

中国专利分类公报

发明专利权授予 2003

药 物 分册（三）

知识产权出版社

知识产权出版社编辑、出版

地址：100088 北京市海淀区蓟门桥西土城路6号

网址：www.cnipr.com

电话（传真）：(010)82000890

知识产权出版社电子制印中心印制

统一书号：17242-10234

编号：06SD-0303

公开（公告）日：2003.7.2——2003.9.24

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 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 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 1×10^6 - 12×10^6 的 β -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 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1000mPas。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 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

发明专利权授予

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

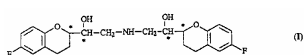
地址 比利时比尔斯

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 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-酯。

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

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 药理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阴茎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

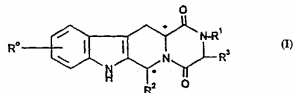
地址 美国华盛顿州

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]咪唑-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]咪唑-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 P¹, P¹-二硫-P², P³-一氯
亚甲基 5', 5''-二腺苷 P¹, P¹-四磷
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 P¹, P¹-二硫-P², P³-一氯亚甲基 5', 5''-二腺苷 P¹, P¹-四磷酸的组合物。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

发明专利权授予

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 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

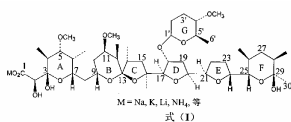
地址 200031 上海永嘉路 628 号

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

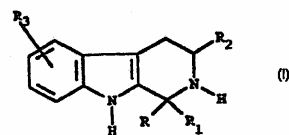
地址 瑞士巴塞尔

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 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 R·勒尔 M·库恩

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

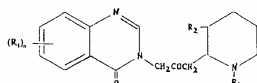
代理人 王景朝 杨厚昌

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。

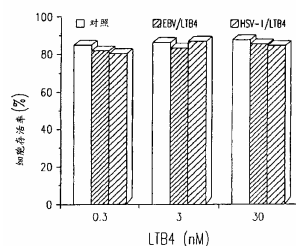
名称 用于预防新血管生成及治疗人类恶性肿瘤的含喹啉酮的药物组合物
 公开(公告)号 1113652
 公开(公告)日 2003.7.9
 分类号 A61K31/505 A61P35/00
 申请(专利)号 96196609.2
 申请日 1996.8.12
 优先权 1995.8.15 IL 114951
 国际申请 PCT/US96/13210 1996.8.12
 国际公布 W097/06805 英 1997.2.27
 申请(专利权)人 以色列农业部农业研究组织
 哈达西特医药研究服务与发展公司
 地址 以色列拜特达干
 发明(设计)人 A·纳格勒 S·斯拉温
 专利代理机构 中国国际贸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恶性肿瘤的组合物,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 2R₁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选自氢和低级烯氧羰基。



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

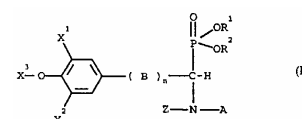
摘要 本发明涉及白三烯 B4(LTB₄), 其变体和衍生物作为治疗剂以治疗或预防由人和动物病毒引起的病毒感染的用途。本发明也涉及 LTB₄, 其变体和衍生物作为抗肿瘤剂以预防和治疗由肿瘤病毒引起的癌症和其它肿瘤疾病的用途。人和动物病毒是 DNA 病毒, 如细小病毒科, 乳多空病毒科, 腺病毒科, 疱疹病毒科, 痘病毒科和嗜肝 DNA 病毒科的病毒; RNA 病毒, 如小 RNA 病毒科, 披膜病毒科, 正粘病毒科, 副粘病毒科, 冠状病毒科, 呼肠孤病毒科, RNA 肿瘤病毒科和线状病毒科的病毒, 一般情况下, 逆转录病毒是 HIV-1 和 HIV-2。



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

发明专利权授予

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 高浓度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 β -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;所述的制法是先利用 CO₂ 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均匀,使有效成分鱼油发生包含、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、枯矾 0.2-2、儿茶 0.2-2、大黄 0.2-2、延胡索 0.2-2、白及 0.3-2、煅牡蛎 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,两次加温处理、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,将青礞石用文武火煅,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301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,栀子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,经煎者,浓缩制成口服液或浸泡成药酒,该药配方中不用有毒药材,不产生毒副作用中、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

发明专利权授予

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、无毒无付作用、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 芳基磺酰氨基异羟酸衍生物

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

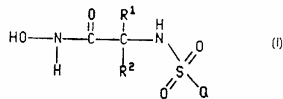
发明(设计)人 R·P·小罗宾逊 K·F·麦克卢尔

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 R¹, R² 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的疾病,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 具有抗肿瘤活性的两个新阿扑菲一苄基异喹啉化合物

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
陈四保

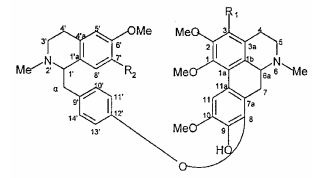
地址 100050 北京市宣武区南纬路二号院5楼二单元3—303号

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一苄基异喹啉化合物,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 Thaliatraplexine,经药效学试验表明,这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 R₁=R₂=OCH₃
II R₁=H, R₂=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 黄革生 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(5HT₂),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 rHBTR 基因与基因探针的制备及其应用

公开(公告)号 1113963

公开(公告)日 2003.7.9

分类号 C12N15/53 C12N15/10 C12N15/70
C12N9/04 C12Q1/68 A61K38/44
A61P25/00

申请(专利)号 99120634.7

申请日 1999.12.17

申请(专利权)人 中国人民解放军第二军医大学南京军医
学院

地址 210099 江苏省南京市马群街2号

发明(设计)人 许琳 徐江英 戴荣

专利代理机构 南京天翼专利代理有限责任公司

代理人 汤志武

摘要 本发明涉及 rHBTR 基因及其克隆方法以及 rHBTR 基因酶蛋白和基因探针的制备及其应用。该基因是从新鲜人脑组织中获取总 RNA,通过 RT-PCR 方法,克隆、筛选得到全基因,

并克隆测序, 构建表达载体, 导入工程菌, 表达酶蛋白。可用于预防及治疗神经系统退行性疾病, 如帕金森氏病(PD)及早发性痴呆(AD)。用人脑硫氧还蛋白酶基因制备的基因探针, 可以广泛应用于分子生物学研究、临床检测, 是一种应用较广的诊断及研究工具。

名称 防龋齿的牙膏组合物
公开(公告)号 1114394
公开(公告)日 2003.7.16
分类号 A61K7/16 A61P1/02
申请(专利)号 97114612.8
申请日 1997.7.14
优先权 1996.7.15 JP 204229/1996
申请(专利权)人 狮王株式会社
地址 日本东京
发明(设计)人 菅原浩市 片冈惠美 三宅干雄
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 一种含有添加了聚丙烯酸钠的木糖醇的牙膏组合物可以有效地预防龋齿, 其中它使得木糖醇在日常刷牙两或三次时可以连续地发挥其抑制产生龋齿的细菌的作用。

名称 雪蛤油生态护肤营养霜及其制备方法
公开(公告)号 1114395
公开(公告)日 2003.7.16
分类号 A61K7/48 A61K35/56 A61P17/00
申请(专利)号 00127595.X
申请日 2000.11.28
申请(专利权)人 上海丰康科技开发有限公司
地址 200135 上海市浦东大道1638号608室
发明(设计)人 孙乃钧 陶芒 朱美芳
专利代理机构 上海浦东良风专利代理有限责任公司
代理人 陈志良
摘要 本发明为一种含有复合多肽生物活性因子的雪蛤油生态护肤营养霜及其制备方法, 基料配方含有蒸馏水、丙三醇、十八醇、三压硬脂酸、羊毛醇醚、氢化羊毛脂、硅酮油、非离子型乳化剂、天然香精、单甘酯, 其特征在于基料中还含有雪蛤油水解多肽提取物, 丝素肽、脱氧核糖核酸提取物、有益微生物群(FK), 本发明产品具有滋润和保湿皮肤、延缓衰老、软化角质层、祛除色斑, 对更新皮肤细胞, 扩张微血管, 使皮肤娇嫩洁白有特殊功效。

名称 按摩丸
公开(公告)号 1114397
公开(公告)日 2003.7.16
分类号 A61K7/48 A61P17/00
申请(专利)号 99120138.8
申请日 1999.12.15
申请(专利权)人 覃好文
地址 443000 湖北省宜昌市政协
发明(设计)人 覃好文
专利代理机构 宜昌市三峡专利事务所
代理人 成钢
摘要 本发明公开了一种按摩丸, 属美容护肤用品, 主要有人参、珍珠粉、土蜂蜜、田七、川芎、杏仁等中草药通过发酵等方法制成丸状。本产品具有营养、洁肤、保健、祛病的功效, 避免了化学美容用品作用单一、功效不显著的弱点, 能够使皮肤变得光润、有弹性, 延缓皮肤衰老。

名称 爽身溶液及其制备方法
公开(公告)号 1114398
公开(公告)日 2003.7.16
分类号 A61K7/50 A61K35/78 A61P17/00
申请(专利)号 01109080.4
申请日 2001.2.28
申请(专利权)人 郝艳霞
地址 050081 湖北省石家庄市中山西路长兴街12号
发明(设计)人 郝艳霞
专利代理机构 石家庄冀科专利事务所有限公司
代理人 曹淑敏
摘要 一种爽身溶液, 组分中包括中药提取液、表面活性剂, 中药提取液的原料为藿香、金银花、连翘等。其制备方法包括制取中药提取液(蒸馏—水煮—醇沉—混匀)、混配。本发明溶液性能温和, 无刺激及副作用, 泡沫丰富, 并具有解表化湿、清热解毒、祛风止痒的作用, 能有效地促进皮肤全身的血液循环和新陈代谢, 抗菌消炎、除臭去脂, 增加皮肤的抗病能力。长期使用, 可提高皮肤的弹性和光泽。

名称 含离子敏感的亲水聚合物和无机盐的低粘度的眼药组合物
公开(公告)号 1114399
公开(公告)日 2003.7.16
分类号 A61K9/08 A61K47/34 A61K47/36
A61P27/02
申请(专利)号 95192184.3
申请日 1995.3.29
优先权 1994.3.31 SE 9401109—5
国际申请 PCT/FI95/00167 1995.3.29
国际公布 W095/26712 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 凯里·莱赫姆萨里 艾加·瓦蒂艾南
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: 含碱性基的眼科活性剂、0.004—1.5%(重量)的含酸性基的离子敏感的亲水聚合物、总量为0.01—2.0%(重量)的至少一种选自无机盐和缓冲剂的盐、及含或不含润湿剂和防腐剂。其中盐和聚合物之间的比例是要使该溶液显示的粘度小于100mPas 以及pH为4.0—8.0。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, 并降低其粘度从而使它具有较好的治疗处理性能。

名称 11—(3—二甲氨基亚丙基)—6, 11—二氢二苯并[b, e]噻庚英—2—乙酸用于制药的新用途
公开(公告)号 1114401
公开(公告)日 2003.7.16
分类号 A61K31/335 A61P27/02
申请(专利)号 99801501.6
申请日 1999.6.15
优先权 1998.7.14 US 60/092, 762
国际申请 PCT/US99/13275 1999.6.15
国际公布 W000/03705 英 2000.1.27
申请(专利权)人 阿尔康实验室公司
地址 美国得克萨斯
发明(设计)人 J·M·彦尼 D·A·加马彻
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

发明专利权授予

摘要 含 11-(3-二甲氨基亚丙基)-6, 11-二氢二苯并[b, e]噻庚英-2-乙酸或其药用盐作活性成分的眼用制剂用于抑制细胞因子(如 IL-6 和 IL-8)从人眼细胞中释放。该制剂用于治疗或预防眼部新血管生成和非过敏性炎症症状如干眼, 角膜炎, 睑炎, 眼炎素层类和与感染有关的炎症。

名称 异噻唑酮类化合物、含它们的制剂及其用途

公开(公告)号 1114402

公开(公告)日 2003.7.16

分类号 A61K31/425 A61K31/435 A61K31/505
C07D275/06 C07D513/04 C07D417/04
C07D513/14 A61P9/10 A61P31/12
A61P31/00

申请(专利)号 96194276.2

申请日 1996.4.26

优先权 1995.5.31 US 08/456,149

国际申请 PCT/US96/05821 1996.4.26

国际公布 W096/38144 英 1996.12.5

申请(专利权)人 沃尼尔·朗伯公司

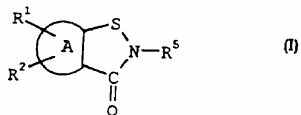
地址 美国新泽西

发明(设计)人 G·L·博尔顿 J·M·多玛加拉

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 杜京英

摘要 式(I)的异噻唑酮类化合物,其中A是可含有最多3个选自O、S和N的杂原子的单环或二环;R¹和R²是如烷基、烷氧基、硝基、氰基、氨基和羧基的取代基;R⁵是烷基、环烷基、苯基和Het。该异噻唑酮类化合物可用作抗逆转录病毒剂、抗炎剂和抗动脉粥样硬化剂。∴



名称 玻连蛋白受体拮抗剂

公开(公告)号 1114403

公开(公告)日 2003.7.16

分类号 A61K31/44 A61K31/52 A61K31/55
A61K31/495 C07D223/16 C07D233/64
C07D235/18 C07D235/22 C07D243/14
C07D401/12 C07D403/12 C07D487/00
A61P19/10 A61P9/10 A61P35/00

申请(专利)号 97180168.1

申请日 1997.10.1

优先权 1996.10.2 US 60/027320

1997.4.11 US 60/043776

国际申请 PCT/US97/18001 1997.10.1

国际公布 W098/14192 英 1998.4.9

申请(专利权)人 史密丝克莱恩比彻姆公司

地址 美国宾夕法尼亚州

发明(设计)人 J·F·卡尔拉汉 R·D·考辛斯

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 谭明胜

摘要 公开了具有苯并二氮杂革核心结构的化合物,它为玻连蛋白受体抑制剂,用于治疗骨质疏松、血管生成、肿瘤生长及转移、动脉粥样硬化、再狭窄及炎症。

名称 胃保护性奥美拉唑微粒、其制备方法及药物制剂

公开(公告)号 1114405

公开(公告)日 2003.7.16

分类号 A61K31/4439 A61K9/54 A61P1/04

申请(专利)号 98813805.0

申请日 1998.8.10

优先权 1998.1.30 FR 98/01098

国际申请 PCT/FR98/01783 1998.8.10

国际公布 W099/38511 法 1999.8.5

申请(专利权)人 埃法尔姆公司

地址 西班牙马德里

发明(设计)人 P·迪布莱吉斯 G·莱杜克 P·奥里

专利代理机构 中国国际贸易促进委员会专利商标事务所

代理人 王杰

摘要 本发明涉及奥美拉唑微粒,其中各自包含含有活性成分的活性层和含有胃保护性试剂的胃保护性外层,其特征在于奥美拉唑与至少一种疏水性物质混合。

名称 (+)- α -(2,3-二甲氧基苯基)-1-[2-(4-氟代苯基)乙基]-4-哌啶甲醇在治疗精神抑郁症和双相性精神障碍中的应用

公开(公告)号 1114406

公开(公告)日 2003.7.16

分类号 A61K31/445 A61P25/24

申请(专利)号 97193148.8

申请日 1997.2.21

优先权 1996.3.21 EP 96400591.2

国际申请 PCT/US97/02597 1997.2.21

国际公布 W097/34603 英 1997.9.25

申请(专利权)人 阿温蒂斯药物公司

地址 美国俄亥俄州

发明(设计)人 C·莫达多里

专利代理机构 中国国际贸易促进委员会专利商标事务所

代理人 李勇

摘要 本发明涉及(+)- α -(2,3-二甲氧基苯基)-1-[2-(4-氟代苯基)乙基]-4-哌啶甲醇在治疗精神抑郁症和双相性精神障碍中的应用。

名称 整合剂碘氯羟啉在制备用于治疗早老性痴呆的药物组合物中的用途

公开(公告)号 1114407

公开(公告)日 2003.7.16

分类号 A61K31/47 A61P25/28

申请(专利)号 97197919.7

申请日 1997.8.8

优先权 1996.8.13 GR 960100286

国际申请 PCT/IB97/00983 1997.8.8

国际公布 W098/06403 英 1998.2.19

申请(专利权)人 P·N·吉罗莱马托斯股份有限公司

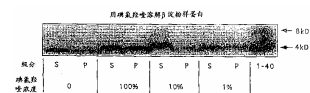
地址 希腊阿提卡州

发明(设计)人 P·N·吉罗莱马托斯

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 本发明公开了整合剂碘氯羟啉在制备用于治疗早老性痴呆的药物组合物中的用途。



名称 治疗痔疮的注射剂及制备方法

公开(公告)号 1114409

公开(公告)日 2003.7.16

分类号 A61K31/5415 A61P9/14

//(A61K31/5415,31:047,31:05)

申请(专利)号 99120795.5

申请日 1999.10.15
 申请(专利权)人 赵晓明
 地址 055550 河北省宁晋县南大街129号中医医院
 发明(设计)人 赵晓明 魏玉锁
 专利代理机构 石家庄冀科专利事务所有限公司
 代理人 曹淑敏

摘要 本发明涉及一种治疗痔瘕的注射剂及制备方法,按重量配比取苯酚10-100、医用甘油100-700,美蓝0.1-8,混配、溶解并搅拌均匀后即制得产品。还可配入利多卡因,制作方法简单,成本低。可使痔瘕组织腐蚀、脱落而正常组织完好无损,并且界限分明。可治疗内痔、外痔、混合痔、肛门瘘管、肛裂、肛肠息肉、肛门瘙痒等症,使用方便,无需手术,安全、无痛苦。用量小。医疗费用低治愈周期短,治愈率可达97.25%以上,无后遗症及并发症。

名称 糖醛酸类的热处理产物、以及含有这种产物的食品、饮料和药物

公开(公告)号 1114410
 公开(公告)日 2003.7.16
 分类号 A61K31/70 A61P1/02 A61P1/04
 A61P31/00 A61P43/00 A23L1/09
 A23L2/00

申请(专利)号 97192891.6
 申请日 1997.2.25
 优先权 1996.3.15 JP 85972/1996
 1996.6.14 JP 174411/1996
 1996.8.16 JP 233719/1996
 1996.9.27 JP 275231/1996
 1996.11.22 JP 325900/1996

国际申请 PCT/JP97/00527 1997.2.25
 国际公布 W097/33593 日 1997.9.18
 申请(专利权)人 宝酒造株式会社
 地址 日本京都府

发明(设计)人 小山信人 佐川裕章 小林英二 榎龙嗣

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 食品、饮料或医药,其特征在于其中含有从:(a)糖醛酸或糖醛酸衍生物,(b)含糖醛酸的糖化合物或含糖醛酸衍生物的糖化合物,(c)含糖醛酸的糖化合物的含有物质或含糖醛酸衍生物的糖化合物的含有物质选出的至少一种物质的热处理产物。

名称 驱治牲畜体内外寄生虫的复方丙硫苯咪唑乳及其制备方法

公开(公告)号 1114411
 公开(公告)日 2003.7.16
 分类号 A61K31/70 A01N43/90 A61P33/00
 //A61K31/70,31:415

申请(专利)号 98113660.5
 申请日 1998.8.7
 申请(专利权)人 武汉第四制药厂
 地址 430060 湖北省武汉市武昌文明路32号
 发明(设计)人 甫龙 李汉桥
 专利代理机构 武汉开元专利代理有限责任公司
 代理人 赵森林

摘要 一种驱治牲畜体内外寄生虫的复方丙硫苯咪唑乳及其制备方法,主要解决现有技术治内治外难以兼顾、两次投药操作繁琐等弊端。该乳剂含有阿维菌素,丙硫苯咪唑、吐温

-80、液体石蜡、黄原胶、水、丙二醇。制备时,先将阿维菌素溶于丙二醇,加入适量吐温-80混匀备用;将黄原胶加水配成胶泥置于乳化器,加入液体石蜡及剩余的吐温-80进行乳化,然后加入阿维菌素的丙二醇液和丙硫苯咪唑进行剪切制成。

名称 用于禽畜类流行性疾患的药物

公开(公告)号 1114412
 公开(公告)日 2003.7.16
 分类号 A61K31/70 A61P31/04 A61P31/12
 //(A61K31/70,31:495)

申请(专利)号 99111531.7
 申请日 1999.8.20
 申请(专利权)人 赵占兵
 地址 071200 河北省安国市安博路原门东乡政府院
 发明(设计)人 赵占兵
 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 本发明公开了一种适用于禽畜类流行性疾患的兽药,其发明要点是采用含有喹诺酮类抗生素和三氮唑核苷抗病毒的药物,按1.5~7份、3~13份的重量配比进行组合。本发明具有良好的药物协同作用,其抗菌、消炎、抗病毒作用非常显著,特别适合于细菌、病毒混合感染的禽畜类治疗。

名称 大黄素-8-O-β-D-葡萄糖苷的新用途

公开(公告)号 1114413
 公开(公告)日 2003.7.16
 分类号 A61K31/7004 A61P25/28
 申请(专利)号 99119950.2

申请日 1999.11.2
 申请(专利权)人 中国人民解放军第二军医大学
 地址 200433 上海市翔殷路800号
 发明(设计)人 陈万生 徐江平 殷学平 柴逸峰

摘要 本发明涉及大黄素-8-O-β-D-葡萄糖苷在医药技术领域的新用途,其对脑中的真性乙酰胆碱酯酶具有良好的可逆性抑制作用,对β-淀粉样蛋白造成的海马神经元损伤具有一定的保护作用,能显著改善由东莨菪碱导致的小鼠学习记忆功能障碍,能显著提高正常小鼠学习记忆获得能力,因而大黄素-8-O-β-D-葡萄糖苷可用于制备防治老年性痴呆症和提高智力的药物或食品。

名称 用于治疗动物真菌疾病的组合物和方法

公开(公告)号 1114414
 公开(公告)日 2003.7.16
 分类号 A61K31/726 A61P31/10
 申请(专利)号 97199631.8

申请日 1997.10.15
 优先权 1996.10.15 US 08/730,367
 国际申请 PCT/US97/18430 1997.10.15
 国际公布 W098/16236 英 1998.4.23
 申请(专利权)人 D·普拉特
 地址 美国马萨诸塞

发明(设计)人 D·普拉特
 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 唐伟杰

摘要 由重复的β-葡萄糖胺单元构成的低聚物显示广谱抗真菌活性。所述低聚物优选具有分子量在4,000-18,000道尔顿,且可被部分乙酰化。此物质可高效抵抗各种真菌包括念珠菌属的各种真菌。

发明专利权授予

名称 一种治疗肠炎、菌痢的药物

公开(公告)号 1114415

公开(公告)日 2003.7.16

分类号 A61K33/24 A61K31/7036 A61K31/4375
A61K31/47 A61P31/04 A61P1/12

申请(专利)号 01106159.6

申请日 2001.2.15

申请(专利权)人 葫芦岛渤海药业有限责任公司

地址 125000 辽宁省葫芦岛市龙湾新区海滨路

发明(设计)人 张忠义 沈永红 邵丽彬 李萍伟

摘要 一种对肠道疾病如肠炎、菌痢、慢性溃疡性结肠炎有特效,且疗效确切、对结核病防治不产生耐药性的治疗肠炎、菌痢的药物,主要组成为硫酸庆大霉素 40~240mg(不包含100mg)、次硝酸铋 150~1500mg。

名称 亚砷酸在制备治疗妇科肿瘤、淋巴瘤药品中的应用

公开(公告)号 1114416

公开(公告)日 2003.7.16

分类号 A61K33/36 A61P35/00

申请(专利)号 98118120.1

申请日 1998.8.2

申请(专利权)人 哈尔滨医科大学第一临床医学院

地址 150001 黑龙江省哈尔滨市南岗区邮政街5号

发明(设计)人 张亭栋

专利代理机构 哈尔滨东方专利事务所

代理人 陈晓光

摘要 亚砷酸在制备治疗妇科肿瘤、淋巴瘤的注射液中的应用。已有技术中一般采用细胞毒型药品治疗肿瘤。本发明包括:亚砷酸注射液,其组成包括:等渗液,其中包含亚砷酸 1/1,000,000~17/1000,该注射液在制备治疗妇科肿瘤、淋巴瘤注射液中的应用。

名称 治疗真菌病的药剂

公开(公告)号 1114417

公开(公告)日 2003.7.16

分类号 A61K33/42 A61K33/40 A61K33/36
A61K33/04 A61P31/10

申请(专利)号 99112469.3

申请日 1999.9.29

申请(专利权)人 董志建

地址 255031 山东省淄博市张店柳泉路51号淄博康迪日化公司

发明(设计)人 董志建

专利代理机构 淄博科信专利代理有限公司

代理人 耿霞

摘要 治疗真菌病的药剂,以重量百分数计,由0.01~35%的过氧化氢,0.0001~0.5%的增效剂,0.0002~1.0%的稳定剂,余量的水和酸值调节剂组成,增效剂为银的氧化物或银盐,稳定剂选自多聚磷酸盐、偏磷酸盐、焦磷酸盐,酸值调节剂使药剂的PH值为1~6。该药剂无毒、无味、无公害,有机物对其杀菌影响较小,低浓度的产品对皮肤刺激作用小,对治疗由真菌引起的手癣、足癣、头癣、体癣、股癣、花斑癣、甲癣等疗效好,是适合皮肤外用的药剂。

名称 治疗风湿、中风类疾病的药物及其制备工艺

公开(公告)号 1114418

公开(公告)日 2003.7.16

分类号 A61K35/78 A61K35/12 A61P7/02
A61P29/00

申请(专利)号 00100161.2

申请日 2000.1.14

申请(专利权)人 云南金乌黑药制药有限公司

地址 654200 云南省会泽县城东郊

发明(设计)人 朱良明 肖世俊 汤德川 李祺德

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 本发明涉及医药技术领域,大大缩短了制备过程,它包括草乌、川乌、何首乌、乳香、小白附子、附片、猪蹄、冰糖,各材料的百分比例为草乌30%、川乌20%、何首乌15%、乳香1%、小白附子9%、附片5%、猪蹄17%、冰糖3%,有效降低了生产成本,并使产品的药效得到较大提高。

名称 何首乌及其提取物防治骨质疏松症的新用途

公开(公告)号 1114419

公开(公告)日 2003.7.16

分类号 A61K35/78 A61P19/10

申请(专利)号 00101246.0

申请日 2000.1.22

申请(专利权)人 广东医学院医药科技开发中心

地址 524023 广东省湛江市文明东路2号

发明(设计)人 吴铁 崔燎 李青南 谢华

摘要 本发明公开了何首乌水提取物防治骨质疏松症的新用途,何首乌为蓼科植物何首乌 *Polygonum multiflorum* Thunb 的根块,通过现代科学的工艺,把其制成含一定有效成份的浓缩液、片剂、冲剂、胶囊剂和注射剂,经动物实验证明有非常显著的抗骨质疏松作用,提示本品可作为雌激素的代用品用于临床各种骨质疏松症的预防和治疗。

名称 治疗顽固性坐骨神经痛、慢性腰腿痛的药物及其制备方法

公开(公告)号 1114420

公开(公告)日 2003.7.16

分类号 A61K35/78 A61K35/58 A61K35/64
A61K35/36 A61P29/00 A61P25/02
A61P19/08 A61P19/02 A61P19/00

申请(专利)号 00105845.2

申请日 2000.4.11

申请(专利权)人 于奎

地址 066500 河北省秦皇岛市青龙满族自治县妇幼保健院

发明(设计)人 于奎

摘要 本发明公开了一种治疗顽固性坐骨神经痛、慢性腰腿痛的药物及其制备方法。它是以乌梢蛇、制川乌、何首乌、威灵仙、桂枝、土鳖虫、炙穿山甲、全蝎、蜈蚣、熟地、白芥子、鸡血藤、怀牛膝、白芍药为原料,根据不同特性,把一定比例的原料药分别以风干粉碎、溶解提取等处理后,高温灭菌制成粉末,装胶囊。本发明配方及制作方法独特,治疗效果显著。

名称 一种治疗糖尿病的中药制剂

公开(公告)号 1114421

公开(公告)日 2003.7.16

分类号 A61K35/78 A61P3/10

申请(专利)号 00107254.4

申请日 2000.4.29

申请(专利权)人 杨俊华

地址 511515 广东省清远市先锋东路二十三座(体委宿舍)602

发明(设计)人 杨俊华

摘要 本发明涉及一种治疗糖尿病的中药制剂和制备这种中药制剂的方法。该中药制剂由无花果根、泽泻、山韭菜、淮山药、陈茶、孩儿茶、黑大豆配制而成,其疗效显著、疗程期短、易于服用、无任何毒付作用,是治疗糖尿病的最佳中药制剂。

名称 一种抗癌中药丸剂

公开(公告)号 1114422

公开(公告)日 2003.7.16

分类号 A61K35/78 A61K33/36 A61K35/32
A61K35/36 A61K35/55 A61K35/56
A61K35/58 A61K35/62 A61K35/64
A61P35/00

申请(专利)号 00110197.8

申请日 2000.3.13

申请(专利权)人 徐忠廷

地址 114300 辽宁省岫岩满族自治县岫岩镇兰旗村

发明(设计)人 徐忠廷

专利代理机构 沈阳利泰专利代理有限公司

代理人 刘忠达

摘要 一种抗癌中药丸剂,是由大黄 15g、全蝎 15g、雄黄 5g、重楼 15g、天南星 15g、蜈蚣 15g、八仙草 15g、鹿角 15g、狼毒 10g、马钱子 3g 壁虎 15g、鸦胆子 15g、海螵蛸 15g、露蜂房 15g、虎杖 15g、水蛭 5g、白花蛇舌草 15g、半枝莲 15g、半边莲 30g、蛇毒 15g、穿山甲 15g、石见穿 15g、天葵子 15g、无花果 15g、山慈姑 15g、三棱 15g、蓬莪术 15g、鳖甲 15g、狗舌草 15g、三七 15g 等混合配制而成,本发明具有良好的抗癌效果。

名称 治疗肿瘤、增生外科疾病的外用药液

公开(公告)号 1114423

公开(公告)日 2003.7.16

分类号 A61K35/78 A61K33/28 A61P35/00
A61P29/00

申请(专利)号 00110267.2

申请日 2000.3.31

申请(专利权)人 张健

地址 110031 辽宁省沈阳市皇姑区黄河南大街 16 号九州大厦 308 室

发明(设计)人 张健 李凤琴

专利代理机构 沈阳杰克专利事务所

代理人 李宇彤

摘要 一种敷脉通液,用于治疗囊性肿瘤、乳腺增生、子宫肌瘤、类风湿等病,其制作工艺为:将轻粉、朱砂、汞、硝酸钾放在一起放入锅内,盖严后加温到 120℃左右,一小时后起锅,此时药物溶为一体,粉碎成药粉后密封于瓶内,待 6 个月后用;再将大黄、牵牛、甘草、乳香、五味子、牛膝用蒸流水煮成 400 毫升药液;然后将加工后的药粉和药液按比例溶为一体,即成成品。本发明可直接敷于皮肤表面,通过经络穴道达到病发处,作用于里,诱导到病源,开通脉道,活血化瘀,新陈代谢,调节人体内分泌,以达到理想的治病效果,该药与口服药相配合,疗效更快。

名称 一种治疗痔疮的复方青蒿制剂及其生产方法

公开(公告)号 1114424

公开(公告)日 2003.7.16

分类号 A61K35/78 A61P9/14

申请(专利)号 00112839.6

申请日 2000.4.8

申请(专利权)人 昆明制药集团股份有限公司

地址 650100 云南省昆明市西郊七公理

发明(设计)人 杨兆祥 王存志 褚波

专利代理机构 云南派特律师事务所

代理人 张怡

摘要 本发明为一种治疗痔疮的复方青蒿制剂,以及生产该药物的方法。制剂本质上含有从以下组分的中药(重量百分比)中所得的提取物:青蒿 40-98%,黄芩 1-30%,青叶胆 1-30%。此外还可以加入由占上述组分中药总重量 0.05-0.5% 的大黄藤、0.1-1% 的三七所得的提取物中的一种或两种。制剂芳香化浊、清热解毒,消炎镇痛,用于痔疮的预防及治疗,疗效确切,毒副作用少,可制成多种剂型,如擦剂、软膏剂、贴剂等。

名称 一种主要治疗冠心病及高血压的中成药

公开(公告)号 1114425

公开(公告)日 2003.7.16

分类号 A61K35/78 A61K35/56 A61P3/12
A61P9/10

申请(专利)号 00112933.3

申请日 1997.12.24

申请(专利权)人 陈纬

地址 618000 四川省德阳市华山北路东电医院

发明(设计)人 陈纬

专利代理机构 德阳三星专利事务所

代理人 刘克勤

摘要 本发明是一种主要治疗冠心病及高血压的中成药,它是由牡蛎、女贞、川芎和生地等四味中药原料组成,按一定重量配比份数加工而制成胶囊、片剂或水剂,本药方能通阳利湿,活血化瘀,益肾滋阴。此外,本发明对糖尿病、痛风、骨质增生、白内障等其它衰老性疾病均有较好的疗效。

名称 一种治疗咽喉疾病的散剂及其制备方法

公开(公告)号 1114426

公开(公告)日 2003.7.16

分类号 A61K35/78 A61P11/04

申请(专利)号 00114014.0

申请日 2000.1.12

申请(专利权)人 黄伯岐

地址 516429 广东省海丰县可塘镇新兴街

发明(设计)人 黄伯岐

摘要 本发明涉及一种中药散剂,特别是一种用于治疗咽喉疾病的散剂及其制备方法,主要成分由青牛胆、风沙藤、甘草,经洗净晒干、混合、碾成末、过筛网后再加入梅片、薄荷脑和辅料,混匀后,过筛网而成。具有清热解毒、消肿止痛的作用,对咽喉炎和扁桃体炎有特殊疗效,且安全无毒,使用方便,具有非常好的应用前景。

名称 一种治疗高血压、心脑血管疾病的药锭及其制备方法

公开(公告)号 1114427

公开(公告)日 2003.7.16

分类号 A61K35/78 A61K9/20 A61P9/12
A61P9/00 A61J3/06

申请(专利)号 00118222.6

申请日 2000.5.30

发明专利权授予

申请(专利权)人 唐树礼
地址 136505 吉林省梨树县石岭镇石河村一社
发明(设计)人 唐树礼
专利代理机构 四平市新时代专利事务所
代理人 唐永

摘要 本发明公开了一种治疗高血压、心脑血管疾病的药锭及其制备方法,该发明以苍术、白芷、白芥子、细辛、吴茱萸、防风、独活、川芎、丁香、木香、干姜十一味中药,经粉碎后用无毒乳胶拌匀,压制成型,固定在足三里穴位进行治疗,具有能够有效地防治心脑血管疾病,尤其是对脑血管病有较好的防治效果。对恢复期脑血管病患者配合治疗能加速好转,本发明具有使用方便,无针药之苦,无毒、副作用。

名称 治疗肝胆病药物及其制备方法
公开(公告)号 1114428
公开(公告)日 2003.7.16
分类号 A61K35/78 A61K35/84 A61P1/16
申请(专利)号 00120532.3
申请日 2000.10.30
申请(专利权)人 李毕贤
地址 651400 云南省楚雄彝族自治州永仁县人民医院门诊部

发明(设计)人 李毕贤
专利代理机构 昆明正原专利代理有限公司
代理人 陈左
摘要 本发明涉及一种治疗肝胆病的中草药制剂,该制剂组份配比(重量百分比):虎杖 25~30%、灵芝菌 1.5~30%、绒蒿 30~50%、焦山楂 9~15%、山桅子 3~9%组成,药物能有效地改善肝血液微循环,化瘀退黄,降酶利胆,促进肝细胞修复,是一种具有解毒、活血、祛黄降酶、抗纤维化、促进肝细胞修复作用的复方冲剂。

名称 剪刀股提取物药物制剂及其应用
公开(公告)号 1114429
公开(公告)日 2003.7.16
分类号 A61K35/78 A61P25/34
申请(专利)号 00122102.7
申请日 2000.7.12
申请(专利权)人 刘运卿 刘新 刘华 楚广民

地址 450052 河南省医科大学细胞生物学及遗传学教研室
发明(设计)人 刘运卿 刘新 刘华 楚广民
专利代理机构 郑州联科专利事务所
代理人 陈浩
摘要 本发明涉及一种剪刀股提取物药物制剂,用于抗尼古丁毒,这种制剂采用草本植物剪刀股提取有效成份制得,提取方法可依下述步骤进行:a、取新鲜剪刀股,清洗去杂质,压榨取乳汁液,薄膜浓缩,60℃以下烘干,取干粉 I; b、取渣料用乙醇浸渍得浸液,减压回收至膏状,60℃以下烘干得干粉 II; c、取残渣水煎取得煎液,薄膜浓缩至膏状,60℃以下烘干得干粉 III; d、取干粉 I、干粉 II、干粉 III 混合均匀,配制剂型。

名称 一种治疗血栓性疾病的药物
公开(公告)号 1114430
公开(公告)日 2003.7.16
分类号 A61K35/78 A61K35/55 A61K35/62
A61K35/64 A61P7/02
申请(专利)号 00123245.2

申请日 2000.11.14
申请(专利权)人 刘道轩
地址 110003 辽宁省沈阳市和平区光荣街 5 号 202 医院血栓病研究中心
发明(设计)人 刘道轩
专利代理机构 沈阳科威专利代理有限责任公司
代理人 杨滨

摘要 一种适用于治疗血栓性疾病的治疗血栓性疾病的药物,其特点是取一定量的丹参克、木香、天麻、红花、川芎、水蛭、僵蚕,经干燥后,粉碎后过 100 目筛,然后再加入少量的麝香;经充分搅拌混合、制粒,然后用 Γ -射线照射消毒、打片(每片 0.25 克)、包糖衣三次、装瓶即为成品。本发明特别适用于脑血栓、脑栓塞、脑出血后遗症,冠心病、栓塞性脉管炎、脑供血不足、高脂血症、高粘血症等。

名称 一种治疗萎缩性胃炎的药剂及制备方法
公开(公告)号 1114431
公开(公告)日 2003.7.16
分类号 A61K35/78 A61K35/84 A61K35/37
A61P1/04
申请(专利)号 00124366.7
申请日 2000.9.11
申请(专利权)人 李恩复

地址 050011 河北省石家庄市中山路 389 号
发明(设计)人 李恩复
专利代理机构 石家庄冀科专利事务所有限公司
代理人 李羨民 陈长庚
摘要 一种治疗萎缩性胃炎的药剂及制备方法,它以百合、云苓、元参、乌药、泽泻、麦冬、当归、茵陈、元胡、白芍、石斛、菖蒲、川芎、内金、三七、白术、地榆、蒲黄为原料,按比例配制成丸剂,本发明配方独特,治疗有效率达 95% 以上。

名称 止血胶囊及其制备方法
公开(公告)号 1114432
公开(公告)日 2003.7.16
分类号 A61K35/78 A61K9/48 A61P7/04
申请(专利)号 00128137.2
申请日 2000.12.22
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 本发明公开了一种用于治疗血热妄行引起的咳血、吐血、鼻衄胃肠出血、便血、尿血及外伤出血等症的止血胶囊及其制备方法。它包含有地锦草 30%,旱莲草 26%,仙鹤草 24%,白芨 9%,三七 11%。它通过粉碎,提取炼膏,粉膏混合均匀,制粒而得本发明药品,属纯中药制剂,服用吸收快、止血快、疗效高,对胃肠无刺激性,无毒副作用,治疗出血诸症有效率在 90% 以上,深受患者欢迎。

名称 健脾胶囊及其制备方法
公开(公告)号 1114433
公开(公告)日 2003.7.16
分类号 A61K35/78 A61K35/84 A61K9/48
A61P1/04
申请(专利)号 00128138.0
申请日 2000.12.22
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急慢性胃炎的健脾胶囊及其制备方法,它包含有党参、白术、茯苓、山药、麦芽、谷芽、白芍、山楂、法半夏各 5.4%,莲肉、薏仁、桔梗、大枣、枳实、陈皮、槟榔各 2.7%,扁豆、川厚朴各 3.6%,当归、炙甘草各 4.5%,胡黄连、砂仁各 1.3%,连翘、莱菔子各 2.2%,黄芪 6.6%,干姜 0.4%,广木香 1.8%,冬虫夏草 0.9%。它通过煎煮浓缩、粉碎、搅拌混合制粒而成,含药成份高,补脾健胃,消胀和中,治疗效果好,有效率达 90%以上。

名称 肝炎胶囊及其制备方法

公开(公告)号 1114434

公开(公告)日 2003.7.16

分类号 A61K35/78 A61K9/48 A61P1/16

申请(专利)号 00128140.2

申请日 2000.12.22

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急慢性肝炎、肝脾肿大,肝硬化的肝炎胶囊及其制备方法,它含有生甘草 14%,铃茵陈,生栀子,丹参,生白芍各 8.8%,生山楂 11.2%,板兰根,蛇舌草,垂盆草各 11%,薄荷脑 0.9%,青术香 5.3%,藏红花 0.4%,它通过粉碎制粉,提液制膏,粉膏混合制粒而成。本发明药品,它组方精炼,成本较低,疗效较好,经临床应用观察,有效率达 92%以上,尤对乙肝带菌者治疗效果较佳。

名称 滋阴丸及其制备方法

公开(公告)号 1114435

公开(公告)日 2003.7.16

分类号 A61K35/78 A61K35/84 A61K9/20
A61P1/14 A61P25/00

申请(专利)号 00131192.1

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头晕目眩、神经衰弱等症的滋阴丸及其制备方法,它含有生地黄 13.6%,天麻、黄芩、菊花、黄精、甘草、天花粉、沙参、玉竹、石斛、贝母、知母、栀子、川芎、瓜蒌子、枸杞、蒲公英、千里光各 1.9%,黄芪、山茱萸、熟地黄、葛根、山药、当归各 3.8%,牡丹皮、泽泻、女贞子、天冬、麦冬、冬桑叶、茯苓各 2.9%,黄连、青箱子、法半夏、香附、黄柏、玄参、陈皮、砂仁、五味子、枳壳、怀牛膝、川厚朴各 1%,肉桂 0.1%,桔梗 0.5%。它通过分类干燥、粉碎过筛、混合、制丸、干燥装包即成本发明丸药。它重在滋阴补肾、养心和肝、清肺化痰、调整内分泌,有效率达 93%。

名称 具有抗微生物活性的药品和化妆品制剂

公开(公告)号 1114436

公开(公告)日 2003.7.16

分类号 A61K35/78 A61K7/00 A61P31/00

申请(专利)号 97198872.2

申请日 1997.10.8

优先权 1996.10.17 IT MI96A002148

国际申请 PCT/EP97/05529 1997.10.8

国际公布 W098/17294 英 1998.4.30

申请(专利权)人 因迪纳有限公司

地址 意大利米兰

发明(设计)人 E·鲍姆巴戴利 P·默拉佐尼

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 李华英

摘要 本发明涉及新的具有抗微生物活性的药品和化妆品制剂,其含有 a) 克雷默属植物亲水性提取物,或得自该提取物的纯化合物,和 b) 铁力木亲水性提取物。

名称 一种药酒

公开(公告)号 1114437

公开(公告)日 2003.7.16

分类号 A61K35/78 A61K35/64 A61K35/56
A61K33/26 C12G3/04 A61P15/10

申请(专利)号 98113826.8

申请日 1998.3.9

申请(专利权)人 赵洪山

地址 118013 辽宁省凤城满族自治县刘家河乡瓦房屯村一组

发明(设计)人 赵洪山

专利代理机构 本溪新科专利事务所

代理人 张仲达

摘要 本发明公开了由中草药配制而成的一种药酒,它是将雄蚕蛾、猕猴桃根、薏苡仁、枸杞、菟丝子、海狗、海龙等 26 味中草药放入白酒中加热浸泡,再在常温下浸泡。对治疗遗精、阳痿、腰酸腿痛、筋骨麻木、风湿性关节炎、跌打损伤有特效。

名称 酶处理的稳定的米糖衍生物的应用

公开(公告)号 1114438

公开(公告)日 2003.7.16

分类号 A61K35/78 A61P3/10

申请(专利)号 98810675.2

申请日 1998.8.28

优先权 1997.8.29 US 60/057,409

国际申请 PCT/US98/17953 1998.8.28

国际公布 W099/10002 英 1999.3.4

申请(专利权)人 里塞克斯股份有限公司

地址 美国加利福尼亚州

发明(设计)人 P·麦克皮克 R·切尔瓦涅库

专利代理机构 上海专利商标事务所

代理人 章鸣玉

摘要 本发明公开了控制哺乳动物血清葡萄糖水平的方法,包括:摄入稳定的米糖衍生物,具体为可溶性部分、不溶性部分、酶处理的稳定的米糖或其混合物。这些方法可用于控制糖尿病和高血糖。本发明也公开了包含稳定的米糖衍生物、非稻米消费品及摄食说明书的糖尿病食盒。

名称 治疗皮肤病的药物及其制备方法

公开(公告)号 1114439

公开(公告)日 2003.7.16

分类号 A61K35/78 A61K35/64 A61K9/14
A61K9/16 A61K9/20 A61P17/00

申请(专利)号 99101476.6

申请日 1999.2.26

申请(专利权)人 魏鹏

地址 318020 浙江省黄岩新城路黄岩皮肤病医院内

发明(设计)人 魏鹏