 A61K9/02 A61P9/14

申请(专利)号 00113054.4

申请日 2000.6.22

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昆明市延安医院

发明(设计)人 李仲昆 吴丹妮 王珩 林杉

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,具体为一种血竭痔疮栓及该药物的生产方法。产品本质上含有药物活性成分血竭,以及辅料脂溶性栓剂基质。每粒栓剂的血竭含量最好为40毫克-700毫克。血竭与脂溶性栓剂基质的重量比可为:血竭1份,脂溶性栓剂基质1.5-80份。生产方法:将脂溶性栓剂基质加热融化后,加入血竭或加入用缓、控释高分子材料包裹后的血竭,搅拌使其混悬均匀,稍冷后灌注于栓模中,冷却后取出。用本栓治疗痔疮有效率达100%,治愈率达80%。

名称 清肠排毒茶

公开(公告)号 1120711

公开(公告)日 2003.9.10

分类号 A61K35/78 A61P1/10 A61P43/00

申请(专利)号 00115967.4

申请日 2000.8.15

申请(专利权)人 郑道阳

地址 350112 福建省闽侯尚干洋中工业小区

发明(设计)人 郑道阳

专利代理机构 福州元创专利代理有限公司

代理人 丁秀丽

摘要 本发明涉及一种清肠排毒茶,它的配方为决明子 40~60%、番泻叶 20~60%、桑叶 0~8%、甘草 0~6%(重量百分比)。本发明产品经急性毒性试验、致突变性实验、小鼠显性致死性试验及致畸试验后,充分证明本产品安全、无任何毒副作用。对老年人便秘、高血压便秘、产后便秘和习惯性便秘有较好疗效。服用后,大便松软,能有效地将人体垃圾顺利排出。

名称 一种降低胆固醇结石胆汁粘度的中药

公开(公告)号 1120712

公开(公告)日 2003.9.10

分类号 A61K35/78 A61P3/06 A61P1/16

申请(专利)号 00123394.7

申请日 2000.12.12

申请(专利权)人 中国医科大学附属第一医院

地址 110001 辽宁省沈阳市和平区南京北街 155 号

发明(设计)人 侯淑英

专利代理机构 沈阳易通专利事务所

代理人 于飞

摘要 本发明属于中药,更确切的说是一种降低胆固醇结石胆汁粘度的中药,用于降低胆汁粘度、抑制胆结石形成。该中药由下述重量百分比原料组成:芦根 10-20 胆草 8-15 姜黄 5-10 郁金 5-10 黄芩 5-10 虎杖 10-20 柴胡 5-10 大黄 3-7 枳实 5-10 蒲公英 10-20 本发明的中药具有降低胆汁粘度、抑制结石生成、消溶结石的功能。

名称 一种中药组合物在制药中的应用

公开(公告)号 1120713

公开(公告)日 2003.9.10

分类号 A61K35/78 A61K35/64 A61P15/02

申请(专利)号 00123796.9

申请日 2000.9.7

申请(专利权)人 尚悦杰

地址 130024 吉林省长春市东北师大医院美容科

发明(设计)人 尚悦杰

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 本发明是一种中药组合物在制备治疗阴道松弛症的药物中的应用,其特点是从五味子、山楂、乌梅和石榴皮、五倍子中药中提取的枸橼酸和鞣酸成份构成的组合物,将其配制成注射液后用于治疗阴道松弛症无并发症,恢复快,效果好,有效率达 100%,治愈率为 96%以上,患者注射药物后,无需休息即可正常工作,因此容易被患者接受,填补了该学科的一项空白。

名称 一种治疗股骨头坏死的中药制剂及其制备方法

公开(公告)号 1120714

公开(公告)日 2003.9.10

分类号 A61K35/78 A61K35/12 A61K35/36

A61K35/64 A61K35/55 A61K35/56

A61K35/28 A61P19/08

申请(专利)号 00124955.X

申请日 2000.9.27

申请(专利权)人 陈忠彦

地址 154500 黑龙江省勃利县新起街卫生所

发明(设计)人 陈忠彦

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 刘筑容

摘要 一种治疗股骨头坏死的中药制剂及其制备方法,该制剂是由药剂 1:红花、阿胶、熟地、桃仁、乳香、甲珠、山甲、三七、细辛、马前子、当归、菟丝子、丹参、牛膝、白芍、黄芪、续断、地风、木瓜、地龙、全虫、僵虫、青风藤、蜈蚣、麝香,药剂 2:猪下车、土虫和外用药:木炭、黄柏、半夏、方海、乌鸡头、乌鸡爪、腿、白糖组成。该制剂疗效好,见效快,治愈率高,是一种能制本的中药制剂。

名称 治疗脂肪肝的中成药

公开(公告)号 1120715

公开(公告)日 2003.9.10

分类号 A61K35/78 A61P1/16

申请(专利)号 00125717.X

申请日 2000.10.18

申请(专利权)人 沈丕安 毕瑾年

地址 200433 上海市政通路 118 弄 20 号 1403 室

发明(设计)人 沈丕安 毕瑾年

专利代理机构 上海世贸专利代理有限责任公司

代理人 李浩东

摘要 一种治疗脂肪肝的中成药,以败酱草、生大黄、女贞子、地骨皮、焦决明、金银花、花生壳为原料按常规的中成药加工方法制成的胶囊或其它剂型,各药的配伍强化了降血脂的效果,有利于提高人体免疫功能、提高细胞免疫、抑制体液免疫、促进肝细胞的修复与新生,从而降低 ALT、AST、 γ -GT 等指标,是专用于消除脂肪肝的药物。

名称 一种治疗骨刺的膏药及其生产工艺

公开(公告)号 1120716

公开(公告)日 2003.9.10

分类号 A61K35/78 A61K35/36 A61K35/64

A61K35/55 A61K31/045 A61K31/125

A61K33/24 A61P19/08

申请(专利)号 00126927.5

申请日 2000.9.2

申请(专利权)人 杨献志

地址 057750 河北省馆陶县新华街双拥门诊部

发明(设计)人 杨献志

摘要 骨刺消膏药及其生产工艺是一种治疗骨刺引起的颈腰腿痛的良药,它主要由生马钱子、木鳖子、生川乌等 3 种药煎制而成,然后使用时在煎制成的膏药上撒上麝香、冰片等 4 种混合好的药沫,外贴于骨质增生部位,每周 1 贴,4 周 1 疗程。本发明膏药通过 164 名患者使用,经过 1-2 疗程治疗,痊愈 123 人,显效 41 人,有效率 100%,有过敏反应者除外。

名称 一种膏药

公开(公告)号 1120717

公开(公告)日 2003.9.10

分类号 A61K35/78 A61K35/64 A61K9/06

A61P19/08

申请(专利)号 00128718.4

申请日 2000.9.9

申请(专利权)人 薛继清

地址 152500 黑龙江省伊春市新兴西路科技大楼伊春市

科技局

发明(设计)人 薛继清

摘要 本发明是一种膏药,由川乌、蜈蚣、葛根、山龙、羌活、鸡血藤、土虫、山楂、红花、秦艽、乳香、没药、木瓜、血竭、白芷、南星、甘草、生地、磁石、生马前、麻油、樟

发明专利权授予

丹制成, 该膏药具有祛风散寒、活血化瘀、软化增生骨质等功能, 主治腰间盘突出、颈椎等疾病, 是目前治疗上述疾病的一种较理想的膏药。

名称 用于治疗慢性肝纤维化的复方马棘药

公开(公告)号 1120718

公开(公告)日 2003.9.10

分类号 A61K35/78 A61P1/16

申请(专利)号 00134666.0

申请日 2000.11.24

申请(专利权)人 王正

地址 750004 宁夏回族自治区银川市宁夏医学院附属医院消化内科

发明(设计)人 王正

专利代理机构 宁夏专利服务中心

代理人 郭立宁

摘要 本发明属于中成药领域, 特别是涉及治疗肝病的中成药。该药的组方为马棘和苦豆子, 其重量百分比分别为: 马棘 65-68%, 苦豆子 32-35%。根据贮罐的容量情况, 将原料药粉碎后按照配比投入到贮罐中, 经过萃取釜、解析釜 I、解析釜 II 和分离柱, 在温度 65-75℃, 压力 10Mpa 的情况下, 通过常规的 CO₂ 萃取工艺, 提取出成品药。本发明有抑制肝纤维化并使其逆转及降门脉压的作用, 有效率可达 66% 以上。

名称 芦荟含片及其制备方法

公开(公告)号 1120719

公开(公告)日 2003.9.10

分类号 A61K35/78 A61K9/20 A61P11/04

申请(专利)号 01108813.3

申请日 2001.2.22

申请(专利权)人 孙学文 杨淑珍

地址 154006 黑龙江省佳木斯市光复路东段佳木斯市木立保健饮品有限公司

发明(设计)人 杨淑珍 孙学文

摘要 本发明涉及保健品的一种芦荟含片及其制备方法: 由芦荟汁、金银花、薄荷、麦芽糊精、蔗糖、水份组成。其制备方法是: 将芦荟洗净、破碎、榨汁、过滤、汁液放于干盘内, 在干燥器内热风干燥至粉糊状, 再将金银花、薄荷、麦芽糊精、蔗糖、水份加入混合、制粒压片, 对声音嘶哑、声带疲劳、急慢性咽炎、咳嗽引起的咽喉肿痛、痒痛有特效, 并且有消炎、杀菌、防病治病、提高人体免疫功能的效果。

名称 治疗腰间盘突出的中药胶囊及其制作方法

公开(公告)号 1120720

公开(公告)日 2003.9.10

分类号 A61K35/78 A61K35/36 A61K35/64
A61K35/56 A61P19/08

申请(专利)号 01113851.3

申请日 2001.4.12

申请(专利权)人 付瑞忠

地址 150300 黑龙江省阿城市科委孟繁革转

发明(设计)人 付瑞忠 付丽双 付丽伟 付祥龙

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 王敦成

摘要 本发明提供的是一种治疗腰间盘突出的中药胶囊及其制作方法。产品的原料组成为三七 28-32g、血竭 28-32g、地龙 28-32g、土鳖虫 28-32g、乳香 9-11g、没药 9-11g、螃蟹 19-21g、儿茶 19-21g、自然铜 28-32g、杜仲 19-21g、炮甲珠 14-16g、山萸肉 9-11g、鹿角胶 9-11g、山药 14-16g、元胡

28-32g、徐长卿 19-21g、胎盘 34-36g、蛤蚧 40-45g、当归 14-16g、红花 9-11g、龟板 28-32g、鳖虫 28-32g、川牛膝 28-32g。用于治疗腰间盘突出症具有良好的效果。

名称 治疗痔疮的外用药膏

公开(公告)号 1120721

公开(公告)日 2003.9.10

分类号 A61K35/78 A61K31/045 A61K33/12
A61K35/64 A61P9/14

申请(专利)号 01114069.0

申请日 2001.6.15

申请(专利权)人 姜莉蔚

地址 130061 吉林省长春市朝阳区柳条路 11 号

发明(设计)人 姜莉蔚 徐冰娜 杜丽

摘要 本发明公开一种治疗痔疮的外用药膏, 是由公英、红花、滑石、乳香、大黄、没药(制)、土虫、血竭、三七、冰片组成, 通过传统中药炮制工艺制成外用药膏。本发明的特点是: 纯中草药制成, 具有活血化瘀、清热解毒、消散肿痛等功能, 标本兼治, 痊愈后不易复发, 疗效显著, 临床症状消失迅速, 无毒副作用, 适用于内痔、外痔、混合痔、痔核、瘀肿痛的治疗。

名称 一种治疗白癜风、外阴白斑及其它白斑的外用药物及其制备工艺

公开(公告)号 1120722

公开(公告)日 2003.9.10

分类号 A61K35/78 A61K31/55 A61K31/13
A61K31/12 A61P17/00

//A61K35/78, 35: 78, 31: 55, 31: 13, 31: 12

申请(专利)号 99114078.8

申请日 1999.2.25

申请(专利权)人 吴克

地址 215011 江苏省苏州市新区新升拥翠苑 5-108

发明(设计)人 吴克

专利代理机构 南京君陶专利代理有限责任公司

代理人 沈根水

摘要 本发明涉及的是一种治疗白癜风、外阴白斑及其它白斑的外用药物及其制备工艺。各成分及所占其总重量比: 盐酸氮芥 0.005%~0.1%, 二羟丙酮 0.5%~2%, 88%-93.4% 的补骨脂和 5%~10% 西藏红花的 95% 的酒精提取物, 月桂氮酮 1%~5%。除上述成分外可增加成分, 所增成分各占总重量的比: 可的松 0.5%~3%、敏乐定 1%~3%, 冰片 0.1%~1%, 麝香 0.1%~1%。制备工艺步骤分取西藏红花、补骨脂; 粉碎, 筛后混合搅拌均匀; 放入西藏红花、补骨脂的酒精含量为 95% 的酒精内浸泡; 过滤, 加入盐酸氮芥、二羟丙酮、月桂氮酮混合搅拌均匀; 消毒、包装。优点: 临床 100 例验证, 患者每日搽药一次, 快则 5 天见效, 慢则 20 天见效, 副作用小, 有效率 100%, 治愈率 60% 以上。

名称 灵芝保健品及其制备方法

公开(公告)号 1120723

公开(公告)日 2003.9.10

分类号 A61K35/84 A61P35/00

申请(专利)号 00115378.1

申请日 2000.4.12

申请(专利权)人 上海永业农科保健品有限公司

地址 200021 上海市顺昌路 10 号 210 座

发明(设计)人 唐庆九 周昌艳 杨焱 白韵琴

专利代理机构 上海交达专利事务所

代理人 石绮玥

摘要 本发明揭示了一种灵芝保健品及其制备方法。其组分为：纯度为 15% 的灵芝酸 15~60%，纯度为 30% 的灵芝多糖 10~35%，以及余量的灵芝破壁孢子粉。采用乙醇浸提和水提取的双重提取方法制备产品，可有效溶解、充分提取灵芝原料中的灵芝酸和灵芝多糖。乙醇浸提液和水浸提液分别经浓缩、干燥、定量复配，得灵芝保健品。采用本发明方法制备的灵芝保健品，可确保稳定、高含量的有效成分。经动物实验，对肿瘤的抑制率达 30% 以上。

名称 稳定的伽马干扰素液态组合物
 公开(公告)号 1120724
 公开(公告)日 2003.9.10
 分类号 A61K38/21 A61K47/00 A61P37/02
 申请(专利)号 94192046.1
 申请日 1994.5.4
 优先权 1993.5.12 US 08/060,327
 国际申请 PCT/US94/04928 1994.5.4
 国际公布 W094/26302 英 1994.11.24
 申请(专利权)人 基因技术公司
 地址 美国加利福尼亚州
 发明(设计)人 T·恩古阳
 专利代理机构 上海专利商标事务所
 代理人 林蕴和

摘要 本发明涉及含有 γ 干扰素(IFN- γ ，又称免疫干扰素)的稳定的液态药物组合物。具体地，本发明涉及含有多剂量的治疗有效量的 IFN- γ 的稳定的液态药物组合物可供重复施用。

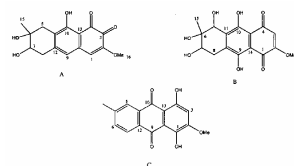
名称 治疗骨质疏松、增生的药物及其制备方法
 公开(公告)号 1120725
 公开(公告)日 2003.9.10
 分类号 A61K38/43 A61P19/10
 //(A61K35/43, 35:54, 38:02, 31:19)
 申请(专利)号 99115917.9
 申请日 1999.11.12
 申请(专利权)人 高同祥
 地址 714000 陕西省渭南市华山大街市直机关家属院居民楼东单元 3—1 号

摘要 一种治疗骨质疏松、骨质增生的药物，以鸡蛋壳、食用冰乙酸、植酸蛋白、溶菌酶为原料，利用鸡蛋壳、食用冰乙酸的反应生成物醋酸钙，作为病人的补钙剂，并通过植酸蛋白、溶菌酶的作用，调节人体的内分泌系统，帮助钙质吸收，减少骨钙流失，使人体的骨钙—血钙梯度、细胞内钙含量与细胞壁钙含量梯度恢复正常，促使已经钙化的软组织自行修复和再生，进而从根本上治愈骨质疏松和骨质增生。本发明还涉及这种药物的制备方法。

名称 抗肿瘤化合物及其制备方法和制药用途
 公开(公告)号 1120832
 公开(公告)日 2003.9.10
 分类号 C07C50/34 C12P7/26 A61K31/122
 A61P35/00
 申请(专利)号 01127630.4
 申请日 2001.7.12
 申请(专利权)人 中山大学
 地址 510275 广东省广州市新港西路 135 号中山大学科技处

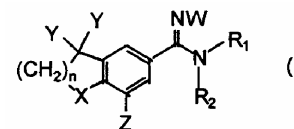
发明(设计)人 林永成 姜广策 吴雄宇 周世宁 张积仁

摘要 本发明涉及式 A、式 B 和式 C 化合物及其制备方法和在制备抗肿瘤药物中的应用。∴



名称 用作抗炎药的二氢苯并咪喃化合物
 公开(公告)号 1120838
 公开(公告)日 2003.9.10
 分类号 C07D307/79 C07D333/54 A61K31/343
 A61K31/381 A61P19/02
 申请(专利)号 97191976.3
 申请日 1997.1.30
 优先权 1996.2.1 US 08/595,086
 国际申请 PCT/US97/01316 1997.1.30
 国际公布 W097/28148 英 1997.8.7
 申请(专利权)人 范德比尔特大学
 地址 美国田纳西州
 发明(设计)人 M·W·舍尔茨 L·I·吴
 专利代理机构 上海专利商标事务所
 代理人 陈文青

摘要 本发明公开了一种具有结构式(I)的化合物，其中(a)n 为 1-3；(b)X 选自：O、S、SO 或 SO₂；(c)Y 各自独立地为氢，或 1-4



个碳原子的直链烷基、支链烷基或环烷基，或者 Y 相互结合在一起形成 3-7 个原子的烷烃环(alkanyl ring)；(d)Z 是氢，或 3-10 个非氢原子的直链烷基、支链烷基或环烷基；(e)W 是氢或直链烷基、支链烷基或环烷基，芳基、羟基或烷氧基；(f)R₁ 和 R₂ 各自独立地为氢，1-10 个碳原子的直链烷基、支链烷基或环烷基，芳基、杂环基、杂芳基、羟基、或烷氧基；或者 R₁ 和 R₂ 相互结合形成具有 3-7 个原子的环，其中有 1-3 个原子可以是杂原子。本发明还公开了包含上述化合物的药物组合物，以及用上述化合物治疗炎症或疼痛的方法。∴

名称 新颖药物组合物及其用途
 公开(公告)号 1120841
 公开(公告)日 2003.9.10
 分类号 C07D451/10 A61K31/46
 申请(专利)号 96195701.8
 申请日 1996.7.31
 优先权 1995.8.1 DE 19528145.4
 国际申请 PCT/EP96/03364 1996.7.31
 国际公布 W097/05136 德 1997.2.13
 申请(专利权)人 贝林格尔·英格海姆公司
 地址 联邦德国英格海姆
 发明(设计)人 罗尔夫·班豪泽 理查德·赖克尔
 专利代理机构 北京市柳沈律师事务所
 代理人 范明娥

摘要 (内，顺式)-(-)-3-(3-羟基-1-氧基-2-苯丙氧基)-8-甲基-8-(甲基乙基)-8-氮杂二环[3, 2, 1]辛烷的 L-(-)-对映体由于具有显著强力和持久的效果，适于作为以吸入方式给药以治疗呼吸道的活性物质。

名称 香菇多糖单体衍生物、其制备方法及应用