

# 中国专利分类公报

发明专利权授予 2003

药 物 分册（二）

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

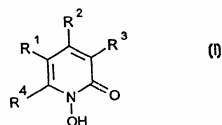
统一书号：17242-10234

编号：06SD-0302

公开（公告）日：2003. 4. 2——2003. 6. 25

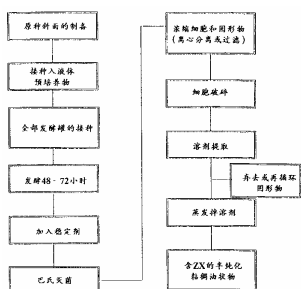
**名称** 1-羟基-2-吡啶酮类化合物用于治疗皮脂溢性皮炎的用途  
**公开(公告)号** 1104231  
**公开(公告)日** 2003.4.2  
**分类号** A61K7/06 A61K7/48 A61P17/08  
**申请(专利)号** 97198266.X  
**申请日** 1997.9.16  
**优先权** 1996.9.27 DE 19639818.5  
**国际申请** PCT/EP97/05070 1997.9.16  
**国际公布** W098/13009 德 1998.4.2  
**申请(专利权)人** 阿文蒂斯药物德国有限公司  
**地址** 联邦德国法兰克福  
**发明(设计)人** M·博恩 K·T·克拉米尔 A·马库斯  
**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** 李华英

**摘要** 式 I 的化合物适用于生产用于治疗皮脂溢性皮炎的药物。



**名称** 治疗人黄斑变性的纯玉米黄质 3R-3' R 立体异构体  
**公开(公告)号** 1104235  
**公开(公告)日** 2003.4.2  
**分类号** A61K31/07 A61P27/02  
**申请(专利)号** 96198014.1  
**申请日** 1996.10.30  
**优先权** 1995.10.31 US 08/551,166  
 1995.10.31 US 08/551,153  
**国际申请** PCT/US96/17563 1996.10.30  
**国际公布** W097/16175 英 1997.5.9  
**申请(专利权)人** 应用食品生物技术公司  
**地址** 美国密苏里州  
**发明(设计)人** K·M·卡耐特 D·L·吉尔哈特  
**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** 郭建新

**摘要** 公开了制备和纯化玉米黄质的 3R-3' R 立体异构体的方法和调合物, 其中的立体异构体作为单独的可检测的异构体用作人的药物或维生素、特别是用于治疗患黄斑变性的患者。只含有所需的 3R-3R' 立体异构体的玉米黄质制剂可由多食黄杆菌(Flavobacterium multivorum)菌株(ATCC 登记号 55238)生产。应用微生物发酵合成之后, 通过简便而价廉的方法如溶剂提取可将玉米黄质浓缩至 5-20wt%。需要的话, 还可以由其它方法纯化至高得多的浓度。



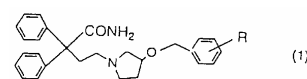
**名称** 一种治疗胃病的口服液  
**公开(公告)号** 1104236  
**公开(公告)日** 2003.4.2  
**分类号** A61K31/195 A61K33/00 A61K31/28  
 A61P1/04 A61P1/14  
**申请(专利)号** 94117225.2  
**申请日** 1994.10.14  
**申请(专利权)人** 屈耀华  
**地址** 710004 陕西省西安市西二路万景花园景上阁 220 号

**发明(设计)人** 屈耀华  
**摘要** 本发明一种治疗胃病的口服液以纯天然复合氨基酸合剂等五种配方以不同的比例所组成, 制备以这五种作为配方的一种治疗胃病的口服液, 其工艺科学, 易操作, 这种口服液无毒副作用, 对各种胃溃疡、胃炎等有明显的疗效, 口服方便。口服液主要用于治疗胃病。

**名称** 霉酚酸盐的包有肠溶衣的药物组合物  
**公开(公告)号** 1104238  
**公开(公告)日** 2003.4.2  
**分类号** A61K31/365 A61P37/06  
**申请(专利)号** 97193760.5  
**申请日** 1997.4.10  
**优先权** 1996.4.12 GB 9607564.3  
 1996.10.24 GB 9622028.0  
**国际申请** PCT/EP97/01800 1997.4.10  
**国际公布** W097/38689 英 1997.10.23  
**申请(专利权)人** 诺瓦提斯公司  
**地址** 瑞士巴塞尔  
**发明(设计)人** B·哈伯林 C·P·马克 A·梅恩泽  
**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** 本发明提供了包含霉酚酸盐的药物组合物, 该组合物适于在肠道上部释放霉酚酸盐。

**名称** 新颖的 N-取代的吡咯烷衍生物及其制备方法  
**公开(公告)号** 1104239  
**公开(公告)日** 2003.4.2  
**分类号** A61K31/40 C07D207/12 A61P1/00  
**申请(专利)号** 97180257.2  
**申请日** 1997.11.26  
**优先权** 1996.12.2 JP 336353/1996  
**国际申请** PCT/JP97/04306 1997.11.26  
**国际公布** W098/24431 日 1998.6.11  
**申请(专利权)人** 杏林制药株式会社  
**地址** 日本东京  
**发明(设计)人** 宫地弘幸 星野正人 安藤尚基 小林文义

**专利代理机构** 上海专利商标事务所  
**代理人** 陈文青  
**摘要** 一种新颖的 N-取代的吡咯烷衍生物, 它对平滑肌毒碱受体有高的选择性和强效拮抗作用, 它可用来治疗过敏性肠综合征等, 其特征在于是通式(1)表示的化合物, 其中 R 表示氢原子、卤原子或低级烷氧基, 以及其制备方法。



**名称** 含有阿莫西林三水合物和克拉维酸钾的组合物及其制备方法和应用  
**公开(公告)号** 1104240  
**公开(公告)日** 2003.4.2  
**分类号** A61K31/43 A61P31/04 A61K31/42  
**申请(专利)号** 96195022.6  
**申请日** 1996.5.2  
**优先权** 1995.5.3 GB 9508989.2  
 1995.11.18 GB 9523655.0  
**国际申请** PCT/EP96/01881 1996.5.2  
**国际公布** W096/34605 英 1996.11.7  
**申请(专利权)人** 史密克克莱恩比彻姆有限公司

## 发明专利权授予

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 R·P·巴克斯 M·G·拉姆瑟

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 马崇德 温宏艳

摘要 提供了儿童的水性液体悬浮液制剂,该制剂包含阿莫西林三水合物和克拉维酸钾,二者的比例为6:1到8:1,使用剂量方案为每天两次,用于治疗细菌感染。

名称 1—(2—萘—2—基乙基)—4—(3—三氟甲基苯基)—1,2,3,6—四氢吡啶用于制备治疗肌萎缩性脊髓侧索硬化的药物的用途

公开(公告)号 1104241

公开(公告)日 2003.4.2

分类号 A61K31/44 A61P21/00

申请(专利)号 96198508.9

申请日 1996.10.25

优先权 1995.10.26 FR 9512635  
1996.6.13 FR 9607336

国际申请 PCT/FR96/01674 1996.10.25

国际公布 W097/15304 法 1997.5.1

申请(专利权)人 萨诺费合成实验室

地址 法国巴黎

发明(设计)人 P·多伊勒特 J·福尼尔

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 李华英

摘要 本发明公开了1-(2-萘-2-基乙基)-4-(3-三氟甲基苯基)-1,2,3,6-四氢吡啶或它与药物可接受的酸的加成盐用于制备治疗肌萎缩性脊髓侧索硬化(ALS)的药物的用途。

名称 依匹斯汀在治疗疼痛中的用途

公开(公告)号 1104242

公开(公告)日 2003.4.2

分类号 A61K31/55 A61P25/06

申请(专利)号 96198279.9

申请日 1996.11.13

优先权 1995.11.14 DE 19542281.3

国际申请 PCT/EP96/04957 1996.11.13

国际公布 W097/17971 德 1997.5.22

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 伯吉特·贾恩 克里斯托弗·J·M·米德

专利代理机构 北京市柳沈律师事务所

代理人 范明娥

摘要 本发明是关于使用依匹斯汀作为治疗疼痛,尤其是偏头痛,宾-霍顿(Bing-Horton)综合症,紧张性头疼,肌肉痛,炎性疼痛或神经痛的药物。

名称 芳化酶抑制剂用于制备治疗男性雄激素相对缺乏的药物的用途

公开(公告)号 1104243

公开(公告)日 2003.4.2

分类号 A61K31/5685 A61P5/26

申请(专利)号 95195216.1

申请日 1995.9.22

优先权 1994.9.22 DE P4435368.5

国际申请 PCT/EP95/03733 1995.9.22

国际公布 W096/09057 德 1996.3.28

申请(专利权)人 舍林股份公司

地址 联邦德国柏林

发明(设计)人 A·拉德勒麦尔 U-F·哈伯尼施特

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 黄泽雄

摘要 本发明涉及芳化酶抑制剂用于制备治疗男性雄激素相对缺乏的药物。按照本发明优选的选择性的芳化酶抑制剂有阿他美坦,福美司坦,喷特罗唑,阿美代司,法得罗唑,CGS 20267和/或伏罗唑。

名称 生理学上可接受的钒化合物、盐和配合物的应用

公开(公告)号 1104244

公开(公告)日 2003.4.2

分类号 A61K33/24 A61K31/555 A61P17/02  
A61P43/00

申请(专利)号 98809293.X

申请日 1998.7.29

优先权 1997.7.29 NL 1006681

国际申请 PCT/NL98/00431 1998.7.29

国际公布 W099/06056 英 1999.2.11

申请(专利权)人 古斯特控股公司

地址 荷兰本德

发明(设计)人 孔拉德斯·戈沙尔·古

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 本发明涉及生理学上可接受的钒化合物、盐或配合物在制备用于预防性治疗组织的继发性损伤的药物组合中作为活性成分的用途,所述继发性损伤是由主要周围组织、特别是周围组织的原发性损伤所诱发的,而且是创伤作用的结果。

名称 处理人参及其它中草药材提取物中农药残留的方法

公开(公告)号 1104245

公开(公告)日 2003.4.2

分类号 A61K35/78 A61P33/08

申请(专利)号 00103346.8

申请日 2000.3.2

申请(专利权)人 刘莉

地址 134500 吉林省抚松县环城路23号宏久公司

发明(设计)人 刘莉 冯涛

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 本发明是一种处理包括人参在内的中草药液态提取物农药残留的方法,其特点是在液态提取物中加入氧化镁,经搅拌、沉降、过滤、浓缩、干燥即得到所需的产品。本发明的方法简单,生产成本低,产品中 DDT、BHC、PCNB 均小于 10ppb,完全符合出口产品要求,可获得较大的经济效益。

名称 一种治疗肛肠疾病的熏洗液及制备方法

公开(公告)号 1104246

公开(公告)日 2003.4.2

分类号 A61K35/78 A61K35/64 A61K31/125  
A61K33/06 A61K31/045 A61P9/14

申请(专利)号 00103966.0

申请日 2000.3.17

申请(专利权)人 烟台市中医医院

地址 264002 山东省烟台市幸福路39号

发明(设计)人 蔡英奇 李树正 苏兴佰 王卫平  
吕程序

**摘要** 一种治疗肛肠疾病的熏洗液及制备方法,由无花果、黄柏、五倍子、马齿苋、樟脑、白矾、冰片、花椒、大黄等中草药中提取,对肛肠类疾病如痔疮、肛裂、肛瘘等有清除除湿、收敛消肿、缩痔等效果,有使用方便,无毒副作用,制备生产工艺简便、无复发的优点,经近10年的临床试验,总有效率96.9%以上。

名称 一种治疗宫颈糜烂、阴道炎的栓剂  
 公开(公告)号 1104247  
 公开(公告)日 2003.4.2  
 分类号 A61K35/78 A61K33/06 A61K35/64  
 A61K9/02 A61P15/02  
 申请(专利)号 00123869.8  
 申请日 2000.8.24  
 申请(专利权)人 王双计  
 地址 030012 山西省太原市并州西街46号山西省中医药研究院  
 发明(设计)人 王双计 曹志向 刘光珍  
 专利代理机构 山西太原科卫专利事务所  
 代理人 田兰凤

**摘要** 一种治疗宫颈糜烂、阴道炎的栓剂,是以黄柏、莪术、扁蓄、枯矾、花椒、蜂蜜为原料制成的药剂。将黄柏、莪术、扁蓄、枯矾、花椒五味粉碎成细粉;将甘油、明胶、蒸馏水的混合物水浴加热溶化,作为基质;再将上述药粉及蜂蜜乘热加入基质中,搅匀、浇模,自然冷却,装袋、密封灭菌即得。本发明疗效显著,制备工艺科学合理,疗程短,无毒副作用,能标本兼治,临床总有效率达86%以上,优于目前同类药物,是防治宫颈糜烂、阴道炎等妇科疾患的良药。

名称 一种治疗结核病和肝炎的中药  
 公开(公告)号 1104248  
 公开(公告)日 2003.4.2  
 分类号 A61K35/78 A61K35/56 A61K35/55  
 A61K33/26 A61P1/16 A61P31/06  
 申请(专利)号 00124824.3  
 申请日 1997.9.4  
 申请(专利权)人 田丽华  
 地址 161005 黑龙江省齐齐哈尔市永安大街66号齐齐哈尔军分区门诊部  
 发明(设计)人 田丽华  
 专利代理机构 小松专利事务所  
 代理人 陈祚龄

**摘要** 一种治疗结核病和肝炎的中药,是在研究祖传秘方及中药各种理论的基础上,并经临床多年观察研制出的纯中草药成药,共有三种配方,其中配方(一)由36味中药,配方(二)由8味中药,配方(三)由13味中药炮制而成,治疗时根据不同阶段和辨证,选用不同号的配方,用米醋稀释后口服,经多年临床治疗,有效率达98.6%以上。

名称 七合接骨膏附稳骨擦剂  
 公开(公告)号 1104249  
 公开(公告)日 2003.4.2  
 分类号 A61K35/78 A61K9/06 A61P19/00  
 申请(专利)号 97119790.3  
 申请日 1997.11.18  
 申请(专利权)人 刘道成  
 地址 467300 河南省鲁山县技术监督局李金水(收转)刘道成  
 发明(设计)人 刘道成

**摘要** “七合接骨膏附稳骨擦剂”。技术领域属中药加工制造。膏药技术特征:组成方中的中草药,洗净,分别用传统炮制方法炮制后加入麻油、羊脂置锅内文火煎熬出中药有效成份,滤去药渣放入铅丹使之皂化,熬至滴注成珠,放冷水中溶去残余铅化物,再放入锅内熬化加不耐高温及易挥发的药物,即成黑膏药。擦剂技术特征:在组成方中去掉麻油、羊脂、铅丹。炮制同上,煎熬浓缩稠膏状,用75%酒精提取3次除沉淀,加白酒稀释,静放,取上清液瓶装。用途:续筋接骨,治疗各种骨折、跌打损伤和软组织损伤。

名称 心脏瓣膜再生胶囊  
 公开(公告)号 1104250  
 公开(公告)日 2003.4.2  
 分类号 A61K35/78 A61K35/84 A61K31/573  
 A61P9/00  
 申请(专利)号 98108554.7  
 申请日 1998.5.11  
 申请(专利权)人 刘文虎  
 地址 024036 内蒙古自治区赤峰市松山区王府乡王府村  
 发明(设计)人 刘文虎

**摘要** 所属领域:药品心脏瓣膜再生胶囊主要解决的是:改变现在单一的手术治疗风湿性心脏瓣膜病的格局,用药物治愈风湿性心脏瓣膜病,心脏瓣膜再生胶囊由1号主攻胶囊和2号辅助增效胶囊组成。心脏瓣膜再生胶囊1号主攻胶囊每粒胶囊由:蒙古酸果、灵芝、麦冬等组成。心脏瓣膜再生胶囊2号辅助增效胶囊每粒胶囊由:绞股蓝、冬虫夏草、黄芪组成。心脏瓣膜再生胶囊1号、2号主要用于风湿性心脏病瓣膜关闭不全,及风湿性心脏病瓣膜狭窄的治疗。

名称 治疗骨髓炎的内服药物  
 公开(公告)号 1104251  
 公开(公告)日 2003.4.2  
 分类号 A61K35/78 A61K35/32 A61K35/56  
 A61P19/00  
 申请(专利)号 98112628.6  
 申请日 1998.9.13  
 申请(专利权)人 郭元山  
 地址 424300 湖南省临武县科技局杜国伟  
 发明(设计)人 郭元山

**摘要** 本发明公开了一种治疗骨结核、骨髓炎的治疗药物及与之相应的治疗方法。本发明治疗药物,包括有内服药和外服药,内服药包括没药、乳香、川贝、当归、田七、黄其、炮甲等成分,外用药包括一支蒿、人头发、药精、石传子等成分,外用药的各味成分研磨成粉末,用高度白酒混入浸泡成剂。本发明的治疗方法是利用外用药物揉擦患处,配合内服药进行综合治疗,根据病情的轻重对外用药物揉擦患处采用不同方法。本发明具有去淤消毒、破淤生血,舒筋止痛,去风化毒,使患者迅速恢复正常,治愈率较高的特点。

名称 降胆固醇保健油及其制法  
 公开(公告)号 1104252  
 公开(公告)日 2003.4.2  
 分类号 A61K35/78 A61K31/355 A61P3/06  
 申请(专利)号 99105934.4  
 申请日 1999.4.26  
 申请(专利权)人 中国科学院植物研究所  
 地址 100093 北京市海淀区香山南辛村20号  
 发明(设计)人 宋广巍 黎大爵  
 专利代理机构 上海智信专利代理有限公司

## 发明专利权授予

代理人 李 柏

**摘要** 本发明属于保健食品,特别涉及降胆固醇保健油及其制法。把红花籽油:米糠油=0.3-1:1-1.8做成调和油;月见草油:维生素E=1-2:1-2混合制成具有生理活性物质的油脂;最后,将调和油:生理活性物质=1-10:0.01-0.1混合制成降胆固醇保健油。为了减小月见草油的异味,在生理活性物质中可再加芝麻油,该保健油可降低血液中胆固醇、总脂、甘油三脂的含量,抑制动脉粥样硬化发生、发展,防止血管凝固。

名称 一种强身健体、增强机体免疫功能的药

公开(公告)号 1104253

公开(公告)日 2003.4.2

分类号 A61K35/78 A61K35/64 A61P3/10

申请(专利)号 99106690.1

申请日 1999.5.25

申请(专利权)人 青海省老年医学研究所

地址 810007 青海省西宁市共和路2号

发明(设计)人 张鑫生 郝爱旗 阿祥仁 吕雪梅  
齐文斌

专利代理机构 青海省专利服务中心

代理人 全宏毅

**摘要** 一种强身健体、增强机体免疫功能的药,其特征在于它是以下列每片用量的重量百分比的活性原料制成的:唐古特青兰 0.1-99% 黄柏 0.1-80% 烈香杜鹃 0.1-99% 甘草 0.1-99% 手掌参 0.1-99% 红景天 0.1-99% 该药可调节和改善人体内氧自由基代谢失衡,增强机体红细胞免疫功能,改善机体血氧分压,具有抗缺氧、增加机体组织供氧,改善微循环降低血液粘度,对心、脑、肺缺血缺氧性疾患有一定的治疗和预防作用,对各种疾病引起的体弱无力等症功效显著。该药疗效高,无毒副作用。

名称 骨伤接骨液

公开(公告)号 1104254

公开(公告)日 2003.4.2

分类号 A61K35/78 A61K35/56 A61K31/045  
A61P19/08

申请(专利)号 99124948.8

申请日 1999.12.25

申请(专利权)人 韦兴山

地址 530112 广西壮族自治区武鸣县罗波镇旧陆斡村三组

发明(设计)人 韦兴山

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** 本发明提供了一种骨伤接骨液,选用透骨消、大驳骨、大罗伞、小叶买麻藤、石油菜、羊角藤等19味中草药,经浸泡、水煎、加入生螃蟹、过滤、加冰片等工艺制成。该骨伤接骨液能加速骨痂形成,能在夹板、石膏固定上应用,具有使用方便、疗效迅速,不受固定器影响,用药后降低骨折、跌打损伤愈合后产生后遗症的机会。而且止痛消肿快,能集消肿止痛、活血祛瘀、接骨除痹的优点,对于跌打损伤,骨折的早、中、晚期各阶段都适用。

名称 一种高活性灵芝多糖和高含量灵芝酸的水提取工艺方法

公开(公告)号 1104255

公开(公告)日 2003.4.2

分类号 A61K35/84 A61P37/02

申请(专利)号 96116559.6

申请日 1996.10.31

申请(专利权)人 高益槐

地址 352200 福建省古田县 614 中路一支路 12 号古田县  
利达菌果开发研究所

发明(设计)人 高益槐 陈国良 高益猛 高 鹤

**摘要** 一种高活性灵芝多糖和高含量灵芝酸的制备方法,包括备料——破碎——水提取——过滤水提液——浓缩处理——加辅料拌和——烘干等工序,其特征是水提取是在减压低温条件下进行水煮提取,又在低压条件下加温浓缩后进行冻融处理,又进行低压条件下第二次浓缩在减压条件下烘干。本发明的提取、浓缩及烘干工序都是在减压和低温工艺条件下进行,又经一次冻融处理。与传统技术相比,本发明中灵芝多糖的药理活性可提高300~500%,提取物的得率提高40%,灵芝酸含量大大提高,腺苷等其它有效成分的得率也相应提高了。

名称 含 PDGF 和维生素 D 的刺激成骨细胞生长的组合物

公开(公告)号 1104257

公开(公告)日 2003.4.2

分类号 A61K38/18 A61P19/00  
//(A61K38:18,31:59)

申请(专利)号 94191916.1

申请日 1994.3.29

优先权 1993.3.29 US 08/038,325

国际申请 PCT/US94/03331 1994.3.29

国际公布 W094/22463 英 1994.10.13

申请(专利权)人 津莫吉尼蒂克斯公司

地址 美国华盛顿

发明(设计)人 E·E·穆尔

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 杜京英

**摘要** 公开刺激成骨细胞生长的方法和组合物。以足以刺激细胞生长的量向成骨细胞施用含有血小板衍生的生长因子和维生素D的组合物。该方法可用于促进成骨细胞体外生长或促进骨缺陷的体内愈合。

名称 能够影响染色质或染色体去浓缩的多肽及其制备方法

公开(公告)号 1104440

公开(公告)日 2003.4.2

分类号 C07K14/47 A61K38/17 C12Q1/68  
A61P43/00

申请(专利)号 95192058.8

申请日 1995.2.10

优先权 1994.2.10 GB 9402586.3

国际申请 PCT/GB95/00264 1995.2.10

国际公布 W095/21860 英 1995.8.17

申请(专利权)人 西梅格有限公司

地址 英国威尔士

发明(设计)人 M·赫尔滕 S·巴纳杰

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** 本发明涉及通过分别将物质加入到浓缩的或去浓缩的染色质/染色体中而使染色质或染色体去浓缩和/或浓缩的方法。具体地说,本发明涉及在细胞循环的分裂间期去浓缩并随后可选择地再浓缩细胞中染色质的方法,以及在破碎精子后浓缩染色质/染色体的方法。本发明还涉及用于去浓缩和/或浓缩染色质/染色体的物质以及含有所述物质的试剂盒,和在染色质/染色体分析,生殖,特别是生育力评价,不育症诊

断和治疗, 临床或自然辅助受孕以及避孕中利用这些物质的方法。一被鉴定的具体因子是去浓缩因子, 其分子量为 20kDa, 可得自海拉细胞。

名称 修饰的人 C3 蛋白质  
公开(公告)号 1104501  
公开(公告)日 2003. 4. 2  
分类号 C12N15/12 C12N15/57 C07K14/47  
C12N9/64 A61K38/48 A61K38/17  
A61K47/48 A61P37/00

申请(专利)号 95194984. 5  
申请日 1995. 9. 8  
优先权 1994. 9. 8 GB 9418147. 6  
1995. 5. 4 GB 9509102. 1  
国际申请 PCT/GB95/02121 1995. 9. 8  
国际公布 W096/07738 英 1996. 3. 14  
申请(专利权)人 艾姆特兰有限公司  
地址 英国伦敦  
发明(设计)人 R·A·哈里森 T·C·法里依斯  
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 李瑛

摘要 本发明提供了能形成稳定的 C3 转化酶的修饰的天然补体途径蛋白质。优选地, 这些修饰蛋白质是修饰的人体 C3 蛋白质。本发明也提供了编码这些蛋白质的 DNA 序列和 DNA 构建体。本发明还提供了由这些蛋白质和特定的结合组分(如抗体)组成的缀合物以及这些蛋白质和/或缀合物在医疗上的用途。

名称 包含酪蛋白糖大分子肽的贮存稳定性洁齿剂组合物

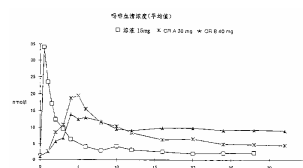
公开(公告)号 1104884  
公开(公告)日 2003. 4. 9  
分类号 A61K7/16 A61P1/02  
申请(专利)号 97194124. 6  
申请日 1997. 4. 14  
优先权 1996. 4. 26 US 08/639, 871  
国际申请 PCT/US97/06195 1997. 4. 14  
国际公布 W097/40811 英 1997. 11. 6  
申请(专利权)人 科尔加特·帕尔莫利弗公司  
地址 美国纽约  
发明(设计)人 张云坡 A·加法尔  
专利代理机构 中国国际贸易促进委员会专利商标事务所  
代理人 任宗华

摘要 含有抗菌性酪蛋白糖大分子肽、阴离子表面活性剂和水解蛋白稳定剂的稳定口腔组合物, 该组合物可稳定酪蛋白糖大分子肽不受阴离子表面活性剂存在引起的钝化, 并基本上不降低其抗菌性。

名称 缓释制剂  
公开(公告)号 1104891  
公开(公告)日 2003. 4. 9  
分类号 A61K9/26 A61K31/485 A61P25/04  
申请(专利)号 94190160. 2  
申请日 1994. 3. 24  
优先权 1993. 3. 30 SE 9301057—7  
国际申请 PCT/SE94/00264 1994. 3. 24  
国际公布 W094/22431 英 1994. 10. 13  
申请(专利权)人 法马西雅公司  
地址 瑞典乌普萨拉

发明(设计)人 B·奥尔森 M·A·普桑嫩  
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

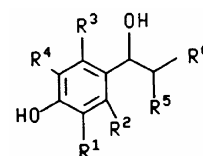
摘要 本发明描述了一种新颖的药物制剂, 该制剂含有许多被屏障膜包衣的咖啡盐颗粒, 其可在每日给药一次的剂量间隔的主要时间内提供缓慢的, 较好的是与 pH 值无关的咖啡释放, 与已知的咖啡制剂相比, 其可明显的降低血浆浓度的波动。本发明还公开了制备上述制剂的方法以及这类制剂用于制备治疗严重慢性疼痛止痛药的用途。



名称 采用神经保护剂治疗耳鸣的方法  
公开(公告)号 1104892  
公开(公告)日 2003. 4. 9  
分类号 A61K31/05 A61K31/055 A61K31/35  
A61K31/40 A61K31/4015 A61K31/445  
A61K31/45 A61P27/16

申请(专利)号 96112326. 5  
申请日 1996. 9. 13  
优先权 1995. 9. 15 US 003855  
申请(专利权)人 美国辉瑞有限公司  
地址 美国纽约州  
发明(设计)人 斯蒂文·B·桑兹  
专利代理机构 北京市柳沈律师事务所  
代理人 巫肖南

摘要 治疗哺乳动物耳鸣的方法, 该方法包括给需要治疗的哺乳动物施用治疗有效量的下式化合物或其可药用盐; 其中 R<sup>1</sup>-R<sup>6</sup> 在此说明书中定义。



(I)

名称 经皮吸收类型妥洛特罗制剂及其制备方法  
公开(公告)号 1104893  
公开(公告)日 2003. 4. 9  
分类号 A61K31/137 A61K9/70 A61P11/06  
A61P11/08

申请(专利)号 96198929. 7  
申请日 1996. 8. 28  
优先权 1995. 10. 17 JP 268465/1995  
国际申请 PCT/JP96/02422 1996. 8. 28  
国际公布 W097/14411 日 1997. 4. 24  
申请(专利权)人 日东电工株式会社 北陆制药株式会社  
地址 日本大阪府茨木市  
发明(设计)人 中川武明 仲野善久 大塚三郎  
专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司  
代理人 吴玉和 杨丽琴

摘要 本发明涉及经皮吸收类型妥洛特罗制剂, 该制剂含有载体和由在叠片层上含有平均颗粒大小为 2-20 μm 的妥洛特罗微晶的主要由合成橡胶组成的粘结层。具体地说, 经皮吸收类型妥洛特罗制剂可按下列方法得到: 将妥洛特罗和主要由合成橡胶组成的粘结剂溶解在良好的溶剂中, 并使得到的溶液再次结晶。此外, 本发明还涉及制备经皮吸收类型妥洛特罗制剂的方法, 该方法包括将主要由合成橡胶组成的粘结剂和妥洛特罗溶解在良好的溶剂中, 将得到的粘结剂溶液施于释放膜的表面, 干燥, 得到粘结层, 将粘结层转移到载体上,

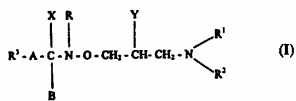
## 发明专利权授予

并于 10-30℃再次结晶,形成均匀地分散在其中的含有平均颗粒大小为 2-20 μm 妥洛特罗微晶的粘结层。本发明的经皮吸收类型妥洛特罗制剂在妥洛特罗的药效持续作用方面是优良的。本发明的制备方法能够有效的生产上述制剂。

名称 含有羟脂肪酸衍生物的药物组合物  
公开(公告)号 1104894  
公开(公告)日 2003.4.9  
分类号 A61K31/15 A61P9/10 A61K31/455  
A61P21/00 A61P25/28

申请(专利)号 96197805.8  
申请日 1996.9.26  
优先权 1995.9.29 HU P9502843  
国际申请 PCT/HU96/00053 1996.9.26  
国际公布 W097/13504 英 1997.4.17  
申请(专利权)人 N 基因研究实验室公司  
地址 美国纽约  
发明(设计)人 P·利特蒂纳吉 B·素米吉 L·维格  
专利代理机构 中国国际贸易促进委员会专利商标事务所  
代理人 李华英

摘要 本发明涉及适于保护线粒体基因组和/或线粒体免受损伤或治疗与这种损伤相关联的疾病的药物组合物,所说的组合物含有式(I)的羟脂肪酸衍生物或其药学上可接受的酸加成盐。



名称 含有反胺苯环醇物质和乙酰氨基苯的组合物及其应用  
公开(公告)号 1104895  
公开(公告)日 2003.4.9  
分类号 A61K31/165 A61K31/136 A61P29/00  
申请(专利)号 98107417.0  
申请日 1992.10.24

申请(专利权)人 奥索麦克尼尔药品公司  
地址 美国新泽西州  
发明(设计)人 R·B·拉发 J·L·沃特  
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 本发明涉及一种包括反胺苯环醇和乙酰氨基苯的组合物及其应用。所用的反胺苯环醇涉及各类反胺苯环醇。该组合物可用来治疗药理学上的疼痛和咳嗽引起的症状。所述组合物很少有类鸦片的副作用,例如滥用性、耐受性、便秘和呼吸抑制。此外,组合物的各组分在一定比例范围内,该组合物的药物效果是超相加的(增效的)。

名称 作为细胞程序死亡抑制剂的 RAR-γ 拮抗剂配体或 RAR-α 激动剂配体  
公开(公告)号 1104896  
公开(公告)日 2003.4.9  
分类号 A61K31/192 A61K31/455 A61P37/00  
A61P25/28 A61P1/16 A61P9/10  
A61P27/12 A61P17/14 A61P17/00  
A61P37/06

申请(专利)号 96198770.7  
申请日 1996.10.8  
优先权 1995.10.11 FR 95/11946  
国际申请 PCT/FR96/01569 1996.10.8  
国际公布 W097/13506 法 1997.4.17

申请(专利权)人 盖尔德马皮肤病学国际研究中心  
地址 法国瓦尔邦尼  
发明(设计)人 L·费苏斯 Z·索戴 U·雷赫尔特  
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 至少一种选自 RAR-α 型受体的特异性激动剂配体和 RAR-γ 型受体的特异性拮抗剂配体的配体在制备用于降低至少一种细胞种群的细胞程序死亡率的药物组合物中的应用。该组合物特别适用于治疗与至少一个细胞种群中细胞程序死亡率过度相关的疾病或病症。

名称 作为 3-羟基-3-甲基戊二酰基 CoA (HMG-CoA) 还原酶抑制剂的橙皮苷和橙皮素  
公开(公告)号 1104897  
公开(公告)日 2003.4.9  
分类号 A61K31/35 A61K31/70 A23L1/22  
A23L2/56 A61P9/00

申请(专利)号 97198803.X  
申请日 1997.10.13  
优先权 1996.10.14 KR 1996/45735  
国际申请 PCT/KR97/00190 1997.10.13  
国际公布 W098/16220 英 1998.4.23  
申请(专利权)人 韩国科学技术研究院  
地址 韩国汉城

发明(设计)人 卜成海 孙光熙 郑泰淑 权柄穆 金永国  
专利代理机构 永新专利商标代理有限公司  
代理人 甘玲

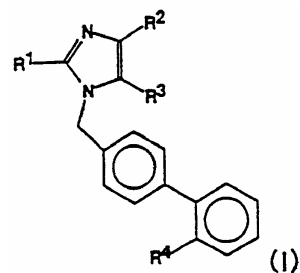
摘要 一种抑制哺乳动物的 3-羟基-3-甲基戊二酰基 CoA (HMG-CoA) 还原酶活性的药物组合物,包括有效量的作为活性组分的橙皮苷或橙皮素和药理学上可接受的载体,以及抑制哺乳动物的 3-羟基-3-甲基戊二酰基 CoA (HMG-CoA) 还原酶活性的食品或饮料组合物,包括有效量的橙皮苷或橙皮素。

名称 眼压降低剂  
公开(公告)号 1104898  
公开(公告)日 2003.4.9  
分类号 A61K31/4174 A61P27/02  
申请(专利)号 95193132.6  
申请日 1995.3.16

优先权 1994.3.16 JP 45404/1994  
国际申请 PCT/JP95/00444 1995.3.16  
国际公布 W095/24902 日 1995.9.21  
申请(专利权)人 三共株式会社  
地址 日本东京都

发明(设计)人 横山富久 细川常通 柳泽宏明  
专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司  
代理人 邵红 杨丽琴

摘要 一种优良的,用于滴眼的眼压降低剂和/或青光眼治疗剂,其中含有如下所示的化合物、其盐和/或其酯。[R<sup>1</sup>: 烷基、链烯基、一个通式为 R<sup>5</sup>-A-B 的基团 (R<sup>5</sup>: H、烷基、环烷基、酰基; A: O、S; B: 单键、亚烷基); R<sup>2</sup>: 烷基、链烯基、一个通式为 -C(R<sup>6</sup>)(R<sup>7</sup>)(R<sup>8</sup>)



的基团 (R<sup>6</sup>: OH、烷氧基; R<sup>7</sup>, R<sup>8</sup>: H、烷基、链烯基、炔基、

环烷基、芳基、芳烷基); R<sup>3</sup>: COOH、一个通式为-CON(R<sup>9</sup>)(R<sup>10</sup>)的基团(R<sup>9</sup>、R<sup>10</sup>: H、任选地被取代的烷基); R<sup>4</sup>: COOH、COCO<sub>2</sub>H、四唑基]

名称 可注射喹诺酮制剂  
公开(公告)号 1104899  
公开(公告)日 2003.4.9  
分类号 A61K31/47 A61K47/02 A61P31/04  
申请(专利)号 96199249.2  
申请日 1996.11.13  
优先权 1995.12.21 US 60/009,052  
国际申请 PCT/IB96/01217 1996.11.13  
国际公布 W097/23217 英 1997.7.3  
申请(专利权)人 美国辉瑞有限公司  
地址 美国纽约州  
发明(设计)人 韦恩·A·贝特纳 彼得·C·坎宁  
专利代理机构 北京市柳沈律师事务所  
代理人 巫肖南

摘要 本发明涉及适于注入宿主的水性药物溶液,它具有改善的注入位置耐受性,含有达那诺氟沙星或它的药物上可接受的盐以及一种镁或锌化合物。锌化合物另外要求有一种助溶剂。

名称 8,9-脱氢雌酮作为抗氧化剂的应用  
公开(公告)号 1104900  
公开(公告)日 2003.4.9  
分类号 A61K31/565 A61K31/566 A61P39/06  
申请(专利)号 96123342.7  
申请日 1996.12.3  
优先权 1995.12.4 US 007931  
申请(专利权)人 惠氏公司  
地址 产品美国新泽西州  
发明(设计)人 S·J·阿德尔曼  
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 本发明提供了一种用8,9-脱氢雌酮或8,9-脱氢雌酮-3-硫酸酯药理学上可接受的盐作为抗氧化剂的方法。

名称 含有亲脂性惰性气体的药用制剂  
公开(公告)号 1104901  
公开(公告)日 2003.4.9  
分类号 A61K33/00 A61K47/02 A61K31/4468  
A61K31/415 A61K31/05 A61K9/10  
A61P23/00 A61P25/20 A61P25/04  
A61P21/02

申请(专利)号 98804792.6  
申请日 1998.3.6  
优先权 1997.3.10 DE 19709704.9  
1997.8.8 EP 97113757.5  
国际申请 PCT/EP98/01304 1998.3.6  
国际公布 W098/40083 英 1998.9.17  
申请(专利权)人 迈克尔·乔治夫  
地址 联邦德国乌尔姆  
发明(设计)人 迈克尔·乔治夫  
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 描述了含有以溶解或分散形式存在的具有药理作用的亲脂性气体的制剂。该制剂尤其适合于诱导麻醉。

名称 血液、血浆或滑液制品的抗凝处理  
公开(公告)号 1104902  
公开(公告)日 2003.4.9  
分类号 A61K35/14 G01N33/49 A61P17/02  
申请(专利)号 98807573.3  
申请日 1998.5.29  
优先权 1997.6.5 US 60/052,929  
国际申请 PCT/SE98/01030 1998.5.29  
国际公布 W098/55129 英 1998.12.10  
申请(专利权)人 全球止血协会有限公司  
地址 瑞典林雪平  
发明(设计)人 M·龙比  
专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司  
代理人 罗宏 谭明胜

摘要 本发明披露了一种在血液、血浆或滑液制品中添加异柠檬酸盐以对其进行抗凝处理的方法。本发明的方法还可进而包括用一种可溶性钙盐把经过抗凝处理的制品中的钙离子活性调节到生理水平的步骤。本发明公开了含有抗凝剂量的由异柠檬酸盐,以及柠檬酸盐(供选),组成的抗凝剂的血液、血浆或滑液制品。这些经过抗凝处理的制品被用于运输及贮存,以及/或者被用于这些制品止血或凝固特性的分析。另外,本发明还公开了一种含有等渗或轻微高渗的异柠檬酸盐溶液的血样采样容器、一种含有十分之一容器体积的0.1-0.5M异柠檬酸盐溶液,以及供选的足以使钙离子最终活性达到大约1mM的有效剂量的氯化钙,的血液采样容器。本发明最后还披露了用于对含有异柠檬酸盐的血液、血浆或滑液制品进行分析的试样。

名称 一种治疗肝炎的药物及其生产工艺  
公开(公告)号 1104903  
公开(公告)日 2003.4.9  
分类号 A61K35/78 A61K35/413 A61P1/16  
申请(专利)号 00107729.5  
申请日 2000.5.24  
申请(专利权)人 漳州片仔癀药业股份有限公司  
地址 363000 福建省漳州市上街漳州片仔癀药业股份有限公司  
发明(设计)人 陈纪鹏 陈刚毅 林素珠 唐志杰 苏凤莲

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 本发明公开了一种治疗肝炎的中成药,它由茵陈、龙胆、黄芩、猪胆膏、栀子、白芍、当归、甘草按一定比例制备而成,具有清热利湿、消黄的作用,用于治疗急慢性肝炎。本发明还提供了所述药物的生产工艺。

名称 用于醒酒的天然茶及其制备方法  
公开(公告)号 1104904  
公开(公告)日 2003.4.9  
分类号 A61K35/78 A23L2/38 A61P25/32  
申请(专利)号 97192378.7  
申请日 1997.4.3  
优先权 1996.11.7 KR 1996/52651  
1997.3.19 KR 1997/9266  
国际申请 PCT/KR97/00058 1997.4.3  
国际公布 W098/19687 日 1998.5.14  
申请(专利权)人 南钟铉 辛三礼  
地址 韩国汉城  
发明(设计)人 南钟铉 辛三礼

## 发明专利权授予

专利代理机构 北京市柳沈律师事务所

代理人 巫肖南

**摘要** 本发明涉及醒酒用和消除次日还酒醉用的天然茶及其制造方法。将赤杨和混种花楸的叶、枝或根等的提取物或赤杨和混种花楸各部分直接粉末化的料作为主原料，并以不同比例配入作为有解毒作用的草药成分的日本女贞果实的提取物和葛根的提取物而制备的。在饮酒前或饮酒后服用可得到醒酒和消除次日还酒醉的效果。

名称 新型粉末组合物

公开(公告)号 1104905

公开(公告)日 2003.4.9

分类号 A61K35/78 A61K9/14 A61K33/30  
A61P17/00

申请(专利)号 98126534.0

申请日 1998.12.19

优先权 1997.12.19 US 60/068262

申请(专利权)人 庄臣消费者有限公司

地址 美国新泽西州

发明(设计)人 A·尼特克浑卡瑟姆 J·霍普金斯

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** 一种新型粉末组合物，包含皮肤刺激缓解剂，该缓解剂包括 1-羧基-N, N, N-三甲基甲烷铵氢氧化物内盐、黄芩提取物、红没药醇、或它们的混合物。本发明还提供了一种用于治疗粟疹的方法，该方法包括给所需要的部位局部施用有效量的这种粉末。

名称 一种治疗风湿的藏药药浴及其制备工艺

公开(公告)号 1104906

公开(公告)日 2003.4.9

分类号 A61K35/78 A61P29/00 A61P17/00

申请(专利)号 99127556.X

申请日 1999.12.29

申请(专利权)人 青海金诃藏药药业有限公司

地址 810007 青海省西宁市南山东路 97 号

发明(设计)人 艾措千 文青杰 桑杰 李占财

专利代理机构 青海省专利服务中心

代理人 全宏毅

**摘要** 本发明涉及一种治疗风湿的藏药药浴及其制备工艺，它是以烈香杜鹃、园柏、大籽蒿、文冠木、麻黄等六味藏药洗净、干燥、水煎煮，发酵后，先将烈香杜鹃、水柏枝、园柏、大籽蒿用水蒸气蒸馏法富集其中的挥发油成份，再加入麻黄、文冠木用 30-70%乙醇或水回流提取，浓缩后采用冷沉及分子截留除去色素等杂质，分别制成水剂、颗粒和膏剂。本发明主要用于汽浴与洗浴，对治疗久经不愈的风湿性、类风湿性关节炎、慢性腰痛、皮肤病等顽固症，有显著的疗效。

名称 霍乱弧菌 01(CVD111)和非 01(CVD112 和 CVD112RM)血清型疫苗菌株，其制造方法

公开(公告)号 1104907

公开(公告)日 2003.4.9

分类号 A61K39/106 A61P31/04

申请(专利)号 94194095.0

申请日 1994.10.7

优先权 1993.10.8 US 08/133,438

1993.10.8 US 08/133,439

国际申请 PCT/US94/11424 1994.10.7

国际公布 W095/10300 英 1995.4.20

申请(专利权)人 巴尔的摩马里兰大学

地址 美国马里兰州

发明(设计)人 J·B·卡珀 M·M·拉文

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** 01(CVD111)和非

01(CVD112 和 CVD112RM)血

清型的无毒力霍乱弧菌菌

株，其具有被缺失的霍乱毒素核心的 DNA 和霍乱毒素基因座的 RSI 序列，并进一步具有重新被插在染色体中的编码抗汞抗性的 DNA，及编码霍乱毒素 B 亚基的 DNA 或其足以赋予免疫原性的部分。制造本发明的无毒力霍乱弧菌 01 和非 01 菌株的方法，及使用这些菌株的霍乱疫苗。



名称 通过对眼的光动力学治疗改善视力

公开(公告)号 1104908

公开(公告)日 2003.4.9

分类号 A61K45/00 A61K31/40 A61K31/409  
A61P27/10

申请(专利)号 97192957.2

申请日 1997.2.25

优先权 1996.3.11 US 08/613,420

国际申请 PCT/CA97/00134 1997.2.25

国际公布 W097/33619 英 1997.9.18

申请(专利权)人 QLT 光治疗股份有限公司

地址 加拿大不列颠哥伦比亚省

发明(设计)人 H·A·斯特朗 J·利维 G·休伯

专利代理机构 上海专利商标事务所

代理人 章鸣玉

**摘要** 眼病(特别是以有害的新生血管为特征的诸如与年龄相关的黄斑变性等病)的光动力学治疗导致受治疗者视觉灵敏度提高。

名称 用于预防和治疗 HIV-1 感染的且含有至少两种不同 HIV-1 逆转录酶抑制剂的组合物

公开(公告)号 1104909

公开(公告)日 2003.4.9

分类号 A61K45/06 A61K31/341 A61K31/381  
A61P31/18

申请(专利)号 95196540.9

申请日 1995.11.29

优先权 1994.11.30 US 08/346,721

国际申请 PCT/EP95/04704 1995.11.29

国际公布 W096/16675 英 1996.6.6

申请(专利权)人 里加研究所

地址 比利时勒芬

发明(设计)人 J·M·R·巴勒加里尼

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 HIV-1 感染的组合物，该组合物包含 HIV-1 逆转录酶抑制剂，杂环碳(氧/硫)N-酰苯胺化合物，第二种 HIV-1 逆转录酶抑制剂化合物，它不抑制杂环碳(氧/硫)N-酰苯胺化合物所抑制的同种突变菌株，和可有可无的第三种 HIV 逆转录酶抑制剂。

名称 共同给药低于镇痛剂量的  $\mu$ -阿片激动剂和  $k\kappa$ -2-阿片激动剂产生镇痛协同作用

公开(公告)号 1104910

公开(公告)日 2003.4.9

分类号 A61K45/06 A61K31/485 A61K31/4468  
A61P25/04

申请(专利)号 96199071.6

申请日 1996.10.21

优先权 1995.10.19 AU PN6038

国际申请 PCT/AU96/00656 1996.10.21

国际公布 W097/14438 英 1997.4.24

申请(专利权)人 昆士兰大学 灵克斯计划有限公司

地址 澳大利亚昆士兰

发明(设计)人 马雷·史密斯 弗雷泽·罗斯

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** 一种镇痛组合物,其包括低于镇痛剂量的 $\mu$ -阿片激动剂或其类似物或衍生物或药物学上可接受的盐以及低于镇痛剂量的 $\kappa$ -阿片激动剂或其类似物或衍生物或药物学上可接受的盐。

名称 作为基质金属蛋白酶和 TACE 抑制剂的  $\beta$ -亚磺酰氨基异羟肟酸

公开(公告)号 1105101

公开(公告)日 2003.4.9

分类号 C07C311/29 A61K31/16 A61P19/00  
A61P35/00 A61P29/00 A61P27/02

申请(专利)号 97180606.3

申请日 1997.10.8

优先权 1996.10.16 US 08/729,359

国际申请 PCT/US97/18170 1997.10.8

国际公布 W098/16506 英 1998.4.23

申请(专利权)人 美国氰胺公司

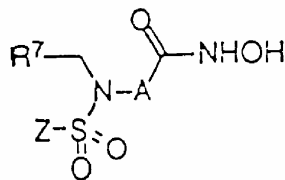
地址 美国新泽西州

发明(设计)人 J·I·莱文 A·扎斯克 谷岩松

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** 本发明涉及基质金属蛋白酶(如明胶酶、溶基质素和胶原酶)和 TNF- $\alpha$  转化酶(TACE, 肿瘤坏死因子- $\alpha$  转化酶)的新的低分子量非肽抑制剂,其可用于治疗与这些酶有关的疾病,



例如关节炎、肿瘤生长和转移、血管生成、组织溃疡、异常的伤口愈合、牙周病、骨病、蛋白尿、主动脉瘤、创伤性关节炎后的退行性软骨丢失、神经系统的脱髓鞘病、移植排斥反应、恶病质、食欲低下、炎症、发热、胰岛素抵抗、脓毒性休克、充血性心力衰竭、中枢神经系统的炎性疾病、炎性肠道疾病、HIV 感染、老年性视网膜黄斑变形、糖尿病性视网膜病、增殖性玻璃体视网膜病、早熟性视网膜病、眼部炎症、圆锥形角膜、Sjogren's 综合征、近视、眼瘤、眼血管生成/新血管生成。本发明抑制 TACE 和 MMP 的邻-亚磺酰氨基异羟肟酸由式(1)及其药学上可接受的盐和其光学异构体及非对映体来表示,其中异羟肟酸部分和亚磺酰胺部分与相邻的基团 A 的碳原子结合,其中:A 是一个具有 1-2 个独立选自 N、O 和 S 的杂原子的 5-7 元单环的、非芳香杂环,其任选由 R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>和 R<sup>4</sup>取代;一个含有 0-2 个双键且任选由 R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>和 R<sup>4</sup>取代的-C<sub>2</sub>-C<sub>7</sub>-环烷基;或-CHR<sup>5</sup>=CHR<sup>6</sup>-;而 Z、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>、R<sup>4</sup>、R<sup>5</sup>、R<sup>6</sup>、R<sup>7</sup>、R<sup>8</sup>和 R<sup>9</sup>在说明书中介绍。

名称 原钙粘着蛋白蛋白质及其应用

公开(公告)号 1105187

公开(公告)日 2003.4.9

分类号 C12N15/12 C12N15/85 C12N5/10  
C07K14/705 C07K16/28 A61K39/395  
A61P37/00

申请(专利)号 95190790.5

申请日 1995.6.26

优先权 1994.6.27 US 08/268,161

国际申请 PCT/US95/08071 1995.6.26

国际公布 W096/00289 英 1996.1.4

申请(专利权)人 多亨尼眼科研究院

地址 美国加利福尼亚州

发明(设计)人 S·铃木

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 孟八一 姜建成

**摘要** 本发明提供了编码称为原钙粘着蛋白的钙粘着蛋白样多肽的多核苷酸序列及其变体,并提供了重组生产它们的方法和材料。本发明还公开了对原钙粘着蛋白特异的抗体物质,这些抗体物质可用于调节原钙粘着蛋白的天然结合和/或调节活性。

名称 防紫外线复合细颗粒、其生产方法和化妆品

公开(公告)号 1105553

公开(公告)日 2003.4.16

分类号 A61K7/42 A61K7/00 C09C1/00  
A61P17/16

申请(专利)号 96193617.7

申请日 1996.3.7

优先权 1995.3.10 JP 79717/1995

1995.3.28 JP 96053/1995

国际申请 PCT/JP96/00593 1996.3.7

国际公布 W096/28137 英 1996.9.19

申请(专利权)人 花王株式会社

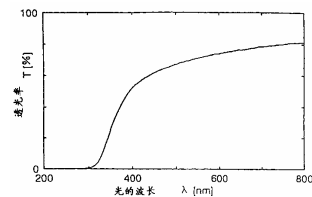
地址 日本东京都

发明(设计)人 大岛贤太郎 小崎俊二 今泉义信

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 钟守期 罗才希

**摘要** 在可见光区具有透明性的防紫外线复合细颗粒包括:(a)包含平均粒径为 0.001-0.3 $\mu$ m 的初级颗粒的聚集体的母颗粒,在聚集形成的同时,初级颗粒保持其形状;和(b)平均粒径为 0.001-0.1 $\mu$ m 的子颗粒,子颗粒分散于母颗粒中并由其支持。在复合细颗粒中,子颗粒具有比构成母颗粒的颗粒小的带隙能量,且能够吸收紫外线,所得防紫外线复合细颗粒基本上没有催化活性。



名称 2,2-二氯烷羧酸、它们的制备方法、含有它们的药物以及它们在治疗耐胰岛素性中的应用

公开(公告)号 1105558

公开(公告)日 2003.4.16

分类号 A61K31/20 A61K31/202 A61K31/201  
A61P3/10

申请(专利)号 95197101.8

申请日 1995.11.9

优先权 1994.11.9 DE P4439947.2

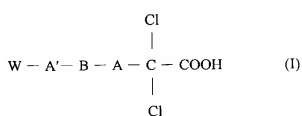
国际申请 PCT/EP95/04413 1995.11.9

国际公布 W096/15784 德 1996.5.30

## 发明专利权授予

申请(专利权)人 罗赫诊断器材股份有限公司  
地址 德国曼海姆  
发明(设计)人 E·沃斯 J·皮尔 P·弗罗因德  
专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司  
代理人 钟守期 温宏艳

摘要 治疗糖尿病的药物, 含有式 I 化合物作为活性物质: ∴其中 A、B、A' 和 W 具有权利要求中所述定义, 以及式 I 的新化合物以及制备它们的方法。

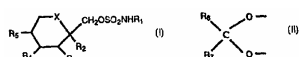


名称 用于治疗神经病性疼痛的抗惊厥衍生物

公开(公告)号 1105559  
公开(公告)日 2003.4.16  
分类号 A61K31/35 A61P25/00  
//A61K31/18, 31/34  
申请(专利)号 97198456.5

申请日 1997.7.16  
优先权 1996.10.8 US 60/027,687  
国际申请 PCT/US97/12350 1997.7.16  
国际公布 W098/15270 英 1998.4.16  
申请(专利权)人 奥索·麦克尼尔药品公司  
地址 美国新泽西州  
发明(设计)人 R·P·尚克 K·维尔德  
专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司  
代理人 谭明胜

摘要 本发明公开了治疗神经病性疼痛的方法, 该方法包括, 向患有所述病症的哺乳动物施用治疗有效量的用于治疗所述病症的式(I)化合物, 其中 X 是 CH<sub>2</sub> 或氧; R<sub>1</sub> 是氢或烷基; R<sub>2</sub>、R<sub>3</sub>、R<sub>4</sub> 和 R<sub>5</sub> 彼此独立地是氢或低级烷基, 并且当 X 是 CH<sub>2</sub> 时, R<sub>4</sub> 和 R<sub>5</sub> 可以是连接在一起形成苯环的烯基基团, 当 X 是氧时, R<sub>2</sub> 和 R<sub>3</sub> 和/或 R<sub>4</sub> 和 R<sub>5</sub> 合在一起可以是式(II)的亚甲二氧基, 其中 R<sub>6</sub> 和 R<sub>7</sub> 相同或不同, 分别是氢、低级烷基, 或者 R<sub>6</sub> 和 R<sub>7</sub> 均是烷基并连在一起形成环戊基或环己基环。∴

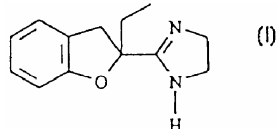


名称 依法克生用于制备治疗亨廷顿舞蹈病的药物的应用

公开(公告)号 1105560  
公开(公告)日 2003.4.16  
分类号 A61K31/415 A61P25/14  
申请(专利)号 97197794.1  
申请日 1997.8.12

优先权 1996.8.12 FR 96/10118  
国际申请 PCT/FR97/01480 1997.8.12  
国际公布 W098/06393 法 1998.2.19  
申请(专利权)人 皮埃尔法博赫药品公司  
地址 法国布洛涅一比扬古  
发明(设计)人 M·马里安 J-C·马泰尔  
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 陈文平

摘要 本发明涉及式(I)的化合物依法克生以及其治疗学上可接受的盐, 其外消旋形式或其旋光异构体用于制备治疗亨廷顿舞蹈病的药物的应用。



名称 一种治疗狐臭和脚气的药物  
公开(公告)号 1105561

公开(公告)日 2003.4.16  
分类号 A61K33/32 A61K31/115 A61K31/045  
A61P17/00

申请(专利)号 98126487.5  
申请日 1998.12.31  
申请(专利权)人 吐尔逊别克·叶尔达 李吉·查干  
地址 835000 新疆维吾尔自治区伊宁市伊犁师范学院化学系

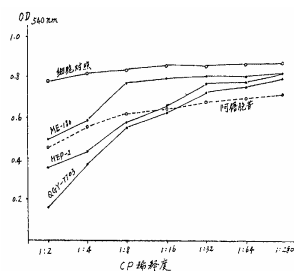
发明(设计)人 吐尔逊别克·叶尔达 李吉·查干  
摘要 本发明公开了一种治疗狐臭和脚气的药物。为解决现有药物易复发不能根除狐臭和脚气的问题, 本发明药物基本上由甲醛、高锰酸钾和蒸馏水按照一定比例科学合理配制而成, 是一种外搽药液, 不仅能快速根除狐臭和脚气, 而且对腋下汗腺和脚部皮肤无损伤, 每周搽用一次, 轻症者一次治愈, 重症者三至四次治愈, 治愈率达 100%, 是一种理想的治疗狐臭和脚气的良药。

名称 一种主治癌症的复方针剂及其制备方法

公开(公告)号 1105562  
公开(公告)日 2003.4.16  
分类号 A61K35/78 A61P35/00  
申请(专利)号 00113175.3  
申请日 2000.9.7

申请(专利权)人 周春熙  
地址 402184 重庆永川市临江中心卫生院  
发明(设计)人 周春熙  
专利代理机构 重庆弘旭专利代理有限责任公司  
代理人 周韶红

摘要 本发明涉及一种以植物中草药为原料制成的主治癌症的复方针剂及其制备方法。它以延胡索 3-5, 夜关门 10-20, 山茱萸 5-10, 适量的水和吐温-80 为原料(用量为重量份), 可由下述方法制备获得; 首先将上述中草药组分按比例配料、浸洗; 然后加水煎煮并过滤药液; 再浓缩药液成浸膏; 所得浸膏用乙醇溶解、静置、过滤, 蒸馏滤液, 分离出乙醇, 收集醇制液; 所得醇制液加水稀释再用活性炭吸附过滤, 收集纯药剂; 最后在纯药剂中加入适量的水和吐温-80, 灌封、灭菌得复方针剂。本针剂对人体无毒副作用, 又能有效地抑制癌细胞生长裂变; 本针剂的制备方法简便易行, 药源广泛, 生产成本低。



名称 一种哮喘治疗药物及其生产方法

公开(公告)号 1105563  
公开(公告)日 2003.4.16  
分类号 A61K35/78 A61P11/06  
申请(专利)号 00114245.3  
申请日 2000.5.10

申请(专利权)人 黄义列  
地址 516400 广东省汕尾市海丰县海城联河大道住宅区东片 16 巷 12 号

发明(设计)人 黄义列  
专利代理机构 广州三环专利代理有限公司  
代理人 程跃华 刘孟斌

摘要 一种哮喘治疗药物, 由下述药物制成的药物剂型: 胡颓子叶、侧柏叶、牡荆叶、紫苏梗、人参、沉香、山药、甘

草、川贝母、厚朴、桂枝、大黄。其中各药的比例为以处方中一药物为1重量份，其余药物的用量为1/5~5倍重量份。本发明的药物具有降气、平喘、祛痰、镇咳的作用，主治支气管哮喘，同时对过敏性、痉挛性、先天性等哮喘均有良好的治疗效果，其见效快、服用方便、平喘时间长、身体康复快。

名称 温肾风湿药及其制备工艺

公开(公告)号 1105564

公开(公告)日 2003.4.16

分类号 A61K35/78 A61K31/7028 A61P19/02  
A61P29/00

申请(专利)号 00121849.2

申请日 2000.7.25

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 本发明提供一种温肾风湿药及其制备工艺，其配方组成为淫羊藿甙、淫羊藿多糖，甘草酸锌，甘草黄酮，苦豆子总碱、萆薢碱，乌头原碱，主要用于风湿痹(风湿性关节炎)、骨痹(类风湿性关节炎)、骨痹(强直性脊柱炎、骨质增生、退行性骨关节病变、肥大性骨改变)等疾病的治疗。组方合理，提取工艺先进，采用前所未有的体内必需微量元素作溶剂，酸、碱、温度控制，有毒药物高温水解成无毒的高效优良药，疗效特别高、毒副作用小、药源广、价格低廉。

名称 一种治疗皮肤疾病的药物及其制备方法

公开(公告)号 1105565

公开(公告)日 2003.4.16

分类号 A61K35/78 A61P17/00

申请(专利)号 96114149.2

申请日 1996.12.27

申请(专利权)人 段新华

地址 154002 黑龙江省佳木斯市长安路484号

发明(设计)人 段新华

摘要 本发明涉及一种治疗皮肤疾病的药物及其制备方法。将红松进行干馏提取，分离得到粗制松明油，松焦油和树脂酸，分别向上述三种产物中加入氢氧化钠或冰醋酸，配制而成本发明的药物，可治疗多种皮肤疾病。

名称 一种治疗胃病的中成药

公开(公告)号 1105566

公开(公告)日 2003.4.16

分类号 A61K35/78 A61K35/36 A61P1/04

申请(专利)号 98112850.5

申请日 1998.4.16

申请(专利权)人 宋聚波

地址 710403 陕西省周至县尚村乡涧里村

发明(设计)人 宋聚波

专利代理机构 西安新思维专利事务所有限公司

代理人 王俊徐平

摘要 本发明涉及一种含有来源于植物及非哺乳动物材料的医用配制品，是一种治疗胃病的中成药。其目的在于克服现有技术中选药时主要考虑从脾胃入手，对其它脏器联系较少，因而导致其疗效较差的缺点。它的原料药物包括下述重量百分比的药物：白芍 16~18、板兰根 20~24、白蔻 16~18、厚朴 16~18、桂枝 18~20、砂仁 5~6、炒山甲 4~6。本发

明主要用于治疗呃呃厌食、萎缩性浅表性胃炎、胃、十二指肠溃疡、幽门狭窄，老年性消化不良等胃肠疾病。

名称 治疗白血病的药物及其制备方法

公开(公告)号 1105567

公开(公告)日 2003.4.16

分类号 A61K35/78 A61K35/413 A61K35/55  
A61K33/36 A61P35/02

申请(专利)号 98117988.6

申请日 1998.9.29

申请(专利权)人 王进平

地址 474450 河南省淅川县中医院(淅川县灌河路252号)

发明(设计)人 王进平

专利代理机构 中国商标专利事务所

代理人 叶平

摘要 本发明公开了一种新的治疗白血病的药物，它是天然牛黄、天然麝香、雄黄、天竺黄、牵牛子及荞麦面为原料，按比例配制粉碎后可制成丸剂。用薄荷水送服。本发明配方及制法独特，疗效显著。

名称 一种治疗口腔疾病的中药

公开(公告)号 1105568

公开(公告)日 2003.4.16

分类号 A61K35/78 A61P1/02

申请(专利)号 98118079.5

申请日 1998.8.18

申请(专利权)人 李永刚

地址 336500 江西省新余市珠珊镇石山村委卫生所

发明(设计)人 李永刚 李震轩

摘要 本发明提供的是一种治疗口腔疾病的中药，它由如下组分构成：苦瓜霜 150~200g、青黛 40~50g、鹅管石 20~25g、梅片 40~50g、月石 20~30g、牛黄 2~5g、元明粉 100~140g、人中白 30~45g、青鱼胆 1~2g(5~10个)，本药的优点在于对口腔疾病的疗效高(有效率达97%以上)，尤其对于小儿鹅口疮，有显著的疗效(有效率达98%)，另外还具有标本兼治、疗程短、口感好的优点。

名称 一种用于血瘀证的药物组合物

公开(公告)号 1105569

公开(公告)日 2003.4.16

分类号 A61K35/78 A61K35/64 A61P9/10

申请(专利)号 99100125.7

申请日 1999.1.14

申请(专利权)人 刘丽华

地址 124010 辽宁省盘锦市兴隆台区丽华诊所

发明(设计)人 刘丽华

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 本发明公开了一种用于血瘀证的药物组合物，其组分的重量配比是：当归 20~30份，生地 20~30份，桃仁 30~40份，红花 10~20份，枳壳 15~25份，赤芍 15~25份，柴胡 10~25份，甘草 5~10份，桔梗 10~20份，川芎 10~20份，牛夕 10~15份，乳香 20~30份，没药 20~30份，全虫 10~15份，蜈蚣 10~15份，细辛 10~15份，地龙 10~15份。该药物组合物实现了真正的异病同治，具有一方多治的效果。

名称 治疗关节炎及骨关节病的药物组合物及其制备方法

公开(公告)号 1105570

## 发明专利权授予

公开(公告)日 2003.4.16  
分类号 A61K35/78 A61K35/32 A61P29/00  
A61P19/02

申请(专利)号 99115965.9  
申请日 1999.12.30  
申请(专利权)人 中国科学院西北高原生物研究所  
地址 810001 青海省西宁市西关大街 59 号  
发明(设计)人 陶燕铎 张宝琛  
专利代理机构 兰州中科华西专利代理有限公司  
代理人 王玉双

**摘要** 本发明涉及一种治疗关节炎及骨关节病的药物组合物及其制备方法,该组合物包括塞隆骨、雪莲花按常规制剂方法制成药剂;其制备方法是将塞隆骨、雪莲花粉碎后水提,取水提液按常规制剂工艺制成药剂;本发明可散寒除湿、补益肝肾、治疗骨关节炎及骨关节病的总有效率达 90.33%以上、无毒无副作用、使用安全。

名称 治疗骨质增生的药物及制备方法  
公开(公告)号 1105571  
公开(公告)日 2003.4.16  
分类号 A61K35/78 A61K35/36 A61P19/10  
申请(专利)号 99116690.6  
申请日 1999.9.28  
申请(专利权)人 陈庆林  
地址 443143 湖北省宜昌县务渡河卫生院  
发明(设计)人 陈庆林  
专利代理机构 宜昌市三峡专利事务所  
代理人 成钢

**摘要** 本发明公开了一种治疗骨质增生的药物及其制备方法,主要采用威灵仙、穿山甲、田七、转筋草、算盘七、粉葛、羌活、狗脊、杜仲、独活、牛膝等药物,采用酒剂方式。本发明可针对不同部位的骨质增生给药,具有疗效显著,治愈时间短,无毒副作用的特点。

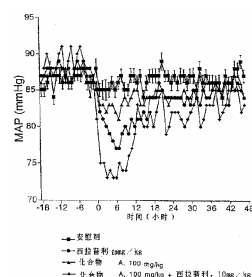
名称 复方满山白颗粒剂及其制备方法  
公开(公告)号 1105572  
公开(公告)日 2003.4.16  
分类号 A61K35/78 A61P11/10 A61P11/08  
申请(专利)号 99124960.7  
申请日 1999.12.29  
申请(专利权)人 福建三爱药业有限公司  
地址 350005 福建省福州市广达路 68 号金源大广场东区 23 层  
发明(设计)人 林欧文  
专利代理机构 福州元创专利代理有限公司  
代理人 康永辉

**摘要** 本发明属于中成药颗粒剂及其制备方法,该颗粒剂是由:满山白、九节茶、盐肤木三味药组成,而后通过煎煮,余渣再煎煮,滤液合并浓缩加入乙醇,过滤后将所得浸膏煮开灭菌、降温、加入糊精、喷粉、烘干粉碎,加适量糊精制粒烘干,颗粒分装。该复方满山白颗粒剂集止咳、化痰、消炎、平喘于一体,其在临床上的疗效显著,特别是治疗疑难杂症—老年性急、慢性支气管炎,且无副作用,本方的这一特点,是其他止咳药所望尘莫及的。

名称 药物组合物  
公开(公告)号 1105573  
公开(公告)日 2003.4.16  
分类号 A61K38/04 A61K31/505 A61P9/12

申请(专利)号 94108595.3  
申请日 1994.7.14  
优先权 1993.7.15 CH 2131/1993  
申请(专利权)人 霍夫曼—拉罗奇有限公司  
地址 瑞士巴塞尔  
发明(设计)人 J·—P·克罗策尔 M·克罗策尔  
专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司  
代理人 谭明胜 姜建成

**摘要** 本发明涉及适用于治疗心血管疾病的药物组合物制剂,它含有血管紧张肽原酶血管紧张肽系统的抑制剂(RAS 抑制剂)和内皮素拮抗剂。



名称 杀菌/增强通透性蛋白质产物的治疗用途  
公开(公告)号 1105574  
公开(公告)日 2003.4.16  
分类号 A61K38/17 A61P7/04 A61P29/00  
A61P35/00

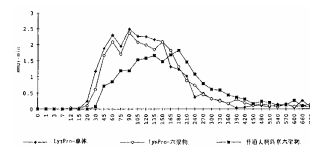
申请(专利)号 94191892.0  
申请日 1994.3.11  
优先权 1993.3.12 US 08/030,644  
1993.7.15 US 08/093,202  
国际申请 PCT/US94/02401 1994.3.11  
国际公布 W094/20128 英 1994.9.15  
申请(专利权)人 爱克索马技术有限公司  
地址 美国加利福尼亚州  
发明(设计)人 R·G·李特尔 H·伽扎奴—杉图茹  
专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司  
代理人 姜建成

**摘要** 本发明涉及用于症状治疗的治疗学方法,包括施用杀菌/增强通透性(BPI)蛋白质产物来中和肝素的抗凝血活性,抑制血管形成、肿瘤和内皮细胞增生,治疗慢性发炎性疾病。

名称 胰岛素类似物制剂  
公开(公告)号 1105576  
公开(公告)日 2003.4.16  
分类号 A61K38/28 A61P3/10  
//(A61K38/28,31:05,33:30)

申请(专利)号 95106568.8  
申请日 1995.6.14  
优先权 1994.6.16 US 260634  
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 D·L·巴凯萨 D·N·布雷姆斯  
专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司  
代理人 谭明胜 姜建成

**摘要** 本发明公开了一种人胰岛素类似物复合物和制剂。更具体地讲,本发明涉及各种非肠道用制剂,其含有:六聚物构象形式的人胰岛素类似物,锌离子和至少三分子的选自间甲苯酚、苯酚、或间甲苯酚和苯酚混合物的苯酚衍生物。此制剂起效迅速。



名称 用于增加骨质量的甲状旁腺素和拉洛西芬  
 公开(公告)号 1105577  
 公开(公告)日 2003.4.16  
 分类号 A61K38/29 A61K31/445 A61P19/10  
 申请(专利)号 94108159.1  
 申请日 1994.7.21  
 优先权 1993.7.22 US 096480  
 申请(专利权)人 伊莱利利公司  
 地址 美国印第安纳州  
 发明(设计)人 J·M·霍克  
 专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司  
 代理人 姜建成 田舍人

摘要 本发明包括通过给予 PTH 和拉洛西芬增加受治疗者骨质量的方法。本发明的另一个方面是通过给予 PTH 和拉洛西芬治疗受治疗者骨损失的方法。本发明还提供用于增加受治疗者骨质量的 PTH 和拉洛西芬的组合物。本发明的另一方面是用于治疗受治疗者骨损失的 PTH 和拉洛西芬的组合物。

名称 人降钙素类似物  
 公开(公告)号 1105726  
 公开(公告)日 2003.4.16  
 分类号 C07K14/585 A61K38/23 A61P19/00  
 申请(专利)号 98110839.3  
 申请日 1998.5.15  
 申请(专利权)人 中国科学院上海生物化学研究所  
 地址 200031 上海市徐汇区岳阳路 320 号中国科学院上海生物化学研究所技术发展处邱瑾  
 发明(设计)人 崔大敷 俞超 吴祥甫 李伯良  
 专利代理机构 上海专利商标事务所  
 代理人 徐迅

摘要 本发明提供了一组新的人降钙素类似物肽和其医药上可接受的盐, 含有这些肽类似物的药物组合物, 以及该药物组合物在预防和治疗骨代谢紊乱相关的疾病中的应用。与人降钙素相比, 本发明的降钙素类似物明显提高了降血钙活性和抑制骨吸收活性, 并且明显降低了其在人体内可能产生的免疫原性。

名称 用于治疗 IL4 介导疾病的重组 IL4 抗体  
 公开(公告)号 1105728  
 公开(公告)日 2003.4.16  
 分类号 C07K16/24 C07K16/46 C07K17/02  
 C07H15/12 G01N33/53 C12P21/08  
 C12N5/10 C12N5/20 C12N15/13  
 A61K39/395 A61P37/02  
 申请(专利)号 94193929.4  
 申请日 1994.9.7  
 优先权 1993.9.7 US 08/117,366  
 1993.10.14 US 08/136,783  
 国际申请 PCT/US94/10308 1994.9.7  
 国际公布 W095/07301 英 1995.3.16  
 申请(专利权)人 史密丝克莱恩比彻姆公司  
 史密丝克莱恩比彻姆有限公司

地址 美国宾夕法尼亚州  
 发明(设计)人 S·D·霍尔姆斯 M·S·格罗斯  
 专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司  
 代理人 关立新 姜建  
 摘要 本发明提供了源自高度亲合的单克隆抗体的嵌合和人源化 IL4 单克隆抗体, 含有该抗体的药物组合物及治疗方法。

名称 甲基萘氧噻吩丙胺肠溶丸剂  
 公开(公告)号 1106191  
 公开(公告)日 2003.4.23  
 分类号 A61K9/32 A61P25/24  
 申请(专利)号 95108414.3  
 申请日 1995.7.17  
 优先权 1994.7.18 US 276232  
 申请(专利权)人 伊莱利利公司 盐野义制药株式会社  
 地址 美国印第安纳州  
 发明(设计)人 N·R·安德森 P·L·奥伦 T·小仓

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司  
 代理人 卢新华 王景朝  
 摘要 一种优异的抗抑制药物, 甲基萘氧噻吩丙胺的肠溶制剂如肠溶丸剂的形式, 其中肠溶层含有羟丙基甲基纤维素乙酯琥珀酸酯。

名称 含 2,6-二异丙基苯酚和乙二胺四乙酸盐的水包油型乳液  
 公开(公告)号 1106192  
 公开(公告)日 2003.4.23  
 分类号 A61K31/05 A61K9/107 A61K47/18  
 A61P23/00

申请(专利)号 95197780.6  
 申请日 1995.3.17  
 国际申请 PCT/GB95/00579 1995.3.17  
 国际公布 W096/29064 英 1996.9.26  
 申请(专利权)人 曾尼卡有限公司  
 地址 英国英格兰伦敦  
 发明(设计)人 C·B·乔尼斯 J·H·普兰特  
 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 描述了用作为麻醉药的含 2,6-二异丙基苯酚(丙泊酚)的药物组合物。也描述了它们的制法, 以及它们在制备包括诱导和维持全身麻醉的镇静的麻醉剂中的应用。

名称 抗惊厥剂氨基磺酸酯衍生物用于治疗肥胖的用途  
 公开(公告)号 1106193  
 公开(公告)日 2003.4.23  
 分类号 A61K31/35 A61K31/70 A61P3/04  
 申请(专利)号 97195909.9  
 申请日 1997.6.23  
 优先权 1996.6.28 US 60/022,004  
 国际申请 PCT/US97/10953 1997.6.23  
 国际公布 W098/00130 英 1998.1.8  
 申请(专利权)人 奥索·麦克尼尔药品公司  
 地址 美国新泽西州  
 发明(设计)人 R·P·尚克  
 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 本发明公开了抗惊厥剂衍生物用于治疗肥胖的用途。

名称 组合物  
 公开(公告)号 1106194  
 公开(公告)日 2003.4.23  
 分类号 A61K31/4164 A61K9/02 A61P1/08  
 申请(专利)号 94192243.X  
 申请日 1994.5.24  
 优先权 1993.5.25 GB 9310756.3

## 发明专利权授予

国际申请 PCT/EP94/01652 1994.5.24  
国际公布 W094/27599 英 1994.12.8  
申请(专利权)人 葛兰素惠尔康实验室有限公司  
地址 法国巴黎  
发明(设计)人 I·蒂利曼斯 I·理查德  
专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司  
代理人 关立新 罗才希

**摘要** 本发明涉及一种直肠用药的药剂组合物,其中含有作为活性组分的游离碱形式的1,2,3,9-四氢-9-甲基-3-[(2-甲基-1H-咪唑-1-基)-甲基]-4H-咪唑-4-酮或其药学上可接受的溶剂化物,以及一种或多种药学上可接受的载体或赋形剂。还公开了制造这种组合物和用它治疗通过5-HT<sub>3</sub>处的作用引起的病症的方法。

名称 噻唑烷二酮衍生物及相关的抗高血糖药物在治疗患有非胰岛素依赖性糖尿病危险病症中的应用

公开(公告)号 1106195  
公开(公告)日 2003.4.23  
分类号 A61K31/427 A61K31/44 A61K31/433  
A61P3/10  
申请(专利)号 94193402.0  
申请日 1994.9.9  
优先权 1993.9.15 US 08/122251  
1994.8.23 US 08/292585

国际申请 PCT/US94/10187 1994.9.9  
国际公布 W095/07697 英 1995.3.23  
申请(专利权)人 沃尼尔·朗伯公司  
地址 美国新泽西  
发明(设计)人 T·安东希 D·洛克伍德 R·诺里斯  
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** 本发明公开了使用噻唑烷二酮衍生物及相关的抗高血糖药物来治疗具有发展非胰岛素依赖性糖尿病(NIDDM)及其导致并发症的危险性人群的新方法。在一个实例中,本发明化合物用以治疗多囊性卵巢综合症从而防止或延缓了非胰岛素依赖性糖尿病的发作。另一个实例中,使用本发明的化合物治疗妊娠期糖尿病从而防止或延缓了非胰岛素依赖性糖尿病的发作。

名称 奥氮平在制备用于治疗偏头痛的药物中的应用

公开(公告)号 1106196  
公开(公告)日 2003.4.23  
分类号 A61K31/55 A61P25/06  
申请(专利)号 97194950.6  
申请日 1997.3.24  
优先权 1996.3.25 US 60/014,127  
国际申请 PCT/US97/04471 1997.3.24  
国际公布 W097/35582 英 1997.10.2

申请(专利权)人 伊莱利利公司  
地址 美国印第安纳州  
发明(设计)人 H·E·香农 D·E·沃梅尔  
专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司  
代理人 王景朝 杨九昌  
**摘要** 本发明提供了治疗偏头痛的方法,该方法包括向所需患者施用镇痛有效量的奥氮平。

名称 纯中药抗肿瘤药物及其制备工艺

公开(公告)号 1106199  
公开(公告)日 2003.4.23

分类号 A61K35/78 A61K35/62 A61K35/80  
A61K35/64 A61K33/36 A61K33/28  
A61P35/00

申请(专利)号 00107411.3  
申请日 2000.5.9  
申请(专利权)人 张丽莉 赵殊  
地址 150080 黑龙江省哈尔滨市南岗区清明小区4栋1—1  
发明(设计)人 张丽莉  
专利代理机构 北京三友知识产权代理有限公司  
代理人 黄健

**摘要** 本发明涉及一种纯中药广谱抗癌药物制剂,其中的药物活性成分来自三组原料生药,A组包括有白花蛇舌草,山豆根,海藻,昆布,重楼,狼毒;B组包括水蛭,蜈蚣,全蝎;C组为砒霜和轻粉,还公开了该药的制备工艺,将传统中药制法与现代科学手段结合,最大程度地保留了生药中的有效成分,提高了药效,而且无毒副作用,可用于肺癌、肝癌、骨癌、淋巴瘤等的治疗。

名称 通络软坚膏及其制备方法

公开(公告)号 1106200  
公开(公告)日 2003.4.23  
分类号 A61K35/78 A61K35/64 A61K35/80  
A61K35/55 A61K33/24 A61K31/045  
A61P19/08

申请(专利)号 00112024.7  
申请日 2000.1.17  
申请(专利权)人 张永海  
地址 221634 江苏省沛县河口乡河口村  
发明(设计)人 张永海  
专利代理机构 南京经纬专利代理有限责任公司  
代理人 奚幼坚

**摘要** 本发明涉及中药制剂,特别是一种用于治疗骨质增生及颈、腰椎间盘突出症的外用通络软坚膏的配方及其制备方法。本发明配方以生川乌、生半夏、麝香等十味中药与炒制后的黄丹为基质于植物油中炼制成膏,临床使用效果极佳。

名称 一种胃肠保健品及其配制方法

公开(公告)号 1106201  
公开(公告)日 2003.4.23  
分类号 A61K35/78 A61P1/00  
申请(专利)号 00114507.X  
申请日 2000.4.21  
申请(专利权)人 王文伟  
地址 437600 湖北省通山县新城路126号  
发明(设计)人 王文伟  
专利代理机构 武汉开元专利代理有限责任公司  
代理人 朱盛华

**摘要** 一种胃肠保健品,是将葛根、蕨根、山药分别清洗净而后切片粉碎、过滤取浆液沉淀,去上清液,漂洗,干燥,混合搅拌,喷雾干燥所得的保健品。本品选用天然的葛根、蕨根、山药为原料,所配制的保健品经有关部门检验和临床试验证明,无毒,无副作用,具有改善胃肠道,保护胃粘膜功能,能改善胃脘痛,暖气、嘈杂泛酸、腹胀、纳呆少食、乏力、肋痛及腹泻症状。本品适用于脾胃虚弱者、浅表性和慢性胃肠炎患者的保健治疗。

名称 衣原体疫苗及其制备

公开(公告)号 1106203  
公开(公告)日 2003.4.23

分类号 A61K39/118 A61P31/10  
 申请(专利)号 94191830.0  
 申请日 1994.3.15  
 优先权 1993.3.19 US 08/034572  
 国际申请 PCT/US94/02680 1994.3.15  
 国际公布 W094/21291 英 1994.9.29  
 申请(专利权)人 亚历克斯·布鲁斯·麦克唐纳 安玲玲  
 伊丽莎白·萨顿·斯图尔特

地址 美国马萨诸塞

发明(设计)人 亚历克斯·布鲁斯·麦克唐纳 安玲玲  
 专利代理机构 中国国际贸易促进委员会专利商标事务所  
 代理人 唐伟杰

摘要 本发明提供一种特异性衣原体疫苗,包括一种在动物体内可产生抗独特型抗体的抗独特型抗体,抗独特型抗体可识别衣原体的糖脂外源抗原(GLXA)

名称 防晒化妆品组合物、制备方法及应用

公开(公告)号 1106832  
 公开(公告)日 2003.4.30  
 分类号 A61K7/42 A61P17/16  
 申请(专利)号 95102684.4  
 申请日 1995.2.8  
 优先权 1994.2.9 FR 9401455  
 申请(专利权)人 莱雅公司

地址 法国巴黎

发明(设计)人 D·阿纳德 J·M·阿西昂尼  
 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 本发明涉及尤其用于皮肤和/或头发抗紫外辐射(UV-A和/或UV-B)的局部使用的新化妆品组合物,其中于化妆用水包油乳化液型载体中含金属氧化物如氧化钛超微颜料作光保护剂,该组合物特征在于构成所述乳液油相的球形颗粒粒径100-1000nm,优选100-500nm。本发明组合物同时具有优良透明性、有效抗UV保护、涂用前后的高稳定性和良好的均匀性。本发明还涉及组合物制备方法以及其在化妆美容方面的应用。

名称 中药多功能面膜

公开(公告)号 1106833  
 公开(公告)日 2003.4.30  
 分类号 A61K7/48 A61K35/78 A61P17/00  
 申请(专利)号 95118171.8  
 申请日 1995.11.15  
 申请(专利权)人 李杰 刘晓斌

地址 518000 广东省深圳市红硅谷路2号409室

发明(设计)人 刘晓斌 李杰  
 专利代理机构 深圳市中知专利代理有限责任公司  
 代理人 张艺影

摘要 本发明属于一种运用传统中医理论,将隔各类皮肤采用辩证分型相应中药辩证组方,制作出适用于各种皮肤生理,病理状态下使用的,集预防、治疗、美容于一体的多功能中药面膜。其工艺配方:紫草、红花、白芷、黄柏、陈皮、芦荟;大黄、当归、白附子、薄荷;仁、甘草、蜂胶、食盐、冰片制成粉加水,文武火煎煮,得取胶状的中药水剂;药粉和中药胶水的比例为1:1-1.5;再加入保湿增塑剂,乳化剂吐温-800.5%,乙醇适量制得。

名称 氟尿嘧啶缓释体内植入药物及其制备方法

公开(公告)号 1106836

公开(公告)日 2003.4.30

分类号 A61K9/00 A61K31/505 A61P35/00  
 申请(专利)号 97107076.8

申请日 1997.8.15

申请(专利权)人 安徽中人科技有限责任公司

地址 230001 安徽省合肥市屯溪路193号工大电子城307室

发明(设计)人 许健健 王世亮 董英海

专利代理机构 安徽省合肥新安专利代理有限责任公司

代理人 吴启运

摘要 本发明公开了一种氟尿嘧啶缓释体内植入药物及其制备方法,本发明药物由氟尿嘧啶和聚合物,阻滞剂,致孔剂组成,是一种植入体内病灶部位的药棒或药粒,通过药物在体内缓慢释放,保持局部长效用药,可基本消除氟尿嘧啶的全身性毒副作用,氟尿嘧啶用量只需正常化疗用量的5%左右。本发明方法是将氟尿嘧啶和其它组分混合,通过特定形状模具制备而成。

名称 一种生物活性蛤蟆油软胶囊的生产工艺

公开(公告)号 1106838  
 公开(公告)日 2003.4.30  
 分类号 A61K9/48 A61K35/56 A61P1/14  
 申请(专利)号 00110025.4  
 申请日 2000.1.7

申请(专利权)人 华泽庆

地址 134300 吉林省白山市八道江区移民办(通江路16号群生大楼)路艳洁转

发明(设计)人 华泽庆

摘要 一种生物活性蛤蟆油软胶囊的生产工艺,取干品或鲜品蛤蟆油水浸泡,制成浆沫液再加入水解用酶进行水解,向水解液中加入氢氧化钠中和浓缩,再精制再浓缩制得精制蛤蟆油水解液,经干燥制得蛤蟆油水解蛋白干粉,再将此蛋白干粉以粉剂形式或与油脂混合以油浸液形式填充入软胶囊中制成蛤蟆油软胶囊。

名称 作为3-羟基-3-甲基戊二酰辅酶A(HMG-CoA)还原酶抑制剂的柚皮苷和柚苷配基

公开(公告)号 1106840  
 公开(公告)日 2003.4.30  
 分类号 A61K31/35 A61K31/70 A23L1/22  
 A23L2/56 A61P9/00

申请(专利)号 97198802.1

申请日 1997.10.13

优先权 1996.10.14 KR 45735/1996

国际申请 PCT/KR97/00191 1997.10.13

国际公布 W098/16221 英 1998.4.23

申请(专利权)人 韩国科学技术研究院

地址 韩国汉城

发明(设计)人 卜成海 孙光熙 郑泰淑 权柄穆  
 金永国

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 本发明涉及一种用于抑制哺乳动物中3-羟基-3-甲基戊二酰辅酶A(HMG-CoA)还原酶活性的药物组合物,其包括有效量之作为活性成分的柚皮苷或柚苷配基以及药物学上可接受的载体。本发明还涉及用于抑制哺乳动物中3-羟基-3-甲基戊二酰辅酶A(HMG-CoA)还原酶活性的食品或饮料组合物,其包括有效量的柚皮苷或柚苷配基。

名称 治疗皮肤病的组合物