

中国专利分类公报

发明专利申请公布 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：17242-10236

编号：05FM-0305

公开（公告）日：2003. 5. 7——2003. 5. 28

名称 含三嵌段聚合物的美容或皮肤用组合物

公开(公告)号 1415280

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K7/06 A61K7/48

申请(专利)号 02126332.9

申请日 2002.7.17

优先权 2001.7.18 FR 01/09614

申请(专利权)人 莱雅公司

地址 法国巴黎

发明(设计)人 F·拉罗雷特

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 段晓玲 钟守期

摘要 本发明申请涉及一种美容和/或皮肤用组合物,其特征在于其中含有至少一个水相,水相中包含至少一种具有B-A-B三嵌段结构的水溶性或水可分散性聚合物,其中A是离子水溶性聚合物嵌段,B是疏水聚合物嵌段,聚合物嵌段A的含量大于或等于三嵌段聚合物总重量的50%。本发明还涉及所述组合物的用途,特别是在皮肤、角质纤维和/或粘膜的护理、清洁、防护和/或化妆用化妆品中的用途。

名称 一种防龋消炎漱口水或含片

公开(公告)号 1415281

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K7/16

申请(专利)号 01134403.2

申请日 2001.10.31

申请(专利权)人 雅臣药业集团(远东)有限公司

地址 518001 广东省深圳市笋岗东路3002号万通大厦22楼2218—2219室

发明(设计)人 杨荣鉴 包晟

专利代理机构 北京太兆天元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IgY提取新工艺,用本发明IgY制备的防龋消炎漱口水或含片可以直接抑灭链菌和口腔致病菌、无化学有害物质并可直接吞服。

名称 细胞活源水嫩肤消痘精华液化妆品

公开(公告)号 1415282

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K7/48

申请(专利)号 02127926.8

申请日 2002.11.29

申请(专利权)人 武乾鹰

地址 510176 广东省广州市周门路16号荔怡中心康阁15E

发明(设计)人 武乾鹰

专利代理机构 贵阳中新专利事务所

代理人 刘楠

摘要 本发明公开了一种细胞活源水嫩肤消痘精华液化妆品,它以水溶性氨基多糖、寡糖、维生素C、尿素、氨基酸、纯水组合物为原料,并将各组合物充分混合在一起即制得成品。由于本发明采用了改进细胞膜渗透性的配方,可细胞之间的渗透得到改善,在痘疮初起时,痘周围细胞膜渗透压变大,出现红、硬、疼等现象,涂抹本发明后,其渗透得到改善,痘疮立消,并使皮肤质地得到明显改进。因此本发明具有功效明显、并且对皮肤没有毒副作用的优点。

名称 核酸溶斑美白霜化妆品

公开(公告)号 1415283

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K7/48

申请(专利)号 02127927.6

申请日 2002.11.29

申请(专利权)人 武乾鹰

地址 510176 广东省广州市周门路16号荔怡中心康阁15E

发明(设计)人 武乾鹰

专利代理机构 贵阳中新专利事务所

代理人 刘楠

摘要 本发明公开了一种核酸溶斑美白霜化妆品,它以乳化剂、角鲨烷、植物油、硅氧烷、维生素E、临苯二甲酸二辛脂组合物为油相,以甘油、尿素、氨基酸、纯水组合物为水相,将各组合物充分混合在一起并经乳化即制得成品。由于本发明采用了促使核酸向氨基酸转化代谢的配方,因此采用本发明可以有效地解决因核酸代谢不畅而留下核酸残片形成的皮肤黑斑和皮肤灰暗,使皮肤质地得到明显改进,并且对皮肤不产生毒副作用。

名称 非甾体消炎药磷脂囊泡及其制备方法

公开(公告)号 1415284

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K9/50 A61P29/00

申请(专利)号 02137687.5

申请日 2002.10.29

申请(专利权)人 上海医药工业研究院

地址 200040 上海市北京西路1320号

发明(设计)人 瞿文 陈庆华 朱宝泉

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 罗大忱

摘要 本发明公开了一种非甾体消炎药磷脂囊泡及其制备方法。本发明的NSAID-磷脂囊泡为一种NSAID与磷脂的复合物经处理得到的囊泡,所指的囊泡指的是粒径为小于1000nm的胶体溶液及其冻干品,本发明所说的NSAID包括含游离羧基的所有NSAID,NSAID与磷脂的投料摩尔比为(以PC的含量计):NSAID:PC=0.1~10。NSAID-磷脂囊泡的制备包括如下步骤:将配比量的NSAID与磷脂,溶于有机溶剂中,搅拌均匀,除去有机溶剂,加入缓冲液,使pH范围为1~10,处理至粒径降至1000nm以下,成品经6号砂芯漏斗过滤。本发明制备的NSAID磷脂囊泡的消炎作用,与NSAID相比,可提高0.5~5倍;同时,囊泡的胃肠道副作用下降至NSAID的1/3~1/10。

名称 舒马普坦干粉吸入剂及其制备方法

公开(公告)号 1415285

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K9/72 A61K31/43

申请(专利)号 02137472.4

申请日 2002.10.16

申请(专利权)人 上海医药工业研究院

地址 200040 上海市北京西路1320号

发明(设计)人 金方

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 罗大忱

摘要 本发明公开了一种舒马普坦干粉吸入剂及其制备方法。本发明的舒马普坦干粉吸入剂的组分和重量百分比含量包括:舒马普坦5~90%,凝胶粘附剂1~95%,水不溶性粘附剂0~90%,稀释剂0~94%,表面活性剂0~2%。本发明的舒马普坦干粉吸入剂可用于治疗散发剧烈性头痛,将药物吸入鼻腔,药物经鼻粘膜吸收后,发挥全身作用。药物以单剂量固体粉末形式存在,稳定性较液体制剂明显提高,使

用携带方便，粉末能全部吸入至鼻腔，装置内残留量极低，且更易在作用部位沉积。

名称 一种以云南琵琶甲提取物作为主要成份的抗菌消炎制剂

公开(公告)号 1415286

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K31/122 A61K35/64 A61P31/04
A61P11/04 A61P11/00 A61P1/02

申请(专利)号 02134188.5

申请日 2002.11.25

申请(专利权)人 谢金伦

地址 650091 云南省昆明市一二一大街 226 号 12 幢 501 号

发明(设计)人 谢金伦 林南英 谢玉冰 魏 伟

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 本发明涉及一种以云南琵琶甲提取物作为主要成份的抗菌消炎制剂，用现有化学和生物技术提取、分离，确定有效部位、有效成分，具有明显的清热解毒、抗菌消炎疗效，并具有明显的扶正培本功效，主治急慢性气管炎、咽炎、咽喉炎、扁桃炎、牙周炎、牙龈炎及无名肿毒等症。在药理活性筛选的指导下，本发明提供的制剂每单位剂量由 20-60 毫克提取物精粉和余量的药用辅料制成医学上可接受的医药制剂。

名称 盐酸氨溴索渗透泵型控释制剂及其制备方法

公开(公告)号 1415287

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K31/133 A61K9/22 A61K9/28
A61P11/10

申请(专利)号 02144634.2

申请日 2002.11.28

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 号药大科研处

发明(设计)人 潘卫三 常 明

专利代理机构 沈阳杰克专利事务所

代理人 李宇彤

摘要 本发明是盐酸氨溴甲烷索渗透泵型控释制剂及其制备方法，它具药物释放平稳且持续，毒副反应轻的特点。它由片芯、包衣膜、释药孔三部分组成，它用可使盐酸氨溴索易于释放的辅料和可使主药增溶的辅料通过包合成混合方法制得，其中渗透泵片芯组成为：盐酸氨溴索渗透泵控释制剂，按重量百分比该制剂含有如下成分：盐酸氨溴索 5%~70%，可使盐酸氨溴索易于释放的辅料 5%~90%，其它辅料为余量，渗透泵包衣膜按重量计为：分子材料 1%~50%，增塑剂<20%，溶剂>40%，片芯中还含有渗透剂、粘合剂、润滑剂。本发明减少了给药次数，提高了患者的顺应性，适应临床用药的需要。

名称 盐酸二甲双胍缓释片及其制备方法

公开(公告)号 1415288

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K31/155 A61K9/22 A61P3/10
申请(专利)号 02138478.9

申请日 2002.10.22

申请(专利权)人 南京长澳医药科技有限公司

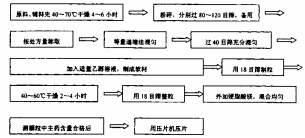
地址 210007 江苏省南京市秦淮区大校场 30 号

发明(设计)人 李 战 晁 阳 陈 静

专利代理机构 南京天翼专利代理有限公司

代理人 汤志武

摘要 本发明涉及一种盐酸二甲双胍缓释片及其制备方法。其中盐酸二甲双胍缓释片由下述组分按下列重量比制成：盐酸二甲双胍：40-60%；赋形剂：40-60%；粘合剂：0-6%；润滑剂：0-8%。其制备工艺包括下述步骤：(1)将原料、辅料先 40~70℃干燥 4~6 小时，均粉碎后过 80~120 目筛备用；(2)按上述配比将盐酸二甲双胍、赋形剂按等量递增法充分混匀后，加入适量乙醇溶液，制成软材；(3)用 18 目筛制粒，40~60℃干燥 2~4 小时后取出；(4)用 18 目筛整粒，加入润滑剂混匀后用压片机压片。本发明生产工艺简单，生产出的缓释片吸收半衰期为 0.9~2.6h，因此，本发明的出现即可减少每天服用次数以降低副作用，又可达到药物作用持久的目的。



名称 乙二胺四乙酸铁钠(EDTA 铁)的新制剂

公开(公告)号 1415289

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K31/19 A61P3/02 A61P7/06

申请(专利)号 02146594.0

申请日 2002.10.28

申请(专利权)人 高艺歌

地址 450044 河南省郑州市邙山综合投资区常青路 3 号

附 1 号河南省康利医药技术开发有限公司

发明(设计)人 高艺歌 谢圣明 王高峰 和琳琳

摘要 经研究发现乙二胺四乙酸铁钠(EDTA 铁)与植脂末、巧克力果粉、乳糖、葡萄糖、甘露醇、山梨醇、奶粉、枸橼酸、再加适量的甜味剂的合理搭配组合具有很好的食品化口感，并辅以维生素 C、葡萄糖酸锌，以此为辅料制作的乙二胺四乙酸铁钠(EDTA 铁)的咀嚼片、干混悬剂、颗粒剂，有利于人们为补充铁而需要长期服用 EDTA 铁时提高人们的顺服性，从而确保 EDTA 铁的补、预防和治疗缺铁性贫血的疗效。

名称 双氯芬酸钠缓释胶囊及其制备工艺

公开(公告)号 1415290

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K31/196 A61K9/52 A61P29/00

申请(专利)号 02138479.7

申请日 2002.10.22

申请(专利权)人 南京长澳医药科技有限公司

地址 210007 江苏省南京市秦淮区大校场 30 号

发明(设计)人 晁 阳 陈 静 袁福荣

专利代理机构 南京天翼专利代理有限公司

代理人 汤志武

摘要 本发明涉及一种双氯芬酸钠缓释胶囊及其制备工艺。其中双氯芬酸钠缓释胶囊由下述组分按下列重量比制成：双氯芬酸钠：4.5-6.0%、赋形剂：60-90%、包衣成分：4-10、润湿剂：0-10%、表面活性剂：0-1%、增塑剂：0-2%、遮光剂：0-2%。其制备工艺包括(1)空白丸芯制备；(2)素丸制备；(3)包衣；(4)装胶囊等步骤。双氯芬酸钠缓释胶囊能持续 12 小时有效，大大提高了药物的安全性、顺应性、有效性，避免了频繁给药和夜间“治疗盲区”，缩短了治疗时间和求诊次数，降低了治疗费用。

名称 防治骨质疏松症的产品及其制备方法

公开(公告)号 1415291

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K31/352 A61K35/78 A61P19/10

申请(专利)号 02145179.6

申请日 2002.11.11

申请(专利权)人 上海交大昂立股份有限公司

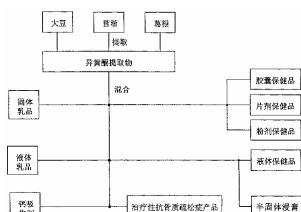
地址 200030 上海市虹桥路 811 号

发明(设计)人 沙大年 范小兵 韩超 张迪

专利代理机构 上海专利商标事务所

代理人 潘帼萍

摘要 本发明涉及一种防治骨质疏松症的产品及其制备方法,其特点是,产品由植物中提取的异黄酮和乳制品组成,其中,异黄酮提取物在产品中的含量以纯异黄酮计的范围是 0.001%~20%;制备方法包括以下步骤:第一制取异黄酮提取物步骤,选择大豆、苜蓿、葛根,然后在其中提取异黄酮提取物;第二产品混合物制作步骤,准备适当的乳制品,将异黄酮提取物与乳制品混合;第三成品制作步骤。本发明由于通过从大豆、苜蓿和葛根植物中提取的异黄酮类成分加入动物乳或乳粉中配制而成,使之不仅含有植物异黄酮,还含有丰富的动物钙源及能够促进钙质吸收的酪蛋白代谢产物,因此能够很好地防止人体内钙质的流失,并对骨质疏松症具有一定治疗作用,因此极为实用。



名称 提高亮菌甲素水溶性的组方及其制剂

公开(公告)号 1415292

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K31/366 A61P1/16 A61P1/04
A61P31/12

申请(专利)号 02144851.5

申请日 2002.11.18

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 号药大科研处

发明(设计)人 邓意辉

专利代理机构 沈阳杰克专利事务所

代理人 李宇彤

摘要 本发明是提高亮菌甲素水溶性的组方及其制剂,它通过制备“亮菌甲素 β -环糊精包合物”、“2-羟丙基 β -环糊精包合物”或通过加入“ β -环糊精、羟丙基 β -环糊精”来提高亮菌甲素在水中的溶解度,采用本发明的组方,可制成高效的口服制剂和低毒的注射剂,所用的“ β -环糊精”、“2-羟丙基 β -环糊精”与亮菌甲素的比例为 1mol~10mol:1mol。首次实现制备无吐温-80、无有机溶媒的亮菌甲素注射剂,使注射剂更安全、更稳定,使其大量用药成为可能。

名称 供静脉注射用苦参碱类生物碱的制备方法

公开(公告)号 1415293

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K31/4375 A61P35/00 A61P9/06
A61P1/16 A61P29/00

申请(专利)号 02153749.6

申请日 2002.12.4

申请(专利权)人 正安医药(天津)药物研究发展有限公司

地址 300350 天津市津南经济开发区(双港)

发明(设计)人 王传鉴 王红星 张健美

专利代理机构 天津市佳盟有限责任专利代理事务所

代理人 赵敬

摘要 一种供静脉注射用苦参碱类生物碱的制备方法,其特

征在于:它包括下述步骤:溶液配制、调节 pH 值、活性炭处理、过滤除炭、除菌过滤、灌装、冻干和盖封工序。本发明具有以下优点:1. 加入填充剂制备的苦参碱类冻干剂饱满疏松,成品外观良好,2. 调节 pH 值更适于注射,另外 pH 值的降低可以提高活性成分苦参碱或氧化苦参碱或苦参总碱的溶解度,加速溶解,缩短配液时间,有利于稳定性。

名称 一种纳曲酮长效注射微球组合物及制备方法和应用

公开(公告)号 1415294

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K31/485 A61K9/16 A61K9/50
A61P25/36 A61P25/32

申请(专利)号 02145144.3

申请日 2002.11.7

申请(专利权)人 上海医药工业研究院

地址 200040 上海市北京西路 1320 号

发明(设计)人 侯惠民 何广安 栾瀚森 王浩

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 罗大忱

摘要 本发明涉及一种纳曲酮长效注射微球及制备方法。本发明公开的纳曲酮长效注射微球采用生物降解材料乙交酯-丙交酯共聚物制备的微小球体,外观为类白色冻干块状物或粉末,由含纳曲酮碱基 1~40%的微球、0.5~2.5%助悬剂、1~10%的支架剂、润湿剂及渗透压调节剂组成,使用前加入注射用水,振摇使混匀,供肌肉注射。本组合物可以提供长达 25~35 天的有效血药浓度。本发明采用制剂新技术,药物以恒定的速率释放,具有使用方便、药效维持时间长等优点,具有良好的经济效益和社会效益。

名称 一种环丙沙星聚乳酸微球的制备方法

公开(公告)号 1415295

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K31/496 A61K9/14 A61K9/50
A61P31/04

申请(专利)号 02134526.0

申请日 2002.8.8

申请(专利权)人 广东药学院

地址 510224 广东省广州市海珠区光复直街 40 号

发明(设计)人 杨帆 赵耀明 潘育方

专利代理机构 广州粤高专利代理有限公司

代理人 陈卫

摘要 本发明公开了一种环丙沙星聚乳酸微球制备方法,是采用乳化-溶剂蒸发法,将聚乳酸溶于有机溶媒中,并将环丙沙星分散于其中,缓慢加到分散介质中,乳化后,再倾入到扩散介质中挥发有机溶媒,然后离心、过滤、干燥,即得环丙沙星聚乳酸微球。本发明环丙沙星聚乳酸微球的制备方法,可减少有机溶媒的使用,缩短制备时间,提高成功率。制得的环丙沙星微球可达到延长药物作用时间,将药物直接介导至细胞内,及提高药物疗效的目的。

名称 含有川芎嗪的组合物以及川芎嗪透皮贴剂及其制备方法

公开(公告)号 1415296

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K31/4965 A61K9/70 A61P7/02
A61P9/10

申请(专利)号 02137757.X

申请日 2002.10.31

申请(专利权)人 上海医药工业研究院
地址 200040 上海市北京西路 1320 号
发明(设计)人 侯惠民 杞晓红 王 浩
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 罗大忱

摘要 本发明公开了含有川芎嗪的组合物以及川芎嗪透皮贴剂及其制备方法。



本发明的组合物为一种水凝胶,包括 1~75% 的川芎嗪,20~90% 的高分子辅料,2~45% 的透皮促进剂和水。本发明公开的川芎嗪透皮贴剂为贮库微孔膜控释的结构,由背衬层、药物与高分子辅料形成的凝胶贮库层,微孔膜控释层压敏胶层及防粘层构成。微孔膜为聚乙烯或聚碳酸酯膜,孔径 10nm~5 μm。本发明采用制剂新技术,药物以恒定的速率透皮,具有使用方便、药效维持时间长达 24 小时等优点,具有良好的经济效益和社会效益。

名称 一种治疗带状疱疹的局部给药的药物组合物
公开(公告)号 1415297
公开(公告)日 2003.5.7
分类号 A61K31/522 A61K31/7056 A61P31/22
申请(专利)号 02146255.0
申请日 2002.10.17
申请(专利权)人 北京昭衍新药研究中心
地址 100070 北京市丰台科技园海鹰路九号
发明(设计)人 张洪山 付 劼
专利代理机构 北京北新智诚专利代理有限公司
代理人 程风儒

摘要 本发明涉及一种用于抗病毒的局部给药的药物组合物,该药物组合物是由一种或多种抗病毒药物和一种或多种局部麻醉剂以及药物载体所组成。通过在药物组合物中加入局部麻醉剂,可以减少药物刺激性,从而增加病人的依从性,同时具有抗病毒和止痛作用。

名称 一种用于治疗高血压的复方厄贝沙坦胶囊
公开(公告)号 1415298
公开(公告)日 2003.5.7
分类号 A61K31/5415 A61P9/12
申请(专利)号 02146334.4
申请日 2002.10.24
申请(专利权)人 王登之
地址 100039 北京市永定路 26 号
发明(设计)人 王登之 韩 斌
专利代理机构 北京三高永信专利事务所
代理人 何文彬

摘要 本发明涉及一种治疗高血压的复方厄贝沙坦胶囊,本发明产品由二个主药厄贝沙坦和氢氯噻嗪与七个辅料预凝胶玉米淀粉、乳糖、微晶纤维素、交联羧甲基纤维素钠、二氧化硅、硬脂酸镁、聚乙烯吡咯烷酮混合而成,制备方法详见说明书,优点是制作方便,降压效果好,对轻、中度高血压病均有效。

名称 丙酸睾酮引起 Beagle 犬前列腺增生法
公开(公告)号 1415299
公开(公告)日 2003.5.7
分类号 A61K31/568 G01N33/15
申请(专利)号 02137324.8
申请日 2002.10.8
申请(专利权)人 上海市计划生育科学研究所

地址 200032 上海市斜土路 2140 号
发明(设计)人 孙祖越 吴建辉 朱 焰 钟恩宏
专利代理机构 上海东亚专利代理有限公司
代理人 董 梅

摘要 本发明丙酸睾酮引起 Beagle 犬前列腺增生法涉及生物、医药研究方法。丙酸睾酮引起 Beagle 犬前列腺增生法,是选用 2 年龄的雄性 Beagle 犬,无菌操作下,手术切除双侧睾丸,手术恢复后,皮下注射溶解于橄榄油(olive oil)的丙酸睾酮 2.5mg/0.5ml/犬,同时开始药物处理,连续一个月,用于药物研究。本发明方法的优越性在于建立了符合国际规范的良性前列腺增生法,可更确切地反映人类发病状况,以用于治疗前列腺增生药物的筛选。

名称 氯霉素冻疮膏
公开(公告)号 1415300
公开(公告)日 2003.5.7
分类号 A61K31/57 A61P17/02
申请(专利)号 02137775.8
申请日 2002.10.29
申请(专利权)人 陆 卫
地址 314000 浙江省嘉兴市三水湾天竹坊 22 幢 402 室
发明(设计)人 陆卫
专利代理机构 杭州天正专利事务所
代理人 孙家丰

摘要 一种氯霉素冻疮膏,是由下列成份和重量百分比配制而成:氯霉素 3~8%;醋酸泼尼松 0.08~0.4%;马来酸氯苯那敏 0.04~0.2%;其余为医用凡士林。其中氯霉素主要起消炎、抗菌的作用;醋酸泼尼松有抗炎、抗感染的作用;马来酸氯苯那敏有抗过敏、止痒的作用。这种氯霉素冻疮膏具有较强的抗菌、消炎、抗过敏及止痒作用,将其涂于患处,能有效地改善病变部位的血液循环,促进上皮组织生长,迅速消除红、肿、热、痒、痛等一系列症状,并有消除陈旧的冻疮疤痕的作用,从而达到快速、有效、完全治愈冻疮的目的。一般病例 2~3 天即能治愈,冻疮已溃烂、病情较严重者也只需四、五天。

名称 含有苦参素、前列腺素 E₁-[1]和阿司匹林的复方制剂及其制备方法和用途
公开(公告)号 1415301
公开(公告)日 2003.5.7
分类号 A61K31/60 A61K31/5575 A61P35/00
A61P1/16 A61P31/12 A61P9/10
申请(专利)号 02146488.X
申请日 2002.11.12
申请(专利权)人 蔡海德
地址 330009 江西省南昌市象山路白衣庵 11 号 201 室
发明(设计)人 蔡海德
专利代理机构 北京市汇泽专利商标事务所
代理人 张若华

摘要 本发明揭示了一种含有苦参素、前列腺素 E₁和阿司匹林的复方制剂及其制备方法以及用途,这种复方制剂的苦参素和前列腺素 E₁分别被 6-0-麦芽糖基-β-环糊精包含后再进一步混合后,加入其他组分制成冻干粉针剂,本发明提供的复方制剂用于治疗癌症、心脑血管疾病和肝炎,配方新颖独特,各组分相互补充,使得治疗效果确切,治疗面广,无毒,副作用轻微,依照本发明提供的制备方法制成的产品是在无菌、无热原状态下,既保证病人不产生用药危害,也确保药品在生产和使用过程中理化性质和生理作用不改变。

名称 一种葡萄糖酸钙的干混悬剂新制剂

公开(公告)号 1415302

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K31/7004 A61P3/02

申请(专利)号 02146596.7

申请日 2002.10.28

申请(专利权)人 王平

地址 450044 河南省郑州市邙山综合投资区常青路3号

附1号河南省康利医药技术开发有限公司

发明(设计)人 王平 高峰 易家文 王高峰

摘要 经研究发现植脂末、脱脂奶粉、再加适量的甜味剂(例如安赛蜜、甜菊甙、蛋白糖、甜蜜素等)、香味剂(例如乙基麦芽酚、奶油香精)、粘合剂(例如羧甲基纤维素钠、黄原胶、阿拉伯胶等)与葡萄糖酸钙的搭配组合制成的葡萄糖酸钙的干混悬剂具有很好的食品化口感,有利于人们为补充钙而需要长期服用葡萄糖酸钙时提高人们的顺服性。

名称 丹七缓释制剂和制备方法及其在血管性痴呆中的医学应用

公开(公告)号 1415303

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K31/704 A61K35/78 A61P25/28

申请(专利)号 02133953.8

申请日 2002.10.24

申请(专利权)人 成都浦泓生物科技开发有限公司

地址 610045 四川省成都市武青南路33号成都武侯科技园创业中心

发明(设计)人 刘宏璧

摘要 本发明提供一种丹七缓释制剂和制备方法及其在血管性痴呆等疾病中的医学应用。它是由不同比例的丹参素、丹参酮IIA、三七总皂苷和羟丙基甲基纤维素制成的多种缓释制剂,可用于治疗和预防血管性痴呆等疾病,具有疗效确切、性能稳定、使用方便等特点。丹参素用水提取,提取液用离子交换树脂分离纯化;丹参酮IIA用有机溶剂萃取法或超临界二氧化碳萃取法制备;三七总皂苷用乙醇提取,提取液用大孔树脂和离子交换树脂分离纯化。

名称 一种以20(S)-人参皂甙Rh₂—[2]为有效成分的抗癌辅助药物及应用

公开(公告)号 1415304

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K31/704 A61P35/00

申请(专利)号 02146552.5

申请日 2002.10.22

申请(专利权)人 海南亚洲制药有限公司

地址 570102 海南省海口市国际商业大厦12层

发明(设计)人 金永日 睢大员 李绪文 张龙清

摘要 本发明提供了一种以20(S)-人参皂甙Rh₂为有效成分的抗癌辅助药物及应用,该药物具有增强抗癌药物疗效、降低抗癌药物毒性、预防和治疗放疗引起的白细胞降低以及增强机体免疫功能的作用,可用于癌症的辅助治疗。

名称 罗红霉素缓释制剂

公开(公告)号 1415305

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K31/7048 A61K9/22 A61P31/04

申请(专利)号 02144614.8

申请日 2002.11.25

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号药大科研处

发明(设计)人 潘卫三 赵雁

专利代理机构 沈阳杰克专利事务所

代理人 李宇彤

摘要 本发明是一种罗红霉素缓释制剂,它具有24小时内保持有效血药浓度的特点,按重量百分比该制剂含有:罗红霉素30-80%、起缓释作用的辅料10-40%、其它辅料余量:起缓释作用的辅料为羟丙甲纤维素和/或乙基纤维素和/或聚丙烯酸树脂类和/或聚羧乙烯类和/或海藻酸的可溶性/不溶性盐类。辅料为致孔剂、粘合剂、润滑剂、润湿剂、增溶剂、乳化剂、膜材料、发泡剂、助漂剂、溶剂,可制成剂型有片型、包衣型。本发明疗效时间较长,服用次数较少,并且副作用较低。

名称 一种保健藻泥

公开(公告)号 1415306

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K31/78 A61K7/50 A61P17/04

申请(专利)号 02139669.8

申请日 2002.10.9

申请(专利权)人 谭勇健

地址 410001 湖南省长沙市芙蓉区马王堆陶瓷新城C05

栋501号

发明(设计)人 谭勇健

专利代理机构 长沙市融智专利事务所

代理人 颜勇

摘要 本发明公开了一种保健藻泥,由下述重量配比的原料制成吸水性聚丙烯酸钠93~97%、止痒剂0.5~1.5%、薄荷纯0.5~1.5%、冰片0.5~1.5%、樟脑0.5~1.5%、香精0.5~1.5%,本发明是提供一种能排毒止痒去异味且使用简单的保健藻泥。

名称 消避灵阴道栓

公开(公告)号 1415307

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K31/80 A61K9/02 A61P15/02

A61P15/18

申请(专利)号 02137325.6

申请日 2002.10.8

申请(专利权)人 上海市计划生育科学研究所

地址 200032 上海市斜土路2140号

发明(设计)人 孙祖越 何桂林 刘桂明 吴建辉

专利代理机构 上海东亚专利代理有限公司

代理人 董梅

摘要 本发明消避灵阴道栓涉及一种外用配药方及剂型,属医药类,本发明消避灵阴道栓,由壬苯醇醚、聚烯酮碘、水及聚乙烯醇组成。本发明为兼具消毒与避孕为一体的栓剂,男女房事前使用一粒,既无性病传播,又不会怀孕。特别对广为传播的淋病、霉菌等生殖道感染的病原体有良好的杀菌效果,而且能达到避孕效果。

名称 氨基酸纳米硒及其制备方法

公开(公告)号 1415308

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K33/04 A61P37/02 A61P35/00

A61P9/10 A61P25/28

申请(专利)号 02138403.7

申请日 2002.9.30

申请(专利权)人 安徽大学

发明专利申请公布

地址 230039 安徽省合肥市肥西路3号

发明(设计)人 张胜义

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 一种氨基酸纳米硒是由氨基酸、红色纳米硒和维生素C组成的复合物。该复合物是由氨基酸、硒化合物和维生素C反应制备的。该复合物经红外光谱仪、紫外光谱仪、质谱仪等对其结构、组成及性质多方面研究表明,氨基酸的结构、性质均未发生变化,氨基酸包裹在红色纳米硒的表面,形成球状、丝状或树枝状结构,性质稳定。本产品不仅具有纳米硒免疫调节、养颜抗衰、预防癌症及心血管疾病等功能,而且有补充营养、增强体质作用,可作为保健食品或某些食品、药物的添加剂。制备方法简单易行、适宜工业化生产。

名称 褪黑素纳米硒及其制备方法

公开(公告)号 1415309

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K33/04 A61P37/02 A61P35/00
A61P9/10 A61P25/28 A61P43/00

申请(专利)号 02138404.5

申请日 2002.9.30

申请(专利权)人 安徽大学

地址 230039 安徽省合肥市肥西路3号

发明(设计)人 张胜义 魏伟

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 一种褪黑素纳米硒是由褪黑素和红色纳米硒组成的复合物,该复合物由褪黑素和硒化合物反应制备的。该复合物经红外光谱仪、紫外光谱仪、质谱仪等对其结构、组成及性质多方面研究表明,褪黑素的结构和性质均未发生变化,红色纳米硒被褪黑素吸附包裹形成稳定的粒子,微观结构呈球形或棒状。该复合物中褪黑素和纳米硒的生理功效可相互促进,发挥协同作用,具有更好的免疫调节、促进睡眠、增强记忆、延缓衰老及预防癌症、心血管疾病、老年痴呆症等多种疾病的功效。制备方法简单易行、适宜工业化生产。

名称 甲壳素纳米硒及其制备方法

公开(公告)号 1415310

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K33/04 A61P37/02 A61P35/00
A61P17/16 A61P9/10

申请(专利)号 02138643.9

申请日 2002.11.18

申请(专利权)人 安徽大学

地址 230039 安徽省合肥市肥西路3号

发明(设计)人 张胜义 田玉鹏 郇洪文

专利代理机构 合肥诚兴专利代理有限公司

代理人 汤茂盛

摘要 一种甲壳素纳米硒是由甲壳素和红色纳米硒组成复合物。该复合物由甲壳素(包括壳聚糖,水溶性壳聚糖和壳寡糖)同硒化合物反应制备的。甲壳素纳米硒经红外光谱仪、紫外光谱仪、质谱仪透射电镜等对其结构、组成及性质的多方面比较研究表明,红色纳米硒被甲壳素吸附包裹成稳定的粒子,微观结构呈球状或分形结构。甲壳素的结构、性质没有变化。甲壳素纳米硒兼有纳米硒和甲壳素的免疫调节、养颜抗衰、预防癌症及心血管疾病等功效,在医药、保健、食品等领域有广泛的应用前景。其制备方法简单易行,常温常压,操用控制方便,适宜工业化生产。

名称 焦磷酸铁钠的新制剂

公开(公告)号 1415311

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K33/42 A61P3/02 A61P7/06

申请(专利)号 02146595.9

申请日 2002.10.28

申请(专利权)人 高艺歌

地址 450044 河南省郑州市邙山综合投资区常青路3号

附1号河南省康利医药技术开发有限公司

发明(设计)人 高艺歌 谢圣明 李思思 张华

摘要 经研究发现焦磷酸铁钠与植脂末、巧克力果粉、甘露醇、奶粉、再加适量的甜味剂的搭配组合具有很好的食品化口感,以此为辅料并辅以适当的粘合剂黄原胶(或阿拉伯胶)、羧甲基纤维素钠和维生素C、葡萄糖酸锌、枸橼酸制作的焦磷酸铁钠的咀嚼片、干混悬剂、颗粒剂口感良好,有利于人们为补充铁而需要长期服用焦磷酸铁钠时提高人们的顺服性,从而确保焦磷酸铁钠的补铁、预防和治疗缺铁性贫血的疗效。

名称 未变性乳清蛋白浓缩粉作为制备抗缺氧保健食品的应用

公开(公告)号 1415312

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K35/20 A61P43/00 A23C9/15
A23C9/20

申请(专利)号 02133910.4

申请日 2002.10.16

申请(专利权)人 王秀英

地址 610021 四川省成都市天仙桥北路12号

发明(设计)人 王秀英

专利代理机构 成都天元专利事务所

代理人 张新

摘要 本发明公开了一种未变性乳清蛋白浓缩粉作为制备抗缺氧保健食品的应用,包括在低氧环境下或急性高原反应时无辅料作抗缺氧的呈胶囊的直接口服用品,或与液体混合的口服用品,其粉状的未变性乳清蛋白浓缩粉与饮用水或果汁或酸奶或冷牛奶或冷豆浆或冷麦片及其类似物在低于40℃下无搅拌直接混合口服饮用,或呈胶囊状直接口服饮用,本发明扩展了未变性乳清蛋白浓缩粉在作为制备抗缺氧保健食品方面的应用范围,效果明显,安全性高。

名称 鲨鱼钙含服片

公开(公告)号 1415313

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K35/60 A61P3/02

申请(专利)号 02145018.8

申请日 2002.10.31

申请(专利权)人 尹渭元

地址 310013 浙江省杭州市西湖区里东山弄12号203室

发明(设计)人 尹渭元

专利代理机构 浙江杭州金通专利事务所有限公司

代理人 陈向群

摘要 本发明属于一种保健食品,特别是涉及一种鲨鱼钙含服片,它采用鲨鱼软骨粉、植脂末、山梨糖醇、果葡糖浆和香料为原料,经配制、混合、制粒、干燥、压片而成,其特征是各种成分的重量份含量为:鲨鱼软骨粉:10-30;果葡糖浆:1-15;山梨糖浆:25-65;植脂末:10-40;天然香料:0.05-0.5。本发明的优点在于携带和食用方便、保存了鲨鱼软骨的营养成分,其口味香甜适口、易于人体吸收、可作为

补钙、防治关节炎、抑制肿瘤、调节免疫机能的营养保健品，由于在本发明中采用的是山梨糖醇，因而也适合糖尿病患者服用。

名称 一种降脂保健茶
公开(公告)号 1415314
公开(公告)日 2003.5.7
分类号 A61K35/74 A23F3/34 A61P3/06
申请(专利)号 02137996.3
申请日 2002.7.18
申请(专利权)人 张柳意
地址 362100 福建省惠安县螺城镇西北街龙湫路 88 号
发明(设计)人 张柳意
专利代理机构 泉州市文华专利代理有限公司
代理人 车世伟

摘要 本发明公开一种降脂保健茶，主要由下列组份制成：余甘子 30-65%，银杏叶 10-28%，绞股蓝 10-26%，决明子 7-25%，山楂 8-25%。本发明中各组份均为天然原料，每 100 克产品中含总黄酮 291 毫克以上，总黄酮含量高，符合国家标准，具有明显的降脂、降血压、降低胆固醇、预防心血管疾病等功效。

名称 治疗银屑病的中药
公开(公告)号 1415315
公开(公告)日 2003.5.7
分类号 A61K35/78 A61P17/06
申请(专利)号 01128375.0
申请日 2001.8.25
申请(专利权)人 阎俊国
地址 450045 河南省驻马店市新蔡县皮肤病研究所
发明(设计)人 阎俊国
专利代理机构 郑州联科专利事务所
代理人 陈浩

摘要 本发明涉及一种治疗银屑病的中药。该中药由青黛、紫草、甘草为中药原料制成的茶剂，所述的各组分的重量份数配比为：青黛 1-2 份，紫草 1-2 份，甘草 2-4 份。由于本发明所采用的三味中草药是青黛系清热解毒、祛风除湿之品，紫草系清热凉血、活血化瘀之品，甘草具有养血润肤、补气健脾之效，这三种中草药针对银屑病的脾胃失和、气血瘀阻、血热血瘀之病因，而共奏清热凉血、活血化瘀、养血润肤之功效，由于本发明将三味中草药加工制成茶剂，药味品种少，易采集，且治疗方法简单，无痛苦，无毒副作用，易于为广大患者所接受。

名称 一种治疗扁桃腺炎的药物
公开(公告)号 1415316
公开(公告)日 2003.5.7
分类号 A61K35/78 A61P11/04
申请(专利)号 01129035.8
申请日 2001.11.3
申请(专利权)人 张建华
地址 650114 云南省昆明市海口镇海丰村委会老街二组
发明(设计)人 张建华
专利代理机构 昆明正原专利代理有限责任公司
代理人 金耀生

摘要 本发明是一种治疗扁桃腺炎的药物。其特征在于它是由以下重量份原料制成的药剂：牛膝 2-4，红糖 1-3，鸡蛋 3-6。所述的药剂为冲剂颗粒。本发明的药物对治疗急慢性扁桃腺炎，急慢性咽喉炎，急慢性牙周脓肿等疾病都有很好的

疗效，具有较强的消炎、清热解毒功能，能在较短时间内不需服用其它药物就能治好上述疾病，特别是对急性扁桃腺炎(大耳巴)有较显著效果，在很短时间内可以治愈。

名称 一种提高含甙类中药提取物质量的制备工艺
公开(公告)号 1415317
公开(公告)日 2003.5.7
分类号 A61K35/78
申请(专利)号 01132047.8
申请日 2001.10.30
申请(专利权)人 上海医药工业研究院
地址 200040 上海市北京西路 1320 号
发明(设计)人 程卫强 陆伟根
专利代理机构 上海新天专利代理有限公司
代理人 孙跃虹

摘要 本发明涉及一种提高含甙类中药提取物质量的制备工艺。本发明通过将用现有技术方法获得的含甙类中药提取物充分干燥，粉碎成细粉后用有机溶剂提取，获得高质量的提取物。采用这种高质量提取物制备方法，能解决注射剂的澄明度，降低色泽，提高含量。这种工艺为中药制剂特别是中药注射剂质量提高提供了可能。

名称 一种用于治疗糖尿病的中药制剂及制备方法
公开(公告)号 1415318
公开(公告)日 2003.5.7
分类号 A61K35/78 A61K9/00 A61P3/10
申请(专利)号 01132049.4
申请日 2001.10.30
申请(专利权)人 国家中药制药工程技术研究中心
地址 201203 上海市浦东新区郭守敬路 351 号 1 号楼 448 室
发明(设计)人 杨苏蓓 沈平嫔 柴可夫 余琪
专利代理机构 上海新天专利代理有限公司
代理人 孙跃虹

摘要 本发明涉及一种用于治疗糖尿病的中药制剂及制备方法。本发明公开的用于治疗糖尿病的中药制剂是由 0.1-100% 的五味子提取物和 99.9-0% 药用辅料组成的药物制剂，其中五味子提取物是采用超临界萃取法从五味子中提取获得的含挥发油、木脂素类等脂溶性成份的提取物，总含量为 50-90%。本发明公开的中药制剂可用于制备治疗非胰岛素依赖型糖尿病的药物，同时可以明显降低甘油三酯和胆固醇。本发明药物降糖效果显著，药性平和，为糖尿病人提供了一种疗效确切的新型中药制剂。

名称 治疗腺样体增生及其并发症的中药组合物
公开(公告)号 1415319
公开(公告)日 2003.5.7
分类号 A61K35/78 A61P11/04
申请(专利)号 01132072.9
申请日 2001.10.31
申请(专利权)人 谈芸
地址 200033 上海市吴中东路 500 弄 22 号 302 室
发明(设计)人 谈芸
专利代理机构 上海专利商标事务所
代理人 章鸣玉

摘要 治疗腺样体增生及其并发症的中药组合物，包含以下中药材干粉或其提取物：鳖甲、苏子、莱菔子、葶苈子、姜半夏、白术、大枣、杏仁、枳壳、桑白皮、厚朴、太子参、牛蒡子、生甘草、生山栀，各药材的用量均为 1-9 克。本发明的中药组合物具有利咽消肿、健脾开胃作用，各味中药功

发明专利申请公布

效相辅相佐，达到使腺样体增生及其并发症得以标本兼治的目的。

名称 一种降血脂生物素制品及制备方法和用途

公开(公告)号 1415320

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K35/78 C12P1/00

申请(专利)号 01132097.4

申请日 2001.11.2

申请(专利权)人 林坤基 林伟

地址 350004 福建省福州市交通路 88 号福建医科大学内

发明(设计)人 林坤基 林伟 陈金生

专利代理机构 上海智信专利代理有限公司

代理人 费开逵

摘要 本发明公开了一种降血脂生物素制品，它利用多种天然食用真菌菌种处理，菌种发酵，采用酶介提取，按不同配比的真菌提取液经生物混合协调效应制成具有生物活性的生物素，该制品调节体液，协调体内菌群正态生育效应，促进和控制细胞生长发育有较好作用，对降血脂有较明显效果。

名称 醒酒方便饮料

公开(公告)号 1415321

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K35/78 A61P25/32 A23L2/38

申请(专利)号 01145034.7

申请日 2001.12.31

申请(专利权)人 冯树荣

地址 300190 天津市南开区澄江路昌宁南里 7—2—18

发明(设计)人 冯树荣 芦德芬

专利代理机构 天津德赛律师事务所

代理人 王里歌

摘要 本发明涉及一种天然植物提取物制品，尤其是一种具有醒酒、清热排毒、保护肝脏、增强体内微循环、减少因饮酒过量出现身体不适的醒酒方便饮料。本饮料由包括水和占水的重量 25-30% 的植物有效成分混合组成，其中植物有效成分是由以下组分及其份数含量组成：灵芝 20-25，葛根 8-10，葛花 25-30，葛茎叶 15-20，鲜白茅根 2-5，金银花 2-5，紫花地丁 5-8，猪苓 3-5，车前子 3-5，山楂 5-8，天花粉 2-3，佩兰 3-5，芝麻 3-5。本发明的原料主要采用深山中植物天然精华。具有醒酒、清热解毒、保护肝脏、增强体内微循环。同时有明显的减轻头痛头晕效果。

名称 治疗皮炎的外用药膏

公开(公告)号 1415322

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K35/78 A61P17/00

申请(专利)号 02109813.1

申请日 2002.5.22

申请(专利权)人 马英武

地址 134700 吉林省江源县人民政府办公室

发明(设计)人 马英武

专利代理机构 吉林长春新纪元专利代理有限责任公司

代理人 余岩

摘要 本发明公开了一种新的治疗皮炎的外用药膏，它是以犀角、制轻粉、血竭、制珍珠、红粉、红矾、黄连、羚羊角、黑矾、章丹为原料，将红矾、黑矾在温度为 105℃-120℃ 条件下，用锅火制，取其飞沫，其余组分在室温 15℃-25℃ 条件下研成细沫，过 120 目筛后调合均匀制成的，本发明药膏

无任何副作用，治疗时间短，愈后不易复发，在治疗过程中，具有修补表皮和保护表皮组织的作用，使用本发明的药膏，不需加配任何内服药，总有效率达 100%，治愈率可达 99% 以上。

名称 治疗糖尿病的中成药

公开(公告)号 1415323

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K35/78 A61P3/10

申请(专利)号 02127906.3

申请日 2002.11.29

申请(专利权)人 贵州健兴药业有限公司

地址 550004 贵州省贵阳市新华路 80 号富中商务大厦 14F

发明(设计)人 孙平

专利代理机构 贵阳中新专利事务所

代理人 郭防

摘要 本发明是一种治疗糖尿病的中成药，它由黄芩、桑叶、牛蒡子、蓝花参、半枝莲、玉竹、青葙子构成，与现有技术相比：本发明构成比较简单、制作方法简便，药品成本低廉，患者容易接受，药品确具有养阴生津、滋脾补肾、益气降糖的功能，用于消渴病、主治非胰岛素依赖型糖尿病及视网膜、肾脏、血管、神经系统并发症；效果比较明显，产品已经获得国家药品主管部门的批准。

名称 止喘止咳的中成药

公开(公告)号 1415324

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K35/78 A61P11/06 A61P11/14

申请(专利)号 02127907.1

申请日 2002.11.29

申请(专利权)人 贵州健兴药业有限公司

地址 550004 贵州省贵阳市新华路 80 号富中商务大厦 14F

发明(设计)人 孙平

专利代理机构 贵阳中新专利事务所

代理人 郭防

摘要 本发明是一种止喘止咳的中成药，由黄芩、前胡、百部、红花龙胆、梧桐根、白花蛇草、红管药组成，与现有技术相比：本发明没有副作用，具有止咳平喘、清热解毒、顺气祛痰的功效，用于对咳嗽、痰多、气管炎、呼吸不畅、肺炎、肺气肿等疾病的治疗。

名称 醒脾开胃益气补虚的中药制剂

公开(公告)号 1415325

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K35/78 A61P1/14

申请(专利)号 02127908.X

申请日 2002.11.29

申请(专利权)人 贵州健兴药业有限公司

地址 550004 贵州省贵阳市新华路 80 号富中商务大厦 14F

发明(设计)人 孙平

专利代理机构 贵阳中新专利事务所

代理人 郭防

摘要 本发明是一种醒脾开胃益气补虚的中药制剂，它是将一点红、毛大丁草、山梔茶、蜘蛛香这四味药材用水煎煮的办法，得到药液，然后浓缩得浓缩液，再加辅料，然后干燥、整粒，就可以得到颗粒制剂，与现有技术相比：这种药品能够醒脾开胃、益气补虚、固肠止泻，对于因脾气虚滞引起的厌食、造成腹泻便溏、消瘦无力、多汗遗尿等病症有比较明显的治疗作用。

名称 小儿消食开胃药物及其制作方法

公开(公告)号 1415326

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K35/78 A61P1/14

申请(专利)号 02127910.1

申请日 2002.11.27

申请(专利权)人 贵州科顿制药有限公司

地址 550001 贵州省贵阳市中华北路 242 号省府大院内
贵州迎宾馆东楼 2 楼

发明(设计)人 王毅

专利代理机构 贵阳中新专利事务所

代理人 郭 防

摘要 本发明是一种小儿消食开胃药物及其制作方法,它由隔山消、马兰草、刺梨叶制作而成,与现有技术相比:本发明提供的这种药物用的原料是贵州山区特有的中草药,原料易获得,制作的药物具有健胃消食导滞的特点、对于小儿积食、食欲不振等症具有比较好的治疗效果,用于食滞胃肠引起的小儿厌食、积食饱胀,提供的制作方法简单易行。

名称 小儿止泻的中成药及其制作方法

公开(公告)号 1415327

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K35/78 A61P1/12

申请(专利)号 02127911.X

申请日 2002.11.27

申请(专利权)人 贵州科顿制药有限公司

地址 550001 贵州省贵阳市中华北路 242 号省府大院内
贵州迎宾馆东楼 2 楼

发明(设计)人 王毅

专利代理机构 贵阳中新专利事务所

代理人 郭 防

摘要 本发明是一种小儿止泻的中成药及其制作方法,它由下述中草药制作而成:薯蓣、功劳木、草血竭,本发明是以我国西南少数民族地区传统的民族验方为依据,根据药物各自的特性设计的、获得的药物可以治疗因大肠湿热所致的小儿腹泻,其疗效明显、没有副作用,同时治疗速度比较快,具有清热解毒、利湿止泻的功能。

名称 一种治疗白细胞减少症疾病的芪胶升白胶囊

公开(公告)号 1415328

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K35/78 A61P7/00

申请(专利)号 02127912.8

申请日 2002.11.28

申请(专利权)人 贵阳德昌祥药业有限公司

地址 550001 贵州省贵阳市九华路 13 号

发明(设计)人 吴建滨

专利代理机构 贵阳中新专利事务所

代理人 刘 楠

摘要 本发明公开了一种治疗白细胞减少症疾病的芪胶升白胶囊,它由大枣、阿胶、血人参、淫羊藿、苦参、黄芪、当归 7 味中草药制成胶囊剂型成品。本发明采用的是常见的纯天然的中草药为原料并经精制而成,它具有疗效较好、无毒副作用、服用安全方便、价格较低的优点。本发明具有补血益气、养阴扶阳的功效,用于治疗气血亏损、阴阳两虚等证所引起的头昏眼花、气短乏力、易患感冒、自汗盗汗以及白细胞减少等症时疗效显著;本发明也可用于癌症病人手术后放疗化疗后的白细胞减少症。本发明长期服用无任何毒副作用。

用。

名称 复方阿胶补血膏

公开(公告)号 1415329

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K35/78 A61K9/06 A61P7/06

申请(专利)号 02127915.2

申请日 2002.11.28

申请(专利权)人 贵阳德昌祥药业有限公司

地址 550001 贵州省贵阳市九华路 13 号

发明(设计)人 吴建滨

专利代理机构 贵阳中新专利事务所

代理人 刘 楠

摘要 本发明公开了一种复方阿胶补血膏,它主要由阿胶、熟地、首乌、鸡血藤、当归、白芍、枸杞、黄芪、川芎、淫羊藿、补骨脂、大枣、炙甘草 13 味中草药制成。本发明采用的是常见的纯天然的中草药为原料经精制而成,它具有补血益气、养阴扶阳的功效,可用于治疗气血亏损、阴阳两虚等症,也可用于白细胞减少症及贫血的辅助治疗。本发明具有能改善人体的阴阳平衡、补血升白快、疗效较好、无毒副作用、服用安全方便、制作成本较低的优点。

名称 一种治疗胃病的平胃片

公开(公告)号 1415330

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K35/78 A61P1/04

申请(专利)号 02127918.7

申请日 2002.11.28

申请(专利权)人 贵阳德昌祥药业有限公司

地址 550001 贵州省贵阳市九华路 13 号

发明(设计)人 吴建滨

专利代理机构 贵阳中新专利事务所

代理人 刘 楠

摘要 本发明公开了一种治疗胃病的平胃片,它主要由苍术、厚朴、陈皮、甘草 4 味中草药制成片剂。本发明采用的是常见的纯天然的中草药为原料并经精制而成,它具有燥湿健脾、宽胸消胀的功效,可用于脾胃湿盛、不思饮食、脘腹胀满、恶心呕吐、吞酸暖气等症的治疗。本发明具有疗效确切、见效快、无毒副作用、服用安全方便、价格较低的优点。

名称 肩周炎痛贴及其制备工艺

公开(公告)号 1415331

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K35/78 A61K9/70 A61P19/00
A61P29/00

申请(专利)号 02127922.5

申请日 2002.11.28

申请(专利权)人 王连俊

地址 562400 贵州省兴义市向阳路 16 号

发明(设计)人 王连俊

专利代理机构 贵阳中新专利事务所

代理人 吴无惧

摘要 本发明公开了一种肩周炎痛贴及其制备工艺,它是将木别子、威灵仙、乳香、没药、冰片混合后碾成细粉,再将油焦脂放入锅内溶化,加入以上药粉,搅拌,然后将药膏倒入冷水中浸泡,取出后上机压成薄片,消毒杀菌后按规格切成小片即得。本发明具有疗效好、使用方便、价格低等优点。并具有解毒散结、活络止痛,使角质组织软化,增强透皮吸收,加速止痛效果,全方共显化淤软坚,活血通络,祛风除

湿，温经散寒之功效。

名称 治疗糖尿病的胶囊及其制备工艺
公开(公告)号 1415332
公开(公告)日 2003.5.7
分类号 A61K35/78 A61P3/10
申请(专利)号 02127924.1
申请日 2002.11.28
申请(专利权)人 王连俊
地址 562400 贵州省兴义市向阳路 16 号
发明(设计)人 王连俊
专利代理机构 贵阳中新专利事务所
代理人 吴无惧

摘要 本发明公开了一种治疗糖尿病的胶囊及其制备工艺，它是取粉葛、天花粉、甘草、玄及粉碎成细粉备用；再将生地黄、沿阶草、蚕虫加水煎煮，合并煎煮液，过滤，浓缩，清膏与上述细粉混匀，制成颗粒，干燥、过筛，装胶囊即得。本发明具有疗效好，无毒副作用，服用方便，价格便宜等优点。并具有养血滋阴、清热降火、益胃生津、滋养肝肺、除烦止渴之功效。

名称 治疗前列腺炎的片剂
公开(公告)号 1415333
公开(公告)日 2003.5.7
分类号 A61K35/78 A61P13/08
申请(专利)号 02127925.X
申请日 2002.11.28
申请(专利权)人 王连俊
地址 562400 贵州省兴义市向阳路 16 号
发明(设计)人 王连俊
专利代理机构 贵阳中新专利事务所
代理人 吴无惧

摘要 本发明公开了一种治疗前列腺炎的片剂，它是取铁扫帚粉成粗粉，加水煎煮，合并滤液，浓缩成稠状；将地龙粉成细粉，与上述浓缩液混合制成颗粒，再压制成片，包糖衣即得。本发明具有疗效好，无毒副作用，服用方便，价格便宜等优点。并具有补血养肾、破症结、除积聚、利水道、清热解毒、消炎祛肿、散瘀活血之功效。适合于膀胱炎、肾炎、尿频、尿痛、尿血、失禁及前列腺肥大或增生等患者使用。

名称 一种番木瓜人畜增奶制剂及其制作方法
公开(公告)号 1415334
公开(公告)日 2003.5.7
分类号 A61K35/78 A61P15/00
申请(专利)号 02131475.6
申请日 2002.10.16
申请(专利权)人 叶高瑞
地址 530031 广西壮族自治区南宁市江南路 17 号国际经贸大厦 18 楼 D 座广西南宁悦丰天然生物工程有限公司
发明(设计)人 叶高瑞

摘要 一种番木瓜人畜增奶制剂，其特征是：它由以下组分按重量比例组成：番木瓜原料 92-94，辅料 6-8，所述番木瓜原料为以下二组原料之一：第一组番木瓜果皮、枝、叶，第二组为去掉表皮层的番木瓜果肉，所述辅料为以下中药材中的一或几种：漏芦、通草、蒲公英、南瓜子。本发明是将番木瓜资源综合利用而制成的制剂，其中产妇增奶制剂能解决产妇缺乳并且有丰乳功能，牲畜增奶制剂能提高奶牛的产奶量。

名称 一种治疗咳嗽的药物糖浆
公开(公告)号 1415335
公开(公告)日 2003.5.7
分类号 A61K35/78 A61P11/14
申请(专利)号 02134082.X
申请日 2002.11.13
申请(专利权)人 贵州省安顺制药厂
地址 561000 贵州省安顺市龙井路 58 号
发明(设计)人 姜伟
专利代理机构 贵阳中新专利事务所
代理人 李大刚

摘要 本发明公开了一种治疗咳嗽的药物糖浆，它是以川贝母流浸膏、湖北贝母流浸膏、桔梗流浸膏、枇杷叶、盐酸麻黄碱作为主要原料，薄荷脑、苯甲酸、尼泊金乙酯、蔗糖、甜橙香精、杏仁香精为辅料，按常规制剂工艺制备成的药剂。本发明是一种按兽医理论制成的药物。它采用地方上较为多见的小草药材作为原料，成本低廉。有镇咳祛痰的功能和较好的治疗效果。具有易于制作，成本较低，治疗效果好的特点。可用于治疗支气管炎引起的咳嗽痰多等症。

名称 牙痛滴丸
公开(公告)号 1415336
公开(公告)日 2003.5.7
分类号 A61K35/78 A61P1/02
申请(专利)号 02134140.0
申请日 2002.11.19
申请(专利权)人 贵州神奇制药有限公司
地址 550004 贵州省贵阳市贵开路 1 号
发明(设计)人 张之君
专利代理机构 贵阳中新专利事务所
代理人 吴无惧

摘要 本发明公开了一种牙痛滴丸及其制备工艺，先将山豆根，黄柏，天花粉，青木香，白芷，细辛，樟脑粉碎成最粗粉，用乙醇加药用甘油浸泡，搅拌，过滤，静置，再过滤，滤液回收乙醇，浓缩液干燥得干粉；将艾片粉碎成细粉，与上述干粉混合，加至已熔融的聚乙二醇 6000 中，搅匀，将药液滴入甲基硅油中，取出滴丸吸除冷凝液，干燥，即得。本发明具有服用方便、疗效好、无毒副作用等优点。可清热解毒，消肿止痛。适合于龋齿、牙髓炎、牙龈炎、牙周炎等各种病症使用。

名称 治疗皮肤疾患的喷雾制剂
公开(公告)号 1415337
公开(公告)日 2003.5.7
分类号 A61K35/78 A61K9/12 A61P17/02
申请(专利)号 02134152.4
申请日 2002.11.21
申请(专利权)人 何宗祥
地址 562400 贵州省兴义市坪东大道
发明(设计)人 何宗祥
专利代理机构 贵阳中新专利事务所
代理人 郭防

摘要 本发明是一种治疗皮肤疾患的喷雾制剂，它是将苦参、栀子、地榆、大黄、槐花、紫草、细辛、花椒、黄连采用大孔树脂处理的方法获取浓缩提取物，然后再利用现有方法加入冰片、喷雾物质，然后装罐，这种方法能够得到药效更加强烈、有效的药品；与现有技术相比：本发明药品构成不复杂，制作方法简便，得到的成品药止痛效果特别理想，药品已完成各项试验。

名称 治疗腹泻的药物

公开(公告)号 1415338

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K35/78 A61P1/12

申请(专利)号 02134187.7

申请日 2002.11.25

申请(专利权)人 贵州家诚药业有限责任公司

地址 563000 贵州省遵义市玉屏路1号

发明(设计)人 张家诚

专利代理机构 贵阳中新专利事务所

代理人 郭防

摘要 本发明是一种治疗腹泻的药物,取植物对坐叶清洗后干燥,按照现有技术将其提取出有效成份后制成口服制剂,与现有技术相比:本发明能够治疗腹泻及腹胀、腹痛以及痢疾、急性胃肠炎等病状的药物,这种药物的副作用小,效果显著,由于原料生长在山区,所以原料没有污染、易取易得,按照常规生产方法,就能够生产出效果比较明显的药品。

名称 促进肛门排气的药物及其制备方法

公开(公告)号 1415339

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K35/78 A61P41/00

申请(专利)号 02135443.X

申请日 2002.8.29

申请(专利权)人 山东瑞阳制药有限公司

地址 256100 山东省淄博市沂源县城二郎山路6号

发明(设计)人 赵桐先 王竹鑫 赵玉山 张成福

专利代理机构 淄博科信专利代理有限公司

代理人 马俊荣

摘要 一种促进肛门排气的中药药物,其重量配伍组成为:姜厚朴 15~45 份、木香 10~40 份、麸炒枳实 10~30 份、大黄 5~15 份。制备方法是将姜厚朴、大黄醇提、浓缩;木香水蒸馏提取;麸炒枳实与木香渣合并后水提、浓缩,最后根据临床需要,加入常规药用添加剂制成不同剂型的药物产品。本发明药物可促使腹部手术后病人提前肛门排气,治疗肠麻痹,并且产品质量性能稳定,用药剂量少,疗程短,见效快,无任何毒副作用,特别适宜临床腹部手术后病人使用,使术后病人提前进食,增强术后病人的机体抵抗能力,防止术后各种并发症。制备方法科学合理,对不同药性的药材选用不同的处理方法,既保证了药材中的有效成分的提取,又便于操作,适于工业化生产。

名称 一种治疗血管性头痛病的中成药

公开(公告)号 1415340

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K35/78 A61P29/00

申请(专利)号 02135956.3

申请日 2002.12.3

申请(专利权)人 济南市第四人民医院

地址 250031 山东省济南市师范路 50 号济南市第四人民医院药学部

发明(设计)人 刘金凤 许东红 俎银德 张红梅
彩缤纷 郑抗美

专利代理机构 山东济南齐鲁科技专利事务所有限公司

代理人 宋永丽

摘要 本发明公开了一种治疗血管性头痛疾病的中成药,它是由下述重量比的原料制成的药剂,川芎 8-15 份、天麻 6-10 份、白芍 8-12 份、酸枣仁 8-12 份、珍珠母 8-12 份、甘草

3-6 份。制作时先取天麻粉碎成细粉备用,其余组份药水浸泡 2 小时,加热煎煮 2 次,每次为 1.5 小时,合并两次药液,放沉 24 小时后,经高速离心过滤,过滤液减压浓缩至相对密度 1.2-1.3 的清膏,加入备好的天麻细粉,混匀制粒、干燥、分筛填装胶囊即可。如需制成片剂,按常规制作片剂工艺制作,无特殊要求。它具有明显的镇痛作用、抑制血小板聚集、提高脑内 5-HT 水平、改善由介质导致的血管收缩异常等优点。

名称 参芪抗病颗粒

公开(公告)号 1415341

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K35/78 A61P1/14

申请(专利)号 02138138.0

申请日 2002.8.16

申请(专利权)人 夏义深

地址 224001 江苏省盐城市双元新村四区 94 号

发明(设计)人 夏义深

摘要 保健品参芪抗病颗粒具有广泛的保健作用;是依据人体免疫、抗病所需要补充的各种营养元素和多种抗病的物质:研究设定的技术方案,经过长期消化,研究药理作用、功能和效果:逐步产生所形成的。本发明所采取的技术方案是:增强网状内皮系统的吞噬能力,提高机体、液体、细胞的免疫功能;补虚、补气、补阳、补阴、补血、养血、活血、补脾益肺、补肝益肾、健胃消食、祛风寒、散风热、抗炎解毒等;本方经实践检验感冒降低五分之四的发生率、症状感轻,预防住感染和多种疾病;如关节炎、气管炎、胃炎、肠炎、肝炎、肾炎、动脉硬化、心脑血管病、肿瘤等等;本方能够让肌体健康运作、血液正常循环,有益健康和长寿,显著进步于现有保健品的作用功能和效果。

名称 一种治疗风湿性、类风湿性关节炎的中药汤剂

公开(公告)号 1415342

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K35/78 A61P29/00 A61P19/02
A61P19/08

申请(专利)号 02138490.8

申请日 2002.10.22

申请(专利权)人 高泉

地址 232100 安徽省凤台县张集镇大公村人民一队

发明(设计)人 高泉

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 金惠贞

摘要 本发明涉及一种治疗风湿性、类风湿性关节炎的中药汤剂,其特征在于:该组合物包括红花、牛膝、杜仲、当归、丹参和甘草等。使用本发明药物治疗,病愈首先从手开始消肿止疼,疼痛接着往下转移到肩→髋→膝→足,直到足部疼痛完全消失,再继续服药几天,即可治愈。该药疗效显著。

名称 一种根治冠心病的中成药及制备方法

公开(公告)号 1415343

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K35/78 A61P9/10

申请(专利)号 02138605.6

申请日 2002.11.13

申请(专利权)人 蔡先萌

地址 221600 江苏省沛县医学会门诊部金星花园城 1-4 号

发明(设计)人 蔡先萌 蔡吴静

摘要 本发明公开了一种根治冠心病的中成药。它由红参、水蛭、生三七为原料按比例混合后粉碎成药粉，然后将药粉按每颗 0.5 克装入胶囊中即得成药。其治疗有效率达 90% 以上，治愈率达 80% 以上。

名称 天然植物治扭伤特效药
公开(公告)号 1415344
公开(公告)日 2003.5.7
分类号 A61K35/78 A61P21/00 A61P19/00
申请(专利)号 02139156.4
申请日 2002.10.8
申请(专利权)人 丁心河
地址 364000 福建省龙岩市中山东路 28 号
发明(设计)人 丁心河

摘要 本发明公开了一种天然植物治扭伤特效药，其特点为由至少有一种选自三棱、陈皮、马兰根、枳壳、赤芍、白术、党参、甘草、延胡索、柴胡、香附和川芎的天然植物构成。所述的药剂是口服液剂或药丸剂或片剂或胶囊。所述的天然植物和水的比例为 1:10~20(重量比)。本发明采用纯天然植物药组成，而且是单方也可治愈，完全可替代现有的药物治疗法，快速有效地解除扭伤者的痛苦，并可用于运动员因训练比赛急性扭伤的快速有效的治愈，因此对扭伤者有恢复体能快，不影响正常生活和工作，并配制科学、简单，使用方便。

名称 治疗烫伤、创伤和各种炎症及痔疮的药
公开(公告)号 1415345
公开(公告)日 2003.5.7
分类号 A61K35/78 A61P17/02 A61P29/00
A61P9/14
申请(专利)号 02139296.X
申请日 2002.11.14
申请(专利权)人 卓柳树
地址 352258 福建省古田县省古田溪水力发电厂内
发明(设计)人 卓柳树

摘要 本发明公开一种治疗烫伤、创伤和各种炎症及痔疮的药，它是由下述重量配比的原料：两面针 6~35 漏芦 5~35 冰片 3~25 虎杖 5~30 梔子 5~30 地榆 5~30 紫草 20~50 三七 5~35 黄芪 5~30 和芝麻油 50~400 以及蜂蜡 5~40。具有独特的作用：1)能迅速镇痛，上药不足 1 分钟缓慢止痛直至痊愈，无痛感，纯中药制成；2)强力抗感染，在治疗期间确保创面不感染；3)烫伤、创伤治愈后基本无疤痕和畸形，无需植皮；4)连续上药 5 至 6 天就可脱痂。

名称 肾病口服液
公开(公告)号 1415346
公开(公告)日 2003.5.7
分类号 A61K35/78 A61P13/12 A61P29/00
A61P15/10
申请(专利)号 02139402.4
申请日 2002.8.30
申请(专利权)人 吴申才
地址 721300 陕西省宝鸡县八鱼乡鱼池村 7 组
发明(设计)人 吴申才
专利代理机构 宝鸡市新发明专利事务所
代理人 苟红东 席树文

摘要 一种肾病口服液，是由至少包含下述重量比的中药原料制成：玉竹 1-3 玉树 1-3 茯苓 2-6 猪苓 2-6、龟板

0.3-1、菟丝子 0.3-1。本发明通过对 668 例肾病患者的试用，服药最短两个疗程(6 天，合计服用 500 毫升)，最长 12 个疗程(36 天，合计服用 3000 毫升)，均达到了满意的治疗效果。

名称 治疗过敏性紫癜的配方
公开(公告)号 1415347
公开(公告)日 2003.5.7
分类号 A61K35/78 A61P37/08 A61P17/00
A61P7/00
申请(专利)号 02139448.2
申请日 2002.10.25
申请(专利权)人 白彩琴
地址 716000 陕西省延安市宝塔区东关百米大道中段延安市实验中学

发明(设计)人 白彩琴
摘要 一种具疏风、清热、凉血、祛瘀等作用，能有效的治愈各类过敏性紫癜病的中药配方。它是由甘草 10-15g、黄芪 6-9g、车前子 6-9g、阿胶 9-15g、大枣 9-15g 五味药混合组成，采用水煎服用，服用本发明的水煎剂，每次服 100ml。每日服两次，早晚各一次，7 天为一个疗程。服用本发明配方的水煎剂一周即可减轻瘀斑症状；两周可完全消除紫癜；坚持服用四周，大大降低其复发率，其有效率达 95%。本发明对患者无任何毒副作用，标本兼治，疗效显著。

名称 一种解酒含片及其制做方法
公开(公告)号 1415348
公开(公告)日 2003.5.7
分类号 A61K35/78 A61K9/20 A61P25/32
申请(专利)号 02139475.X
申请日 2002.10.21
申请(专利权)人 屈垠利
地址 710003 陕西省西安市大莲花池街莲湖巷 12 号
发明(设计)人 屈垠利

摘要 一种解酒含片，含有下述植物原料：拐枣、乌莓、绿豆、酸石榴、青苹果皮、梨、扁豆、荷花，以及藿香、木香、生山楂、金银花。各原料相对于拐枣的重量比为：以拐枣的重量为 1 计，其它原料的重量是乌莓 8~12、扁豆 4~8、绿豆 8~12、酸石榴 1~2、青苹果皮 2~4、梨 4~8、荷花 2~4、藿香 2~3、木香 1~2、生山楂 4~8、金银花 1~2。上述原料通过浸泡、发酵、蒸、蒸煮等工艺，制成解酒液或解酒颗粒。该保健品解酒效果快，使用安全、方便，对人体无任何毒副作用。

名称 全蝎银屑克及其生产方法
公开(公告)号 1415349
公开(公告)日 2003.5.7
分类号 A61K35/78 A61P17/06
申请(专利)号 02139490.3
申请日 2002.10.29
申请(专利权)人 睦志恒
地址 712000 陕西省咸阳市渭阳东路向阳院
发明(设计)人 杨睿 睦志恒

摘要 本发明涉及一种治疗皮肤病的中药，具体地说是一种治疗银屑病的中药膏剂——全蝎银屑克及其生产方法。它由中药全蝎、巴豆配伍而成，将全蝎、巴豆按重量称取后研成细粉末，按药粉与植物油为 1:3 的比例混合均匀，置于密闭容器中在温度为 30-37℃中放置 7 日备用；将矿物油脂置于容器中放入 60℃的恒温水浴中融化成糊状后，再将备用的药剂与矿物油脂按 1:1 的比例充分混合，经检验合格后进行包

装。本发明根据银屑病发病机理，找出了一种活性物质，这种物质能与身体异常代谢成分产生强刺激抗原，阻断异常代谢成分对身体免疫防御机制的损害，达到治愈银屑病之目的。将此药涂沫在患者的患处，可迅速结痂、脱落，使皮肤恢复如初，其有效率为 97%。

名称 五味纯中药治疗心脑血管疾病胶囊（片剂）及其制备工艺

公开（公告）号 1415350

公开（公告）日 2003. 5. 7

分类号 A61K35/78 A61P9/10

申请（专利）号 02139503. 9

申请日 2002. 11. 5

申请（专利权）人 王雷

地址 715400 陕西省韩城市公安局

发明（设计）人 王雷

摘要 本发明五味纯中药治疗心脑血管疾病胶囊（片剂）及其制备工艺，提供了专治心脑血管疾病的药品，本药剂由大黄、陈皮等中药材制成。制备五味纯中药治疗心脑血管疾病胶囊（片剂）的工艺，大致可分为选料除杂、混合粉碎过筛、称量、制胶囊、压片剂、包装等工艺流程，该中成药制剂配伍合理，互补作用显著，成本低廉，制备工艺简单，服用方便，疗效高，疗程短，每 10 天为一疗程，三个疗程治愈率达 95% 以上。对根治脑血管硬化、静脉曲张、脑溢血后遗症、脑血栓后遗症、心脑血管肿瘤等心脑血管疾病有特效。

名称 秦岭黄栌的用途及制剂

公开（公告）号 1415351

公开（公告）日 2003. 5. 7

分类号 A61K35/78 A61P43/00

申请（专利）号 02139568. 3

申请日 2002. 11. 22

申请（专利权）人 李宝银

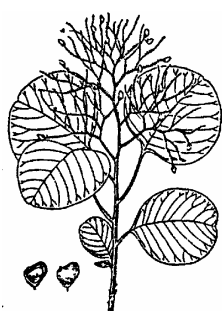
地址 721008 陕西省宝鸡市渭滨区姜谭路 9 号六栋 1 号（卫校家属院）

发明（设计）人 李宝银 崔恩贤 袁波 黄玉琳

专利代理机构 宝鸡市新发明专利事务所

代理人 苟红东

摘要 秦岭黄栌的用途，其特征是用秦岭黄栌的根、茎、叶作为通利卫气的基本药物。同时本发明提供一种治疗目赤、眩晕、肝火上炎等卫气不通导致的症状的药物制剂，它是由下列重量比的组份的水煎液构成：黄栌 20-40、黄连 5-10、黄芩 7-12、甘草 4-6、柴胡 8-12。



名称 一种治疗结石病的药物配方

公开（公告）号 1415352

公开（公告）日 2003. 5. 7

分类号 A61K35/78 A61P13/04 A61P1/16

申请（专利）号 02139632. 9

申请日 2002. 9. 19

申请（专利权）人 彭银和

地址 416500 湖南省保靖县大妥乡王家村彭家组

发明（设计）人 彭银和

摘要 一种治疗结石病的药物配方。本发明涉及一种治疗结

石病的药物配方。本发明的药物由具有利水渗湿、解痉止挛、化石等功能的中草药广木香、大血藤、茜草、茵陈、路边黄组成。临床应用表明，该药物具有疗程短（8-16 天），治愈率高等优点。

名称 一种治疗结石病的中草药配方

公开（公告）号 1415353

公开（公告）日 2003. 5. 7

分类号 A61K35/78 A61P1/16 A61P13/04

申请（专利）号 02139633. 7

申请日 2002. 9. 19

申请（专利权）人 董明恒

地址 416000 湖南省龙山县茨岩塘镇岩板村

发明（设计）人 董明恒

摘要 一种治疗结石病的中草药配方。本发明涉及一种治疗结石病的中草药配方。本发明由具有抗炎抗毒、利尿、利胆、健脾、补肾、护肝、化石排石之功效的中草药组成。临床应用表明，本发明对各类结石病具有奇特疗效，服药后 10-20 天，10 毫米以下的结石即可排出。

名称 一种治疗顽固性咳嗽的中成药

公开（公告）号 1415354

公开（公告）日 2003. 5. 7

分类号 A61K35/78 A61P11/14

申请（专利）号 02140497. 6

申请日 2002. 7. 28

申请（专利权）人 夏义深

地址 224001 江苏省盐城市双元新村四区 94 号

发明（设计）人 夏义深

摘要 中成药快克咳治疗各种顽固性咳嗽，是依据本病的特征：由于肺脏、气管、咽喉、受感染引起炎症、痉挛、扩张、咳嗽中枢腺体分泌亢进，痰瘀炎浊沉积在管腔、胸腔；由于病变，肺脏特别虚弱、呼吸气不足、呼出气无力、进出气不平衡，支气管、胸腔有浊瘀炎症，形成半阻塞状态，逆气难出通过咽喉时形成咳嗽；综上本方以补润敛止咳，辅以宣肺降逆、抗炎解毒利咽，散寒散热，解表祛邪，解痉消肿，祛痰化痰；直接与间接的治疗止咳的效果，组方合理，对症用药针对性强，效果显著。

名称 蜗牛粉胶囊的制备方法

公开（公告）号 1415355

公开（公告）日 2003. 5. 7

分类号 A61K35/78 A61K35/64 A61P37/04
A61P15/08

申请（专利）号 02142303. 2

申请日 2002. 9. 15

申请（专利权）人 陈则均

地址 312044 浙江省绍兴县兰亭镇娄家坞地质队疗养院内

发明（设计）人 陈则均

专利代理机构 浙江翔隆专利事务所

代理人 戴晓翔

摘要 一种蜗牛粉胶囊的制备方法，属以蜗牛为主要原料的医用保健品制备技术领域，其特征在于先将活蜗牛静养 3-5 天，用清水反复洗净，再用 100℃ 以上的开水浸泡 8-15 分钟，去壳后用清水漂洗 10-30 分钟，沥水后用 60℃-100℃ 的温度慢慢烘干，再进行高温或低温消毒处理，然后粉碎成粉末状，灌入胶囊中。还可在蜗牛粉胶囊中加入蜗牛蛋粉、制首乌、仙灵脾、枸杞等。本发明将蜗牛及其蜗牛蛋制成粉末状后灌入胶囊，具有活血化痰、调理机能、固本培元、美

发明专利申请公布

容、抗疲劳、不易感冒、清除机体微循环障碍、调整机体新陈代谢、提高机体免疫功能等功效；还具有很好的强精效果，是恢复性功能低下的良好保健食品，经食用一定量后，生殖机能很快得以恢复。

名称 一种含蜗牛粉的药剂

公开（公告）号 1415356

公开（公告）日 2003. 5. 7

分类号 A61K35/78 A61K35/64 A61P19/06

A61P7/02 A61P11/04 A61P5/24

A61P9/14 A61P11/06 A61P17/02

申请（专利）号 02142304. 0

申请日 2002. 9. 15

申请（专利权）人 陈则均

地址 312044 浙江省绍兴县兰亭镇娄家坞地质队疗养院内

发明（设计）人 陈则均

专利代理机构 浙江翔隆专利事务所

代理人 戴晓翔

摘要 一种含蜗牛粉的药剂，属以蜗牛为主要原料的中成药技术领域，其特征在于它由以下重量百分比的原料组成：纯蜗牛粉 30~75%，蜗牛蛋 5~15%，制首乌 10~25%，枸杞 5~15%，仙灵脾 5~15%。其蜗牛粉和蜗牛蛋粉的原料可选用法国光亮大蜗牛。本发明以蜗牛及其蜗牛蛋等为主要原料制成药剂，改变了现有技术中仅用于烧制食用的传统习惯。具有活血化瘀、调理机能、固本培元、美容、抗疲劳、不易感冒、清除机体微循环障碍、调整机体新陈代谢、提高机体免疫功能等功效。尤其对由于血管栓塞引起的各种疾病，痛风、内分泌失调引起的妇科诸症、脑血栓、肿毒痔漏、喉痛咽肿、哮喘、脱水、疝气、疮肿等症具有较好的治疗效果。

名称 治疗体外湿寒病的药物

公开（公告）号 1415357

公开（公告）日 2003. 5. 7

分类号 A61K35/78 A61P29/00

申请（专利）号 02142363. 6

申请日 2002. 9. 19

申请（专利权）人 艾尼·乃木吐力

地址 838000 新疆维吾尔自治区吐鲁番市亚尔乡新城西门村 2 组 257 号

发明（设计）人 艾尼·乃木吐力

专利代理机构 新疆专利服务中心

代理人 白志斌

摘要 本发明公开了一中新的治疗由体外湿寒引起的风湿、类风湿病、妇科白带过多等病的药物，它是以丁香、阿育魏果、肉桂、苘蓼子、莪术、水菖蒲、骆驼蓬子、洋甘菊、红花、苦艾、木香、高良姜、阿魏、黑胡椒、菝葜、花椒为原料，分别风干粉碎后包装出厂。使用时，将药粉在水中煎熬，将煎熬好的药水用来药浴。其中干药浴为把沙子炒热至 70℃~80℃，再倒入煮好的药水，充分搅拌，然后将与药水混合均匀的热砂子装入袋中热敷患处，将患者身体盖严，使患者身体出汗。湿药浴是把煮好的药水倒如浴缸中，与浴缸中的热水充分混合，热水的温度为 25℃~45℃，患者身体浸泡在加有药水的热水中进行药浴。其制作工艺简单，使用方便，疗程短，治愈率高，对人体无副作用。

名称 一种治疗结石病的药物

公开（公告）号 1415358

公开（公告）日 2003. 5. 7

分类号 A61K35/78 A61P1/16 A61P13/04

申请（专利）号 02143628. 2

申请日 2002. 9. 26

申请（专利权）人 赖冠辉

地址 334500 江西省铅山县河口镇汪子源 36 号

发明（设计）人 赖冠辉

摘要 本发明公开了一种新的治疗结石病的药物，它是以金钱草、石韦、野水灯草、石见消藤、田黄草、鱼脑石、郁金、海金沙、柴胡、黄芩、过路黄、元明粉、鸡内金为原料，根据每味中药的不同特性，将其分为两组，按比例混合后分别煎煮和碾碎，获得汤剂和粉剂，并且同时服用，不含化学甜味剂。本发明配方独特，制作方法简单易行，治疗效果显著。

名称 一种滋补强身、延缓衰老的保健食品

公开（公告）号 1415359

公开（公告）日 2003. 5. 7

分类号 A61K35/78 A23L1/29 A61P1/14

申请（专利）号 02143860. 9

申请日 2002. 10. 1

申请（专利权）人 粟明

地址 422700 湖南省新宁县县城开发区商贸街 A—1 座 4 楼

发明（设计）人 粟明

摘要 一种滋补强身、延缓衰老的保健食品。本发明系纯天然食补物品的复方制剂，其优选配方由：大蒜、黄芪、萝卜、红薯、银杏、蜗牛、当归、枸杞、羊霍、蚯蚓、水花、地菜、南参、蕤菜、勾藤、绿豆、姜黄、海带、血藤、石姜、棕叶、党参、阿胶、莲子、红参、三七、干姜、大枣、麻油、花椒、米醋、食盐组成。本发明通常可制成食补胶丸，也可将其制成面食，尤对老年体衰、性退、老斑、痴呆、血证发斑具有独特康复作用，广泛适于老、弱、病、幼者服用。本发明将对人类食谱带来全新观念，可节约主食用量三分之一以上，为实现人均寿龄达百岁的目标可加速成为现实。

名称 治疗中风偏瘫的中药及其制造方法

公开（公告）号 1415360

公开（公告）日 2003. 5. 7

分类号 A61K35/78 A61P9/10

申请（专利）号 02144577. X

申请日 2002. 11. 5

申请（专利权）人 黑龙江肇东华富药业有限责任公司

地址 151101 黑龙江省肇东市北新街 48 号

发明（设计）人 胡相成 赵洪波 张之亮 李仁祥

专利代理机构 哈尔滨市松花江专利事务所

代理人 毕志铭

摘要 治疗中风偏瘫的中药及其制造方法，该药由以下重量百分比的原料组成：水蛭 12.5~17.5、川芎 10~14、桃仁 4~6、葛根 6.5~9、地龙 12.5~17.5、蕲蛇 10~14、红花 4~6、川牛膝 4~6、三七 6.5~9、黄芪 10~14、赤芍 4~6。其制造方法是：将水蛭、地龙及三七粉碎；将其它八味原料用水煎 1~3 次，并将煎液浓缩成稠膏；将药粉加入至稠膏中并干燥，然后粉碎。它解决了现有的治疗中风偏瘫的中药存在的起效慢，人服用后恢复期长的问题。该制造方法具有工艺流程短，成本低的特点。

名称 一种治疗胆囊炎的中药制剂

公开（公告）号 1415361

公开（公告）日 2003. 5. 7

分类号 A61K35/78 A61P1/16

申请（专利）号 02144829. 9

申请日 2002. 11. 15

申请(专利权)人 周彦江
地址 130052 吉林省长春市团山大队
发明(设计)人 周彦江
专利代理机构 吉林长春新纪元专利代理有限公司
代理人 陈宏伟

摘要 本发明提供一种治疗胆囊炎的中药制剂,由乳香、没药、天花粉、骨皮、牛蒡子、牡蛎、白芷、连翘、木通、山枝组成,经科学炮制制成药物制剂,具有消炎止痛、清热除湿、活血化瘀、通经活络等功能,用于清除胆囊炎的发病机制,彻底消除炎症。本发明为纯中药制剂,毒副作用小,临床症状消失迅速,标本兼治,疗效显著,治疗周期短,价格便宜,治愈后无反弹现象。

名称 一种治疗面部神经麻痹的中药膏剂

公开(公告)号 1415362

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K35/78 A61P25/02

申请(专利)号 02144830.2

申请日 2002.11.15

申请(专利权)人 马福春

地址 130223 吉林省长春市人民大街132号

发明(设计)人 马福春 马胜子

专利代理机构 吉林长春新纪元专利代理有限公司

代理人 陈宏伟

摘要 本发明公开一种治疗面部神经麻痹的中药膏剂,选用中草药和动物药配伍,由蛭螭、樟丹、香油按比例配制,以祛风化邪、调和收敛、清热解毒、恢复面部神经作用为主,按中医理论组方,经严格筛选,结合现代先进工艺制法组合而成。本发明药物制剂疗效明显,毒副作用小,临床症状消失迅速,不伤损皮肤,适应于外感风寒、中风合并症等引起的口眼歪斜、面部神经麻痹的治疗。

名称 五加生化药及其制造方法

公开(公告)号 1415363

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K35/78 A61P15/00

申请(专利)号 02144848.5

申请日 2002.11.14

申请(专利权)人 黑龙江省佳木斯晨星药业有限责任公司

地址 154007 黑龙江省佳木斯市安庆街343号

发明(设计)人 韩振远

专利代理机构 哈尔滨市松花江专利事务所

代理人 毕志铭

摘要 五加生化药及其制造方法,它由以下重量百分比的原料组成:刺五加浸膏 18~26、当归 23~35、川芎 14~22、桃仁 11~17、干姜 7~11、甘草 7~11。其制造方法是:1.按上述重量比称取原料;2.将川芎放置于低温下干燥粉碎;3.将当归、桃仁、甘草、干姜煎煮1~3次,合并煎液,并浓缩成清膏;4.向清膏中加入川芎粉和刺五加浸膏,混匀,减压干燥后粉碎即成。本发明解决了目前治疗妇科病的中药存在疗效不明显、用药时间长、副作用大的问题。其制造方法具有工艺简单、成本低的特点。

名称 中药绵萆薢的新医药用途及其提取物的制备方法

公开(公告)号 1415364

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K35/78 C07H1/08 A61P19/10

申请(专利)号 02144850.7

申请日 2002.11.18

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号药大科研处

发明(设计)人 陈英杰 殷军 付文卫 裴玉萍

专利代理机构 沈阳杰克专利事务所

代理人 李宇彤

摘要 本发明是中药绵萆薢的新医药用途及其提取物的制备方法,绵萆薢经适当的工艺处理得到的提取物,可作为制备治疗和预防骨质疏松症的药物,也可作为制备提高椎骨骨密度、抑制骨吸收活性、抑制破骨细胞形成和促成骨细胞增殖活性的药物。以中药绵萆薢或者新鲜采集的绵萆薢的干燥块茎为原料,采用溶剂提取法、溶剂萃取法、树脂吸附法、正相柱层析法、反相柱层析法等工艺中的一种或者多种工艺,并结合浓缩干燥、冷冻干燥、喷雾干燥等常用干燥方法可制备成含有一种或多种有效成分的提取物。

名称 一种防治虾红体白斑、烂鳃、游池综合症中药制剂

公开(公告)号 1415365

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K35/78 A61P31/00 A61P43/00

申请(专利)号 02145954.1

申请日 2002.10.25

申请(专利权)人 广西南宁悦丰天然生物工程有限公司

地址 530031 广西壮族自治区南宁市江南路17号国际经贸大厦18楼D座广西南宁悦丰天然生物工程有限公司

发明(设计)人 叶高瑞

摘要 一种防治虾红体、白斑、烂鳃、游池综合症的中药制剂,其特征是它由以下组分按重量比例组成:苦参 14-16,穿心莲 14-16,黄芩 19-21,夏枯草 14-16,连翘 14-16,黄芪 14-16,救必应 14-16,金银花 14-16,鸡骨草 14-16,葫芦茶 14-16,山楂 12-14,麦芽 14-16,金不换 14-16,白花蛇舌草 14-16,田基黄 9-11,苦楝皮 14-16,使君子 14-16,番木瓜 19-21,南瓜子 19-21,蒲公英 9-11,大青叶 9-11,板蓝根 14-16,益母草 9-11。本发明具有饲养效率高,无公害,改善虾肉口味,价格低廉的优点,适于人工养殖虾业使用。

名称 消痛酊剂及其制备方法

公开(公告)号 1415366

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K35/78 A61P19/08 A61P29/00

申请(专利)号 02145976.2

申请日 2002.10.31

申请(专利权)人 姜良玉

地址 637103 四川省南充市龙门政龙大街269号

发明(设计)人 姜良玉

摘要 消痛酊剂,属治疗跌打损伤、风湿麻木、血栓静脉炎、骨质增生的外用纯中药酊剂。由生川乌、生草乌、生马钱、生半夏、闹阳花、一支蒿、盘龙七、雪山七、老虎七、见血飞、翻天叶、三七、血竭、川芎、姜黄、红花、元胡、赤芍组成。功能活血化瘀、行气止痛、通经活络。凡伤后瘀肿疼痛,不需抽去淤血,外用1-3日则瘀去肿消、热散痛止;凡伤后表面微红,按之中空有弹性无波动感,外用5-7日,气散痛止;凡关节肿痛不利,外用本药7-12日,可化湿消炎止痛,令关节通利。

名称 逐水消肿丸及其制备方法

公开(公告)号 1415367

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K35/78 A61P7/10

申请(专利)号 02145977.0

申请日 2002.10.31

申请(专利权)人 王农 王吉子 王吉俊

地址 266114 山东省青岛市城阳区红岛西大洋村王农诊所

发明(设计)人 王农

摘要 逐水消肿丸及其制备方法,属治疗各种水肿的纯中药蜜丸制剂。主治水肿胀满、二便不利;功能逐水消肿,通利二便。方剂由大黄、木香、黑丑、白丑、甘遂、陈皮、槟榔、蜂蜜、醋等组成。《金匱要略》云:“诸有水者,腰以下肿,当利小便;腰以上肿,当发汗乃愈。”其要义是说,欲去水肿之邪、当以利小便、发汗之法逐水,辅之以理气、活血、清热、解毒,如此既可消各种原因引起的水肿之症,又能整体调理,达标本兼治之效。

名称 一种治疗尿渌留的药

公开(公告)号 1415368

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K35/78 A61P13/00

申请(专利)号 02146062.0

申请日 2002.10.29

申请(专利权)人 邱炬华

地址 300382 天津市南开区华苑小区莹华里9号楼4门202

发明(设计)人 邱炬华

专利代理机构 天津市三利有限责任专利代理事务所

代理人 徐慰明

摘要 本发明是涉及治疗尿渌留病的一种药品。治疗尿渌留的药,按重量份:它由川芎、麝香、藏红花、三七、血竭、及黄酒,依次用量为5:1:2:3:2:33配制而成。外用纯中药制品,无毒副作用;敷药时,病人无痛苦;速效,用药半小时内即可排尿;对前列腺炎及肥大可起到主要辅助治疗作用;治疗一次可长期顺利排尿;社会效益、经济效益明显,可节省病人的费用开支;最大优点可减轻任何污染,没有逆性感染。

名称 一种蜗牛蛋组合物及其制备方法

公开(公告)号 1415369

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K35/78 A23L1/31 A61P3/06
A61P37/04

申请(专利)号 02146101.5

申请日 2002.10.31

申请(专利权)人 朱社芬 王相杰

地址 452370 河南省新密市青峰路4排6号

发明(设计)人 朱社芬 王相杰

摘要 本发明涉及一种蜗牛蛋组合物及其制备方法,它由蜗牛蛋、川芎、牛黄、水蛭、葛根、决明子、银杏叶、山楂、菊花、丹参、何首乌、香附及降香组成,经过提取、混合制备而成,并可以制备成口服液,它用蜗牛蛋为主要原料,蛋白质氨基酸含量高。主要用于保健功效,对于患有高血压、高血脂、高胆固醇,即“三高”疾病的患者有很好的辅助治疗作用,同时对患有中风偏瘫、冠心病、糖尿病、肝炎、咽炎、严重失眠、乳腺增生、咽喉肿痛疾病也有明显的辅助疗效。还有养颜抗衰之功效。纯天然,无副作用。

名称 一种治疗胃痛的药物

公开(公告)号 1415370

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K35/78 A61P1/04

申请(专利)号 02146257.7

申请日 2002.10.17

申请(专利权)人 丰兴波

地址 116024 辽宁省大连市高新技术园区敬贤街18号上方药业有限公司

发明(设计)人 丰兴波

专利代理机构 北京太兆天元专利代理有限责任公司

代理人 马灵洁

摘要 本发明公开了一种治疗胃痛的药物组合物,该药物是由如下原料药制成的:柴胡100-150重量份,陈皮100-150重量份,香附100-200重量份,枳壳100-150重量份,延胡索90-120重量份,赤芍60-100重量份,吴茱萸60-100重量份,黄连60-100重量份,白及60-100重量份,炙甘草60-100重量份,本发明药物组合物具有治疗胃溃疡的作用。

名称 一种治疗霉菌性阴道炎与滴虫性阴道炎的药物及其制备方法

公开(公告)号 1415371

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K35/78 A61P15/02 A61P31/10
A61P33/02

申请(专利)号 02146285.2

申请日 2002.10.21

申请(专利权)人 李湛明

地址 527100 广东省郁南县都城柳树路88号

发明(设计)人 李湛明

专利代理机构 北京太兆天元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霉菌性阴道炎与滴虫性阴道炎的药物组合物,该药物组合物是由如下原料药制成的:紫花地丁200-300重量份,蒲公英200-300重量份,苦参150-200重量份,地肤子150-200重量份,白鲜皮150-200重量份,黄柏150-200重量份,胡黄连150-200重量份,蛇床子120-180重量份,苍术120-180重量份,艾叶120-180重量份,川木通100-150重量份,珍珠粉15-20重量份,冰片1-3重量份,该药物组合物治疗霉菌性阴道炎与滴虫性阴道炎有很好的疗效。

名称 一种治疗急性咽炎的组合物及其制备方法

公开(公告)号 1415372

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K35/78 A61P11/04

申请(专利)号 02146286.0

申请日 2002.10.21

申请(专利权)人 陈均耀

地址 514500 广东省兴宁市兴叶路明珠药业有限公司

发明(设计)人 陈均耀

专利代理机构 北京太兆天元专利代理有限责任公司

代理人 张洪年

摘要 本发明公开了一种药物组合物,其特征在于该药物组合物是由如下原料药制成的:金银花900-1100重量份,牛蒡子480-520重量份,蝉蜕450-500重量份,桔梗450-500重量份,马勃450-500重量份,金果榄450-500重量份,僵蚕400-460重量份,赤芍220-260重量份,生甘草150-180重量份,本发明药物组合物治疗急性咽炎有确切的疗效。

名称 天然植物中华卷柏提取液

公开(公告)号 1415373

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K35/78 A61P13/12
申请(专利)号 02146413.8
申请日 2002.11.5
申请(专利权)人 梁永 张延清
地址 300211 天津市河西区隆昌路19号干休所
发明(设计)人 梁永 张延清
专利代理机构 天津市学苑有限责任专利代理事务所
代理人 赵尊生

摘要 本发明是一种天然植物中华卷柏提取液,其制备方法是:1.水与中华卷柏按1:100-1:120的比例煎煮1小时后用纱布粗过滤作为第一次提取液,再按1:40-1:70的比例加水继续煎煮后用纱布粗过滤作为第二次提取液。2.将上述二次提取液混合在一起中华卷柏提取液,为肾炎病人提供了一种治疗药物,其特点是单味药,简单,效果显著。

名称 治疗脑出血、脑梗塞疾病和其后遗症的中药及其制备方法

公开(公告)号 1415374
公开(公告)日 2003.5.7
分类号 A61K35/78 A61P9/10
申请(专利)号 02146453.7
申请日 2002.11.8
申请(专利权)人 李素魁
地址 030003 山西省太原市尖草坪区新城办事处光社村73号

发明(设计)人 李素魁
摘要 本发明涉及治疗脑出血、脑梗塞疾病和其后遗症的中药及其制备方法。本发明的中药的方组是由羚羊角、鸡血藤、地龙、三七参、黄芪、防风、川牛膝、桂枝、制马前子、伸筋草、赤芍、益智仁、白花蛇、羌活、木瓜、蜈蚣等,按一定组分,经特殊的工艺制成中药丸或汤剂,能治疗脑出血、脑梗塞等疾病,以及能治疗因脑出血、脑梗塞后遗症引起的中风、偏瘫、口眼歪斜、四肢僵硬等症。本发明的中药具有见效快、治愈率高、疗程短、无毒副作用、不留后遗症等特点。

名称 一种治疗发热、咳嗽的中药贴膏

公开(公告)号 1415375
公开(公告)日 2003.5.7
分类号 A61K35/78 A61K9/06 A61P11/14
申请(专利)号 02153566.3
申请日 2002.11.28
申请(专利权)人 吴顺川
地址 100083 北京市北京科技大学土木与环境工程学院
发明(设计)人 吴庆安
专利代理机构 北京三高永信专利事务所
代理人 滕一斌 何文彬

摘要 本发明涉及一种治疗发热、咳嗽的中药贴膏,本发明用生石膏粉、不含外壳的生花椒粉和冰片粉三种原料,混合后研磨成药粉,置于贴膏上(具体配方详见说明书),优点是成本小、疗效快、使用方便,安全可靠,携带方便,不打针,不服药,男女老幼皆宜,特别是婴幼儿更为方便。

名称 治疗慢性疲劳综合症的中药复方制剂及其制备工艺

公开(公告)号 1415376
公开(公告)日 2003.5.7
分类号 A61K35/84 A61P43/00
申请(专利)号 02144889.2

申请日 2002.11.21
申请(专利权)人 冯玉书
地址 110015 辽宁省沈阳市东陵区天坛二街30号
发明(设计)人 冯玉书
专利代理机构 沈阳智龙专利事务所
代理人 郭元艺

摘要 本发明属中药制剂领域,特别涉及一种用于治疗慢性疲劳综合症中药复方制剂及其制备工艺领域,其特征在于:含有如下组分:红景天、灵芝、刺五加、丹参;上述四味原料药的重量比依次为(2~8):(1~6):(1~7):(1~6);本发明制备工艺如下:1)将红景天、刺五加、丹参采用浓度为75%的乙醇回流提取两次,合并提取液,回收乙醇;减压干燥成浸膏粉I;2)将步骤1产生的药渣用水煎煮二次,合并煎煮液,浓缩;减压干燥成浸膏粉II;3)将灵芝用水煎煮三次,合并煎煮液、浓缩;减压干燥成浸膏粉III;4)将上述浸膏粉I、浸膏粉II、浸膏粉III混合、制粒、压片。

名称 养阴清肺口含片

公开(公告)号 1415377
公开(公告)日 2003.5.7
分类号 A61K35/84 A61P11/00
申请(专利)号 02146063.9
申请日 2002.10.29
申请(专利权)人 刘志中
地址 301600 天津市静海县东城益农里10排6号
发明(设计)人 刘志中
专利代理机构 天津市三利有限责任专利代理事务所
代理人 刘冀湘

摘要 养阴清肺口含片属于一种保健药物,特别是对人体肺部进行调理的药物。养阴清肺口含片的配伍成分为:麦门冬31-33份、银耳11-13份、大黄(熟制)3-5份、北沙参16-18份、百合12-14份、糖10-12份、鲜梨汁10-12份、甘露醇8-10份。制做时可以将麦门冬、银耳、大黄(熟制)、北沙参、百合粉碎并进行精磨至粉末状后,加入适量蔗糖及鲜梨汁以调整口味至味甜微苦,搅拌均匀,加入一定量的甘露醇后继续搅拌。最后将药末压制成片状,烘干并密封包装。本发明的养阴清肺口含片具有养阴、润肺、排毒、抗癌的功效;口感好,味甜微苦,使用时口含即可,服用非常方便;制造方法简单原料易得,价格低廉,可以长期服用,达到预防肺部疾病的目的。

名称 生长抑素冻干粉针及其制备工艺

公开(公告)号 1415378
公开(公告)日 2003.5.7
分类号 A61K38/12 A61K9/19 A61P1/04
A61P9/14
申请(专利)号 02138477.0
申请日 2002.10.22
申请(专利权)人 南京长澳医药科技有限公司
地址 210007 江苏省南京市秦淮区大校场30号
发明(设计)人 陈静 李战 晁阳
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 本发明涉及一种生长抑素冻干粉针及其制备工艺。生长抑素冻干粉针由下列组分制备而成:生长抑素:250mg或3000mg、赋形剂:5000-20000mg、pH调节剂:0-100ml、注射用水至:600ml。其制备工艺包括下述步骤:(1)将赋形剂置于灭菌过的烧杯中,加入注射用水,搅拌并溶解后,加入0.1-0.3%针用活性炭,20-60℃下搅拌20-80分钟;(2)将生

长抑素加入用经灭菌的 0.6 μm 滤膜脱炭中,充分搅拌使溶解,以 pH 调节剂调节溶液 pH 值至 4.0~6.0,加注射用水至 600ml 刻度,以 0.22 μm 滤膜过滤除菌;(3)按每瓶 0.6ml 的装量分装于玻璃管制瓶中,送入冷冻干燥机冻干,加盖,贴标签即得。本发明处方及生产工艺简单,便于操作,适合大规模生产,明显改善成型外观。

名称 自动调控防治过度胖瘦药食化妆多用途营养素及制造方法

公开(公告)号 1415379

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K38/22 A23L1/305 A61P3/04

申请(专利)号 02133621.0

申请日 2002.8.19

申请(专利权)人 颜怀玮

地址 610071 四川省成都市一环路西二段 17 号省农干院

发明(设计)人 颜怀玮 易敏 颜怀璞 颜怀璿

摘要 一种自动调控防治过度胖瘦药食化妆多用途营养素及制造方法,由核酸类复合物;激素类复合物;一碳基团复合物;维生素复合物组成。本发明根据过度胖瘦尤其是胖已为人类首位疾病,都是因为物质代谢失常,且可相互转化、所需关键物质又都一样,只是物质转化方向在其转折点时一些条件不同,导致胖瘦截然不同的结果的科技原理而研究设计,可保障多余脂肪等能量物质向身体系列重要结构物质转换、减肥防瘦又强身,使用正常、安全的能量激素而非性激素,儿童不会早熟并帮助其生长发育长高;无需刻意节食、无毒副作用和剂量限制,并对胖瘦患者对症下药,实用性强且广泛,如用作食品、饮料、调味品、美容化妆品、药品及其营养添加剂,利于促进人类健康。

名称 含有 2'-羟基苯基·乙基酮的口腔用组合物

公开(公告)号 1416333

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K7/16

申请(专利)号 01806188.5

申请日 2001.2.22

优先权 2000.3.14 EP 00302065.8

国际申请 PCT/EP01/02002 2001.2.22

国际公布 W001/68044 英 2001.9.20

申请(专利权)人 荷兰联合利华有限公司

地址 荷兰鹿特丹

发明(设计)人 N·基尔库伦

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 张元忠 王其灏

摘要 含有能够产生冬青香味的成分并且具有碱性 pH 值的口腔用组合物,其中,能够产生冬青香味的成分是 2'-羟基苯基·乙基酮。

名称 脂质载体

公开(公告)号 1416334

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K9/107 A61K47/44

申请(专利)号 01806187.7

申请日 2001.3.5

优先权 2000.3.6 SE 0000730-2

国际申请 PCT/SE01/00461 2001.3.5

国际公布 W001/66086 英 2001.9.13

申请(专利权)人 利珀克尔集团公司

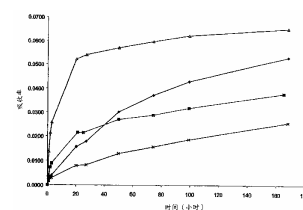
地址 瑞典斯德哥尔摩

发明(设计)人 A·费希尔 C·阿德 B·赫斯勒夫

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 本发明涉及控释生物活性物质的脂质载体组合物,该组合物包含至少一种甘油三酯油,和至少一种选自磷脂酰乙醇胺和一己糖基神经酰胺的极性脂质,以及乙醇;其特征在于所述



载体组合物具有形成粘附性结构的能力,该结构可保持于含水环境中。本发明还涉及一种药物组合物,该组合物由所述脂质载体和溶解或分散于该载体中的生物活性物质组成,优选注射组合物。

名称 新的自乳化药物释放体系

公开(公告)号 1416335

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K9/113

申请(专利)号 01806161.3

申请日 2001.3.6

优先权 2000.3.8 SE 0000773-2

国际申请 PCT/SE01/00467 2001.3.6

国际公布 W001/66088 英 2001.9.13

申请(专利权)人 阿斯特拉曾尼卡有限公司

地址 瑞典南泰利耶

发明(设计)人 C·霍姆贝里 B·西克曼

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 王景朝 马崇德

摘要 本发明要求保护和公开一种适于口服的乳液预浓缩物形式的药物组合物,它包含(i)一种或多种 NO-释放性 NSAID; (ii)一种或多种表面活性剂; (iii)可任选的油或半固体脂肪;所述组合物与胃肠液接触时就地形成水包油乳液。该组合物还可任选地包含一种或多种短链醇。与质子泵抑制剂的联合应用也包括在本发明范围内。本发明的药物组合物可用于治疗疼痛和炎症。包括单位剂型形式的本发明药物组合物和联合使用的质子泵抑制剂的药盒也包括在本发明范围内,所述质子泵抑制剂是肠溶衣包衣的。

名称 新的自乳化药物释放体系

公开(公告)号 1416336

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K9/113

申请(专利)号 01806293.8

申请日 2001.3.6

优先权 2000.3.8 SE 0000774-0

国际申请 PCT/SE01/00466 2001.3.6

国际公布 W001/66087 英 2001.9.13

申请(专利权)人 阿斯特拉曾尼卡有限公司

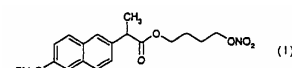
地址 瑞典南泰利耶

发明(设计)人 C·霍姆贝里 B·西克曼

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 王景朝 马崇德

摘要 本发明要求保护和公开一种适于口服的乳液预浓缩物形式的药物组



合物,它包含(i)式(I)化合物; (ii)一种或多种表面活性剂; (iii)可任选的油或半固体脂肪;所述组合物与水性介质,例如胃肠液接触时就地形成水包油乳液。该组合物还可任选地

包含一种或多种短链醇。本发明的药物组合物可用于治疗疼痛和炎症。

名称 麻醉制剂

公开(公告)号 1416337

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K9/133 A61K9/107

申请(专利)号 01805836.1

申请日 2001.2.28

优先权 2000.2.29 GB 0004841.3

国际申请 PCT/GB01/00868 2001.2.28

国际公布 W001/64187 英 2001.9.7

申请(专利权)人 梅尔洛制药有限公司

地址 英国雷克瑟姆

发明(设计)人 约翰·梅多斯 詹姆斯·戴维·杜梅恩

专利代理机构 中科专利商标代理有限责任公司

代理人 王旭

摘要 溶于泊洛沙姆含水胶束制剂中的普鲁泊福在低浓度下稳定,该制剂是普鲁泊福有效的给药形式。

名称 丙烯酸肠溶性涂层组合物

公开(公告)号 1416338

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K9/20 A61K9/30 A61K47/06
B05D3/00 C08K5/34 C08K5/10

申请(专利)号 01804738.6

申请日 2001.2.9

优先权 2000.2.10 US 09/501,866

2001.1.19 US 09/766,859

国际申请 PCT/US01/04167 2001.2.9

国际公布 W001/58429 英 2001.8.16

申请(专利权)人 BPSI 控股公司

罗姆化学二合股份有限公司

地址 美国特拉华州

发明(设计)人 拉米雷迪·奇塔阿穆鲁 乔治·雷耶斯

专利代理机构 北京康信知识产权代理有限责任公司

代理人 余刚

摘要 一种供制作在涂覆药片时使用的肠溶性水悬浮液使用的无毒、可食用的、肠溶性薄膜涂层干粉组合物,包括:a)丙烯酸树脂,所述树脂包括:(i)20-85wt%(重量百分比)的至少一种烷基丙烯酸酯或烷基甲基丙烯酸酯部分,(ii)80-15wt%的至少一种具有能够形成盐的羧酸基团的乙烯基或亚乙烯基部分,和(iii)0-30wt%的至少一种能与(i)和(ii)共聚的其它的乙烯基或亚乙烯基部分;b)能够与丙烯酸树脂反应的碱化剂,以致反应后在a-(ii)中0.1-10mole%的酸性基团以盐的形式存在;以及c)防粘剂。

名称 IL-8受体拮抗剂

公开(公告)号 1416339

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K31/135

申请(专利)号 01805908.2

申请日 2001.3.1

优先权 2000.3.1 US 60/186,183

国际申请 PCT/US01/06564 2001.3.1

国际公布 W001/64208 英 2001.9.7

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 迈克尔·R·帕洛维克 约瑟夫·温斯托克

专利代理机构 北京市柳沈律师事务所

代理人 赵仁临 张平元

摘要 本发明涉及二苯胺基环丁烯二酮在治疗趋化因子白介素-8(IL-8)介导的疾病中的新用途。

名称 用于传递皮质醇拮抗剂的组合物

公开(公告)号 1416340

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K31/19 A61K31/4168 A61K31/569
A61K31/496 A61K31/451 A61K31/4545
A61K31/4174 A61K31/03 A61K31/58
A61K31/245 A61K31/375 A61K31/4164
A61K31/167 A61K31/00 A61K9/22
A61K9/20

申请(专利)号 01803904.9

申请日 2001.1.19

优先权 2000.1.21 GB 0001449.8

国际申请 PCT/GB01/00201 2001.1.19

国际公布 W001/52833 英 2001.7.26

申请(专利权)人 科尔坦多有限公司

地址 瑞典西弗罗伦达

发明(设计)人 P·马林 T·兰德 I·奥斯特赫姆

专利代理机构 上海专利商标事务所

代理人 余颖

摘要 本发明涉及一种皮质醇拮抗剂控释剂,其中包含至少一种释放速度控制剂和皮质醇拮抗剂。本发明还涉及预防或治疗哺乳动物代谢综合征、II型糖尿病或其症状或并发症的方法,包括给予哺乳动物有效量的所述组合物,所述有效量为能够治疗代谢综合征或II型糖尿病及其并发症的一种或多种临床表征的有效量。

名称 稳定的乳液组合物

公开(公告)号 1416341

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K31/215 A61K31/27 A61K31/41
A61K31/428 A61K9/10 A61K47/44
A61P9/00 A61P37/06 A61P29/00
A61P25/00 A61P31/00
//C07C311/14,C07D275/06

申请(专利)号 01806261.X

申请日 2001.2.1

优先权 2000.2.4 JP 32720/2000

国际申请 PCT/JP01/00705 2001.2.1

国际公布 W001/56562 日 2001.8.9

申请(专利权)人 武田药品工业株式会社

地址 日本大阪府

发明(设计)人 佐藤纯

专利代理机构 北京市柳沈律师事务所

代理人 赵仁临 张平元

摘要 乳液组合物,其包含

式(I)或其盐或前药,其pH

调节为6或更低,以使该或

其盐或前药的稳定性得以

提高,并且发挥良好的药

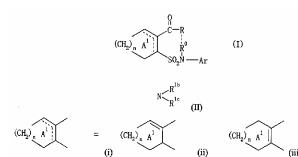
效。在所述的式中,R为任

选取代的脂肪烃基,任选取代的芳烃基,任选取代的杂环基,

-OR¹(其中R¹为氢原子或任选具有取代基的脂肪烃基)或通式

(II)所示的基团(其中R^b为氢原子或任选取代的脂肪烃基;

R^c可与R^b相同或相异,并且为氢原子或任选取代的脂肪烃



发明专利申请公布

基); R^0 为氢原子或脂肪烃基; 或任选 R 与 R^0 一起代表化学键; Ar 为任选取代的芳烃基; 环(i) 为式(ii) 或(iii) 等所示者之一; n 为 1~4 的整数。

名称 作为抗肿瘤剂的硫代秋水仙素和浆果赤霉素的缩合衍生物

公开(公告)号 1416342

公开(公告)日 2003. 5. 7

分类号 A61K31/335 A61P35/00 C07D305/14

申请(专利)号 01806443. 4

申请日 2001. 3. 12

优先权 2000. 3. 17 IT MI2000A000553

国际申请 PCT/EP01/02740 2001. 3. 12

国际公布 W001/68089 英 2001. 9. 20

申请(专利权)人 因德纳有限公司

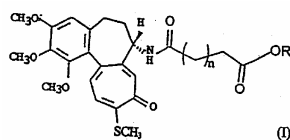
地址 意大利米兰

发明(设计)人 E·邦巴尔代利 A·蓬迪罗利

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 式(I) 的 N-脱乙酰基硫代秋水仙素和 10-脱乙酰基浆果赤霉素 III 衍生物, 其中 R 和 n 具有本公开中规定的含义, 该衍生物是有价值的抗肿瘤药物。



名称 含羟基特窗酸的皮肤增白剂

公开(公告)号 1416343

公开(公告)日 2003. 5. 7

分类号 A61K31/34 A61K7/021

申请(专利)号 01804685. 1

申请日 2001. 12. 12

优先权 2000. 12. 12 US 09/735, 144

国际申请 PCT/US01/51607 2001. 12. 12

国际公布 W002/074236 英 2002. 9. 26

申请(专利权)人 N·V·佩里科内

地址 美国康涅狄格州

发明(设计)人 N·V·佩里科内

专利代理机构 北京纪凯知识产权代理有限公司

代理人 戈泊梁洁

摘要 皮肤增白剂包含 α -羟基特窗酸或 α -羟基特窗酸衍生物, 在某些情况下, 还含有对苯二酚、 α -羟基酸如乙醇酸和抗坏血酸脂肪酸酯如抗坏血酸棕榈酸酯。

名称 (R)-(一)-2-[5-(4-氟苯基)-3-吡啶基甲基氨基甲基]-苯并二氢吡喃及其生理可接受盐的新用途

公开(公告)号 1416344

公开(公告)日 2003. 5. 7

分类号 A61K31/353 A61P25/14 A61P25/16

申请(专利)号 01806272. 5

申请日 2001. 2. 1

优先权 2000. 3. 10 EP 00104531. 9

国际申请 PCT/EP01/01038 2001. 2. 1

国际公布 W001/68063 英 2001. 9. 20

申请(专利权)人 默克专利股份有限公司

地址 德国达姆施塔特

发明(设计)人 G·巴特斯克 H·鲁斯 C·瑟弗里迪

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 (R)-(一)-2-[5-(4-氟苯基)-3-吡啶基甲基氨基甲基]-苯并二氢吡喃或其生理可接受盐用于制备治疗锥体束外运动障碍和/或锥体束外运动障碍中的不良作用的药物的用途。一种优选的盐是 (R)-(一)-2-[5-(4-氟苯基)-3-吡啶基甲基氨基甲基]-苯并二氢吡喃盐酸盐。

名称 灵长类动物胚胎干细胞的无血清培养物

公开(公告)号 1416345

公开(公告)日 2003. 5. 7

分类号 A61K31/495 A61K9/22

申请(专利)号 01806235. 0

申请日 2001. 3. 2

优先权 2000. 3. 9 US 09/522, 030

国际申请 PCT/US01/06912 2001. 3. 2

国际公布 W001/66697 英 2001. 9. 13

申请(专利权)人 威斯康星校友研究基金会

地址 美国威斯康星州

发明(设计)人 J·A·汤姆森

专利代理机构 上海专利商标事务所

代理人 徐迅

摘要 本文公开了培养灵长类动物胚胎干细胞的方法。在长时间和稳定的基础上, 在外源提供的成纤维细胞生长因子的存在下和缺乏动物血清的条件下培养这些细胞。较佳的是, 培养基中还存在成纤维细胞饲养层。本发明还公开了含有成纤维细胞饲养层和成纤维细胞生长因子的培养基。

名称 蛋白酶抑制剂

公开(公告)号 1416346

公开(公告)日 2003. 5. 7

分类号 A61K31/55 A61P19/08 A61P19/10
C07D401/00 C07D403/00 C07D413/00

申请(专利)号 01806446. 9

申请日 2001. 3. 7

优先权 2000. 3. 21 US 60/191, 000

2000. 5. 23 US 60/206, 341

2000. 6. 14 US 60/211, 759

2000. 7. 10 US 60/217, 445

国际申请 PCT/US01/07094 2001. 3. 7

国际公布 W001/70232 英 2001. 9. 27

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 马克斯韦尔·D·卡明斯

专利代理机构 北京市柳沈律师事务所

代理人 赵仁临 张平元

摘要 本发明提供 C_{1-6} 烷基-4-氨基-氮杂环庚烷-3-酮蛋白酶如组织蛋白酶 K 抑制剂和其药用盐, 水合物和溶剂化物, 这类化合物的药物组合物, 这类化合物的新中间体, 和通过对需要的患者给药一种或多种本发明的化合物而治疗过度骨或软骨损失或基质降解的疾病, 包括骨质疏松, 牙龈病如牙龈炎和牙周炎; 关节炎, 更具体地骨关节炎和类风湿性关节炎; 变形性骨炎; 恶性高钙血; 和代谢性骨病; 和寄生虫病, 包括疟疾。

名称 治疗丙肝的药剂

公开(公告)号 1416347

公开(公告)日 2003. 5. 7

分类号 A61K33/42 A61K31/67 A61K38/21
A61P31/12

// (A61K35/78, 33 : 67)

申请(专利)号 01803046.7

申请日 2001.3.20

优先权 2000.3.22 AT A481/2000

国际申请 PCT/AT01/00076 2001.3.20

国际公布 W001/70203 德 2001.9.27

申请(专利权)人 瓦塞伊·诺威基

地址 奥地利维也纳

发明(设计)人 瓦塞伊·诺威基

专利代理机构 北京市柳沈律师事务所

代理人 黄益芬 巫肖南

摘要 本发明公开了白屈菜生物碱与硫代磷酸氮丙啶化物(triaziridine)的反应产物在制备用于治疗丙肝的药物中的用途。

名称 修饰的凝血因子VIII

公开(公告)号 1416348

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K35/14 A61K38/00 C07K1/00
C12P21/00

申请(专利)号 01806317.9

申请日 2001.2.16

优先权 2000.3.10 US 09/523,656

国际申请 PCT/US01/05076 2001.2.16

国际公布 W001/68109 英 2001.9.20

申请(专利权)人 埃默里大学

地址 美国佐治亚州

发明(设计)人 J·S·洛拉

专利代理机构 上海专利商标事务所

代理人 徐迅

摘要 本发明涉及一种修饰的猪凝血因子VIII的无B结构域的形式,和编码其的DNA以及其治疗血友病的用途。

名称 来自菌类的生理活性物质EEM—S、其制造方法和药物

公开(公告)号 1416349

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K35/84 A61K9/20 A61K9/14
A61K9/16 A61K9/48 A61K9/08
A61K9/30 A61P35/00 A61P37/04

申请(专利)号 01806435.3

申请日 2001.1.11

优先权 2000.1.12 JP 37220/2000

国际申请 PCT/JP01/00072 2001.1.11

国际公布 W001/51070 日 2001.7.19

申请(专利权)人 有限会社生命科学研究所

地址 日本千叶县千叶市

发明(设计)人 池川哲郎 池川昭子 岛田文武

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 曹雯 邵红

摘要 本发明公开了通过分子筛法处理至少一种选自香菇、火菇、真姬菇、侧耳属、滑菇、奇果菌属、小包脚菇属、ハタケシメジ、エリンギ、蘑菇、灵芝和木层孔菌属的菌类的水或低级醇萃取物,除去低分子和高分子部分得到的EEM-S及其制剂。该EEM-S显示抗癌作用、免疫赋活作用、抗氧化作用、降低血压和血糖作用等生理作用。

名称 下调淀粉状蛋白的新方法

公开(公告)号 1416350

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K38/17 A61K39/00 C07K14/435
C07K19/00

申请(专利)号 01805360.2

申请日 2001.2.19

优先权 2000.2.21 DK PA200000265

国际申请 PCT/DK01/00113 2001.2.19

国际公布 W001/62284 英 2001.8.30

申请(专利权)人 法麦克萨有限公司

地址 丹麦赫斯霍尔姆

发明(设计)人 彼得·比尔克 M·R·詹森

专利代理机构 北京纪凯知识产权代理有限公司

代理人 程伟

摘要 公开的是对抗以淀粉状蛋白沉积为特征的疾病的新方法。此方法通常以针对致淀粉状蛋白产生蛋白(可引起淀粉状蛋白形成的蛋白)例如 β 淀粉状蛋白(A β)的免疫作用为基础。免疫作用优选地通过使用自体致淀粉状蛋白产生多肽的类似物起效,所述类似物能够诱导抗自体致淀粉状蛋白产生多肽的抗体生成。特别优选的作为免疫原的是自体A β ,A β 已经通过导入一个单一或几个外源的、免疫显性的和混杂的T细胞抗原决定簇被修饰,同时实质上保存了大多数A β 的B细胞抗原决定簇。也公开了对抗致淀粉状蛋白产生多肽的核酸免疫接种和用活疫苗的免疫接种以及用于免疫接种的方法和工具。这种方法和工具包括,鉴定致淀粉状蛋白产生蛋白的有用免疫原类似物的方法、制备类似物和药理学制剂的方法、以及核酸片段、载体、转化的细胞、多肽和药理学制剂。

名称 HIV 免疫辅助治疗

公开(公告)号 1416351

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K38/21 A61P37/04 A61P31/12

申请(专利)号 01806227.X

申请日 2001.3.8

优先权 2000.3.9 US 60/188,338

国际申请 PCT/US01/07453 2001.3.8

国际公布 W001/66132 英 2001.9.13

申请(专利权)人 先灵公司

地址 美国新泽西州

发明(设计)人 M·A·劳林

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 刘玥

摘要 本发明公开了应用干扰素- α 如聚乙二醇化干扰素 α -2a或聚乙二醇化干扰素 α -2b制备包含治疗有效量聚乙二醇化干扰素- α 如聚乙二醇化干扰素 α -2b的药物,所述药物用于增强感染HIV-1的成人患者和小儿患者以及同时感染HIV-1和HCV的患者的HIV-1特异性免疫应答,例如增强HIV-1特异性T-细胞活性。

名称 含有脑膜炎奈瑟球菌B血清群外膜蛋白质的外膜囊(OMV)疫苗

公开(公告)号 1416352

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K39/095 A61K39/116 A61K39/295
A61P31/00

申请(专利)号 01805920.1

申请日 2001.1.17

优先权 2000.1.17 GB 0001067.8

2000.3.9 GB 0005699.4

国际申请 PCT/IB01/00166 2001.1.17

发明专利申请公布

国际公布 W001/52885 英 2001.7.26

申请(专利权)人 启龙股份公司

地址 意大利锡耶纳

发明(设计)人 M·皮扎 R·拉普奥利 M·朱利亚尼

专利代理机构 上海专利商标事务所

代理人 徐迅

摘要 含有(a)脑膜炎奈瑟球菌 B 血清群(*Neisseria meningitidis* serogroup B, NmB)外膜囊(OMV)和(b)选自其它奈瑟球菌蛋白质的免疫原性成分或其免疫原性片段的组合。成分(b)较佳包括获得成分(a)的 OMV 的不同 NmB 菌株的蛋白质。较佳通过脱氧胆酸盐抽提法获得所述 OMV。任选地,该组合物还可含有抗其它病原体的保护性抗原。

名称 抗感染活性成分组合以及它们用于局部治疗脚趾甲和手指甲真菌感染的应用

公开(公告)号 1416353

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K45/06

申请(专利)号 01806207.5

申请日 2001.2.28

优先权 2000.3.9 DE 10011081.9

国际申请 PCT/EP01/02236 2001.2.28

国际公布 W001/66145 德 2001.9.13

申请(专利权)人 阿文蒂斯药物德国有限公司

地址 德国法兰克福

发明(设计)人 M·博恩 K·T·克拉默

专利代理机构 中国国际贸易促进委员会专利商标事务所

代理人 刘明海

摘要 本发明涉及一种含有活性成分组合的制剂,所述组合包含局部抗真菌剂、系统抗真菌剂和生理学上安全的漆基质。本发明的制剂适于治疗甲真菌病。本发明优选使用不溶于水的漆制剂和至少一种来自伊曲康唑、特比萘芬和氟康唑或它们的盐的系统抗真菌剂与至少一种来自环吡酮胺、6-(2,4,4-三甲基戊基)-1-羟基-4-甲基-2(1H)-吡啶酮、阿莫罗芬和布特萘芬或它们的盐的局部抗真菌剂的组合。

名称 血管内皮生长因子 2

公开(公告)号 1416354

公开(公告)日 2003.5.7

分类号 A61K48/00

申请(专利)号 01803019.X

申请日 2001.8.3

优先权 2000.8.4 US 60/223,276

国际申请 PCT/US01/24658 2001.8.3

国际公布 W002/11769 英 2002.2.14

申请(专利权)人 人体基因组科学有限公司

地址 美国马里兰州

发明(设计)人 蒂莫西·A·科曼

专利代理机构 永新专利商标代理有限公司

代理人 林晓红

摘要 本发明公开了人 VEGF-2 多肽,其生物学活性的、可用于诊断或治疗的片段、类似物或衍生物,以及编码此 VEGF-2 多肽的 DNA(RNA)。本发明还公开了利用重组技术生产此多肽的方法和针对该多肽的抗体和拮抗剂。这种多肽和多核苷酸可在治疗上用于刺激伤口愈合并用于血管组织的修复。本发明还公开了利用该抗体和拮抗剂来抑制肿瘤的血管生成并因而抑制肿瘤的生长、炎症、糖尿病视网膜病、类风湿性关节炎和牛皮癣。

名称 使用特殊的氨基硅氧烷对头发进行永久再成型的方法

公开(公告)号 1416794

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K7/11

申请(专利)号 02149842.3

申请日 2002.11.7

优先权 2001.11.8 FR 01/14479

申请(专利权)人 莱雅公司

地址 法国巴黎

发明(设计)人 P·德万一博杜安 A·萨巴

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 张元忠 徐雁漪

摘要 本发明涉及一种将角蛋白纤维永久再成型的方法,包括在还原操作之前和/或在固型操作之后向该角蛋白纤维施用化妆品可接受的介质中含有至少一种氨基乙基亚氨基(C₄-C₈)烷基氨基硅氧烷的预处理和/或后处理化妆用组合物。

名称 使用特殊的氨基硅氧烷对头发进行永久再成型的方法

公开(公告)号 1416795

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K7/11

申请(专利)号 02149843.1

申请日 2002.11.7

优先权 2001.11.8 FR 01/14478

申请(专利权)人 莱雅公司

地址 法国巴黎

发明(设计)人 P·德万一博杜安 A·萨巴

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 张元忠 徐雁漪

摘要 本发明涉及一种将角蛋白纤维永久再成型的方法,包括在还原操作之前和/或在固型操作之后向该角蛋白纤维施用化妆品可接受的介质中含有至少一种特殊的呈非微乳化形式的氨基硅氧烷的预处理和/或后处理化妆用组合物。

名称 特定氨基硅酮在用直接染料或氧化染料对角蛋白纤维进行染色方法的后处理中的用途

公开(公告)号 1416796

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K7/13

申请(专利)号 02149845.8

申请日 2002.11.7

优先权 2001.11.8 FR 01/14481

申请(专利权)人 莱雅公司

地址 法国巴黎

发明(设计)人 P·拉泽里 P·德万一博杜安 A·萨巴

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 张元忠 徐雁漪

摘要 本发明涉及将含有至少一种特定氨基硅酮的组合物在用直接染料或氧化染料对人体角蛋白纤维,更具体是头发进行染色方法的后处理中的用途。本发明也涉及用直接染料或氧化染料对人体角蛋白纤维,更具体是头发进行染色的方法,该方法包括用含有至少一种特定氨基硅酮的组合物进行后处理。

名称 特定氨基硅酮在用直接或氧化染料给角蛋白纤维染色工艺中作预处理剂的用途

公开(公告)号 1416797

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K7/13

申请(专利)号 02149983.7

申请日 2002.11.7

优先权 2001.11.8 FR 01/14484

申请(专利权)人 莱雅公司

地址 法国巴黎

发明(设计)人 P·德万—博杜安 A·萨巴

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 周慧敏 郭广迅

摘要 本发明涉及含有至少一种特定氨基硅氧烷的组合物作为用直接染料或氧化染料给人角蛋白纤维——尤其是毛发——染色的预处理剂的用途。本发明还涉及用直接染料或氧化染料给人角蛋白纤维——尤其是毛发——染色的方法,包括用含有至少一种特定的氨基硅氧烷的组合物预处理。

名称 包含特定氨基硅酮的人体角质纤维染色组合物

公开(公告)号 1416798

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K7/13

申请(专利)号 02149984.5

申请日 2002.11.7

优先权 2001.11.8 FR 01/14469

申请(专利权)人 莱雅公司

地址 法国巴黎

发明(设计)人 F·勒格朗 J·—M·米勒夸恩特

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 刘元金 郭广迅

摘要 本发明涉及一种人体角质纤维,更具体说头发染色组合物,包含在化妆品可接受的介质中的至少一种直接染料或氧化染料和至少一种氨基乙基亚氨基(C₁-C₈)烷基氨基硅酮。

名称 含一种特殊氨基硅氧烷用于处理角蛋白纤维的氧化组合物

公开(公告)号 1416799

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K7/13 A61K7/135 A61K7/11

申请(专利)号 02154725.4

申请日 2002.11.7

优先权 2001.11.8 FR 01/14472

申请(专利权)人 莱雅公司

地址 法国巴黎

发明(设计)人 F·勒格朗 J·—M·米勒夸恩特

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 张广育 徐雁漪

摘要 本专利申请涉及一种用于处理人的角蛋白纤维,特别是头发的化妆用组合物,其在一种化妆可接受的介质中含有:(i)至少一种氧化剂,和(ii)至少一种特殊的氨基乙基亚氨基(C₁-C₈)烷基氨基硅氧烷,及其用于染色,漂白和永久定型人的角蛋白纤维的用途。本发明还涉及使用所述组合物漂白,染色或永久定型人的角蛋白纤维的方法和装置。

名称 特定的氨基硅酮作为角蛋白纤维漂白过程的预或后处理剂的用途

公开(公告)号 1416800

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K7/135

申请(专利)号 02149841.5

申请日 2002.11.7

优先权 2001.11.8 FR 01/14471

申请(专利权)人 莱雅公司

地址 法国巴黎

发明(设计)人 P·德万—博杜安 A·萨巴格

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 邹雪梅 徐雁漪

摘要 本发明涉及含有至少一种特定的氨基硅酮的组合物作为人体角蛋白纤维,更具体地讲是头发漂白过程的预或后处理剂的用途。本发明也涉及漂白人体角蛋白纤维,更具体地讲是头发的方法,其包括用含有至少一种特定氨基硅酮的组合物进行预或后处理。

名称 包含特定的氨基硅氧烷的用于处理角蛋白纤维的还原组合物

公开(公告)号 1416801

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K7/135

申请(专利)号 02149982.9

申请日 2002.11.7

优先权 2001.11.8 FR 01/14473

申请(专利权)人 莱雅公司

地址 法国巴黎

发明(设计)人 F·勒格朗 J·—M·米勒夸恩特

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 张元忠 郭广迅

摘要 本专利申请涉及一种用于处理人的角蛋白纤维,并且更特别的是头发的化妆品组合物,该组合物在化妆品可用的基质中包含:(i)至少一种还原剂,和(ii)至少一种氨基乙基亚氨基(C₄-C₈)烷基氨基硅氧烷。和涉及该组合物用于漂白和永久性重新修整人的角蛋白纤维的应用。本发明还涉及用所说的组合物漂白和永久性重新修整人的角蛋白纤维的方法和装置。

名称 牙膏组合物

公开(公告)号 1416802

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K7/16

申请(专利)号 02155841.8

申请日 2002.6.27

优先权 2001.6.27 JP 194012/2001

申请(专利权)人 狮王株式会社

地址 日本东京都

发明(设计)人 赤羽康宏 深泽哲 井出安彦 山本高司

专利代理机构 中国国际贸易促进委员会专利商标事务所

代理人 唐晓峰

摘要 本发明涉及牙膏组合物,其中包含(A)基于二氧化硅的磨料;(B)至少1.6%重量的十二烷基硫酸钠;(C)0.7-1.0%重量的聚丙烯酸钠;(D)0.4-0.6%重量的黄原酸胶;和(E)抗炎剂。当挤到牙刷上时,本发明牙膏组合物表现出良好的成形性,并且其中的抗炎剂在口腔中表现出良好的可分散性。

名称 口洁液

公开(公告)号 1416803

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K7/26 A61K35/78 A61P1/02

申请(专利)号 02147445.1

申请日 2002.10.26

申请(专利权)人 张德成

地址 014200 内蒙古自治区包头市固阳县向阳路23号

发明专利申请公布

发明(设计)人 张德成

专利代理机构 包头市专利事务所

代理人 张少华

摘要 本发明涉及一种口洁液属于口腔、牙齿卫生用品,它基本上以麝香、生蒲黄、红花、白芷、生黄芪、旱莲草、茶叶、生地、莲心、青盐、薄荷、黄芩、知母、金银花、连翘、生石膏、丹参为原料制成的。其优点是可有效地抑制外源细菌入口,抑制牙菌斑的形成,能够调整、改善牙齿、牙周组织微生态平衡,预防牙齿龋坏、牙龈萎缩、牙周膜破坏、牙槽骨吸收,解除了牙龈炎、牙髓炎引发的牙痛。

名称 一种用于皮肤营养化妆品的新型基质材料及其制备方法

公开(公告)号 1416804

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K7/48

申请(专利)号 01127586.3

申请日 2001.10.31

申请(专利权)人 烟台天福纺织品有限公司

地址 264001 山东烟台市二马路 155 号 27 楼 1 号

发明(设计)人 毛众益

专利代理机构 烟台同兴专利事务所

代理人 王铁军

摘要 本发明涉及一种化妆品材料及其制备方法,尤其是一种用于皮肤营养化妆品的基质材料及其制备方法,这种基质材料是丝蛋白多糖聚合体,它是通过将可溶性丝蛋白多肽在酸性条件下按适当比例接枝到聚氨基葡萄糖的骨架上,而形成的一种性能良好、极其稳定的丝蛋白多糖聚合体,其分子量分布范围在 5 千至 5 万之间,对酪氨酸酶的活性有抑制作用,可防止皮肤黑色素的形成;还具有优良的保湿作用,防止皮肤干燥,是一种安全理想的化妆品材料。

名称 天然中药玉珠美容养颜面膜及制备方法

公开(公告)号 1416805

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K7/48

申请(专利)号 01136153.0

申请日 2001.11.7

申请(专利权)人 徐 岑

地址 100011 北京市朝阳区黄寺大街甲 3 号都市嘉德物业 201 或 208 室

发明(设计)人 徐 岑 郭又魁

专利代理机构 中科专利商标代理有限责任公司

代理人 朱黎光 张占榜

摘要 本发明公开了一种新的、天然中药玉珠美容养颜面膜。它是以闻名中外的中国国石候选石—岫岩软玉为主要原料,配之海藻粉、白茯苓、三七、薏米、大豆、白鲜皮、山药、白芷、菊花、银耳、薄荷冰为辅助原料,根据中药特性,将其风干粉碎,经熟化,高温灭菌和无菌室紫外线灭菌灯照射等处理后,按比例配制成(粉状)散剂。本发明配方及制作方法独特,美容、养颜、护肤及辅助医疗效果显著。

名称 具有未分化的植物种子细胞的局部组合物及其使用方法

公开(公告)号 1416806

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K7/48 A61K7/04 A61K7/06
A61K7/025 A61K35/78 A61P17/00
A61P17/16

申请(专利)号 02149926.8

申请日 2002.11.8

优先权 2001.11.9 US 10/040242

申请(专利权)人 埃文产品公司

地址 美国纽约

发明(设计)人 M·卢 G·K·梅农 M·杜甘

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 张广育 徐雁漪

摘要 本发明公开了一种局部组合物,其具有基本上未分化的植物种子细胞和,优选地,一种药理学上或美容上可接受的赋形剂。本发明还公开了一种局部涂敷所述组合物的方法。本发明还公开了释放水平一致的活性物质到皮肤,指甲,唇和/或头发,从而提高局部组合物治疗效能的方法,其中所述局部组合物具有基本上未分化的植物种子细胞。

名称 芦荟护肤洗洁露

公开(公告)号 1416807

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K7/50

申请(专利)号 02152153.0

申请日 2002.12.6

申请(专利权)人 广东益万家食品有限公司

地址 510240 广东省广州市宝岗大道昌盛里 32 号之 3

发明(设计)人 林绍文

摘要 芦荟护肤洗洁露,是采用世界公认的具有美容护肤功能的天然植物芦荟和仙人掌,将芦荟及仙人掌打浆制成浆液经过滤后的提取液作为主要原料配制洗洁露,该洗洁露既具有护肤作用,又有去污洗洁之效果,不伤手、不刺激皮肤,从而可取代“化学洗洁精”成为新型去污洗洁剂。

名称 一种基于生物粘附性微球的口服生物大分子药物给药系统

公开(公告)号 1416808

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K9/14 A61K47/36 C08L5/06

申请(专利)号 02146769.2

申请日 2002.11.8

申请(专利权)人 北京联新盛科技有限公司

地址 100084 北京市海淀区清华大学学研大厦 B1119 室

发明(设计)人 董春宏

摘要 本发明提供一种可生物降解的天然高分子多糖生物粘附性微球,这种微球的制备方法,该微球和治疗剂组成的治疗组合物,以及这种微球用于口服生物大分子药物时的药物给药系统载体。采用油水两相法制备该天然高分子多糖生物粘附性微球时,首先将果胶和黄原胶分散在油相中,加入几丁聚糖(或几丁聚糖衍生物)、聚卡波菲,接着进行交联,反应结束后分离、清洗和干燥后即得到多孔天然高分子多糖生物粘附性微球。本发明制备过程经济,得到的微球可生物降解、生物相容性好;而且具有很强的生物粘附性,可用于在口服生物大分子药物给药系统,以提高药物的生物利用度。

名称 高含量活性物芦荟粉及其制取方法

公开(公告)号 1416809

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K9/14 A61K35/78 A23L1/30

申请(专利)号 02153799.2

申请日 2002.12.6

申请(专利权)人 邹纪平 王立诚 钟琼莎

地址 100080 北京市海淀区中关村 817(乙)楼 302 室

发明(设计)人 邹纪平 王立诚 钟琼莎

摘要 一种高含量活性芦荟粉的制取方法,该方法包括以下步骤:(A)运输及清理步骤;(B)储存步骤;(C)芦荟榨汁和收集芦荟汁的步骤;(D)低温冷冻步骤;(E)冷冻干燥步骤;(F)粉碎步骤;和(G)密封包装步骤,特征在于在整个方法中采取以下措施:①遮避环境光线;②降低环境温度;③减少环境氧气;④增加水分中的氢离子;⑤减少纤维素成分;⑥螯合多价金属离子;和⑦真空升华水分。



名称 一种抗癌药物新制剂——紫杉醇微乳

公开(公告)号 1416810

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K31/337 A61K9/107 A61P35/00

申请(专利)号 02153674.0

申请日 2002.12.5

申请(专利权)人 阎家麒

地址 450008 河南省郑州市北林路 16 号郑州牧专

发明(设计)人 阎家麒

摘要 本发明提供一种抗癌药物的新制剂紫杉醇微乳的制备方法及其稳定性和静注、口服生物利用度的测定。蛋黄磷脂(EPC),紫杉醇和 PEG-DSPE 的氯仿溶液在氮气流下减压成膜,加入经水化超声处理的玉米油,进一步超声处理后,通过高压匀质器使其微乳化。所得微乳粒径 50~100nm,包封率 ≥99.2%,免绝对生物利用度:静注 107.7%,口服 22.4%。

名称 吡啶美辛脂质体滴眼液

公开(公告)号 1416811

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K31/405 A61K9/127 A61P27/02

申请(专利)号 02153385.7

申请日 2002.11.29

申请(专利权)人 孙仁俊 史雪燕

地址 050021 河北省石家庄市东风路 222 号医科院宿舍 5 号楼 3 单元 302 号

发明(设计)人 孙仁俊 史雪燕

专利代理机构 北京华科联合专利事务所

代理人 王 为

摘要 本发明涉及一种眼用药物制剂,特别是含有吡啶美辛的脂质体滴眼液制剂,本发明吡啶美辛脂质体滴眼液的组成为:吡啶美辛、制备脂质体用脂质、缓冲溶液。

名称 肝靶向丝裂霉素磁性纳米粒及其制备方法和在制药中的应用

公开(公告)号 1416812

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K31/407 A61K45/08 A61K47/00 A61P35/00

申请(专利)号 01129882.0

申请日 2001.11.7

申请(专利权)人 南方医院

地址 510515 广东省广州市广州大道北 1838 号

发明(设计)人 陈建海

专利代理机构 广州粤高专利代理有限公司

代理人 何燕玲

摘要 一种肝靶向丝裂霉素磁性纳米粒,是以聚氰基丙烯酸烷酯纳米粒为载体,内包埋丝裂霉素,包埋或吸附纳米级磁流体;其制备方法是用丝裂霉素将含有纳米级磁流体的胶体溶液饱和,加入单体氰基丙烯酸烷酯,进行聚合反应;该纳米粒可以制成静脉注射的冻干粉针剂;它能加大肝癌区域的局部血药浓度,从而控制与杀伤癌细胞,并减低其它器官的血药浓度,从而减低药物的全身毒性作用,特别对难治的原发性肝癌更有突出疗效。

名称 氧化苦参碱在制备治疗肾综合征出血热药物中的应用

公开(公告)号 1416813

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K31/4745 A61P31/12 A61P13/12

申请(专利)号 01132167.9

申请日 2001.11.9

申请(专利权)人 上海绿谷伟业生态工程有限公司

地址 200000 上海市四川北路 1688 号福德广场 26 楼

发明(设计)人 吴同新 潘 怡

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 文 琦

摘要 本发明公开了氧化苦参碱(苦参素)在制备治疗肾综合征出血热药物中的新用途。氧化苦参碱毒性低,临床使用安全、方便;氧化苦参碱在对肾综合征出血热病毒体外、体内抑制实验研究显示,氧化苦参碱对细胞的毒性作用低、对肾综合征出血热病毒有直接杀灭作用并能明显抑制该病毒的增殖;对感染该病毒的地鼠有明显保护作用,使其发病时间推迟、病程延长、死亡率降低;临床试验研究表明,氧化苦参碱对控制该病毒感染有一定作用,能加快退热时间、改善肾功能、减少出血、改善肝功能、减少少尿期发生。因此氧化苦参碱是治疗肾综合征出血热有效、安全的药物。

名称 注射用的药用制剂及制备方法

公开(公告)号 1416814

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K31/475 A61K9/14 A61P35/00

申请(专利)号 02152537.4

申请日 2002.11.22

申请(专利权)人 杭州华卫制药技术开发有限公司

地址 310020 浙江省杭州市景芳五区景苑公寓 1 号楼 100 2 室

发明(设计)人 黄羿

专利代理机构 杭州九洲专利事务所有限公司

代理人 翁舜明

摘要 一种注射用的药用制剂,它是将长春瑞滨作为主剂,加或不加右旋糖酐、甘露醇、山梨醇等至少一种填充剂并一起用注射用水、丙酮、乙醇等至少一种溶剂进行溶解制取长春瑞滨溶液,再通过冷冻干燥法或减压干燥法脱水后制成粉针剂,从而使本发明具有制作工艺简单,产品稳定性好,运输方便,产品使用安全、方便,具有较好的治疗效果,利于大规模推广应用等特点。

名称 含有前列腺素 E#—[1]、前列腺素 A#—[1]和前列腺素 B#—[1]的复方制剂及其制备方法和用途

公开(公告)号 1416815

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K31/5575 A61P31/18 A61P25/36

申请(专利)号 02149362.6

申请日 2002.11.13

申请(专利权)人 蔡海德

地址 330009 江西省南昌市象山南路白衣庵 11 号 201 室

发明(设计)人 蔡海德

专利代理机构 北京市汇泽专利商标事务所

代理人 张若华

摘要 本发明揭示了一种含有前列腺素 E₁、前列腺素 A₁ 和前列腺素 B₁ 的复方制剂及其制备方法以及用途, 这种复方制剂的前列腺素 E₁、前列腺素 E₁ 钾或钠盐或者前列腺素 A₁ 和前列腺素 B₁, 制成无水乙醇溶液针剂或者冻干粉制剂, 本发明提供的复方制剂用于艾滋病防治和戒毒的临床治疗, 配方新颖独特, 各组分相互补充, 使得治疗效果确切, 治疗面广, 无毒、副作用轻微, 依照本发明提供的制备方法制成的产品是在无菌、无热原状态下, 既保证病人不产生用药危害, 也确保药品在生产和使用过程中理化性质和生理作用不改变。

名称 薯蓣皂苷的抗肿瘤作用及其药物制剂

公开(公告)号 1416816

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K31/58 A61P35/00

申请(专利)号 02146797.8

申请日 2002.11.8

申请(专利权)人 吉林天药科技股份有限公司

地址 130012 吉林省长春市高新区茂祥街 509 号吉林天药科技股份有限公司

发明(设计)人 赵全成 赫玉芳 刘威 南敏伦

专利代理机构 北京太兆天元专利代理有限责任公司

代理人 张韬

摘要 本发明公开了从穿龙薯蓣等植物中获得的薯蓣皂苷(Dioscin)在抗肿瘤方面的医药新用途。同时也公开了以薯蓣皂苷为制药原料制备成片剂、胶囊剂、滴丸、注射剂等药物制剂。

名称 灯盏花素分散片及其制备方法

公开(公告)号 1416817

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K31/7048 A61P9/10

申请(专利)号 02153445.4

申请日 2002.11.29

申请(专利权)人 北京天衡药物研究院

地址 100071 北京市丰台区小屯路 149 号北京天衡药物研究院

发明(设计)人 包景新 赵宗晔 黄春丹 姜庆伟

摘要 本发明公开了一种用于治疗心脑血管疾病的灯盏花素分散片及其制备方法, 含有重量百分比为 5-35% 的灯盏花素为主料, 辅料含有崩解剂、填充剂、润湿剂和润滑剂, 采用湿法制粒压片, 崩解剂可以内加或外加或内外均加。本发明和其他剂型相比, 具有分散状态佳、崩解时间短、药物溶出迅速, 服用方便, 生产成本低, 不需要特殊设备, 携带、运输方便及稳定等优点。

名称 芦荟多糖在慢性胃或十二指肠溃疡药物中的应用

公开(公告)号 1416818

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K31/715 A61P1/04

申请(专利)号 02148421.X

申请日 2002.12.3

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 徐琛 李洋

专利代理机构 南京知识律师事务所

代理人 黄嘉栋

摘要 从芦荟属植物中提取分离得到的一种芦荟多糖, 药效学实验证明, 它对慢性胃、十二指肠溃疡有治疗作用, 因此它能用于制备抗慢性胃或十二指肠溃疡药物。

名称 皮癣酊制剂及制备方法

公开(公告)号 1416819

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K33/04 A61P17/02 A61P31/10

申请(专利)号 02152312.6

申请日 2002.11.18

申请(专利权)人 张忠国

地址 124000 辽宁省盘锦市第二人民医院皮肤科(双台子区)

发明(设计)人 张忠国 沈军 杨春雷 郭月鸣

摘要 本发明属于一种治疗皮肤癣的制剂及制备方法, 特别涉及一种皮癣酊制剂及制备方法, 这种皮癣酊制剂其组成成分有: 利凡诺、硫代硫酸钠、水杨酸、苯甲酸、蒸馏水和乙醇; 其制备方法是: 首先将定量的利凡诺、硫代硫酸钠, 加适量的蒸馏水溶解, 另取一定的水杨酸、苯甲酸溶于乙醇中, 再将以上两种溶液混合加蒸馏水稀释至规定含醇量, 最后添加乙醇搅匀即得, 这种皮癣酊制剂: 无毒副作用, 处方合理, 治疗无痛苦, 使用方便, 不油腻, 渗透力强, 疗效好、疗程短、见效快, 制造工艺简单且成本低, 优于市场上的外用抗真菌制剂, 是一种既具有抗真菌又具有抗细菌双重作用的外用制剂。

名称 纳米级鹿茸或鹿角制品及其制作方法

公开(公告)号 1416820

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K35/32 A61K9/14 A61K9/10

申请(专利)号 01133431.2

申请日 2001.11.7

申请(专利权)人 焦柏忠

地址 150080 黑龙江省哈尔滨市南岗区西大直街 243 号

发明(设计)人 焦柏忠

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纳米级鹿茸或鹿角制品。它是由粒径在 10~1000nm 的鹿茸或鹿角在液体中形成的胶体状液或混悬液, 其中鹿茸或鹿角所占的重量比在 0.5-80%。本发明产品中的所有成分以各种形态被细化到纳米级可以使成分被人体利用时达到最大的利用量, 所以提高鹿茸及鹿角的药效和利用率。

名称 纳米级珍珠制品及其制作方法

公开(公告)号 1416821

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K35/56 A61K9/14 A61K9/10

申请(专利)号 01133434.7

申请日 2001.11.7

申请(专利权)人 焦柏忠

地址 150080 黑龙江省哈尔滨市南岗区西大直街 243 号

发明(设计)人 焦柏忠

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纳米级珍珠制品及其制作方法。

它是由(重量比)0.5-80%的粒径在 10~1000nm 的珍珠与余量的液体形成的胶体液或混悬液。珍珠先粉碎成 60-80 目的粗粉,加入 4-8 倍的液体,制成混悬液,再将珍珠混悬液置于 NZJ 型湿法纳米粉碎机中粉碎到粒径在 10~1000nm。所有成分以各种形态被细化到纳米级可以使成分被人体利用时达到最大的利用量,所以提高珍珠的药效和利用率。

名称 纳米蚌类矿物中药及其制备方法

公开(公告)号 1416822

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K35/56 A61K9/14

申请(专利)号 01133643.9

申请日 2001.11.7

申请(专利权)人 华中科技大学

武汉华中科大纳米药业有限公司

地址 430074 湖北省武汉市洪山区珞喻路 1037 号

发明(设计)人 谢长生 杨祥良 徐辉碧

专利代理机构 华中科技大学专利中心

代理人 方放

摘要 本发明公开了一种纳米蚌类矿物中药及其制备方法。蚌类矿物中药的粒径尺度为 1-100 纳米,尤其是在 50~80 纳米是效果更好。用纳米技术制备易于人体吸收的纳米蚌类矿物的方法为:将蚌类矿物中药原料粉末置于高能球磨机的罐中,使球粉比保持在 15:1~5:1 的比例,罐内为真空或惰性气体气氛,控制高能球磨机的转速和时间,调节注入到高能球磨机的双层外套的液氮量,使球磨罐内温度保持在 -50℃~100℃之间。最佳温度范围为 -30℃~50℃。也可使用气流粉碎机来制备。本发明的纳米蚌类矿物中药极易吸收,锌、铁、锰、铜和钙,各元素含量均有较大幅度提高。

名称 一种用于骨质疏松症的药物组合物

公开(公告)号 1416823

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K35/56 A61K35/78 A61P19/10

申请(专利)号 01133645.5

申请日 2001.11.7

申请(专利权)人 武汉华中科大纳米药业有限公司

地址 430074 湖北省武汉市珞喻路 243 号华工科技产业大厦 4 楼

发明(设计)人 杨祥良 阮健 周小顺 苏新威

专利代理机构 华中科技大学专利中心

代理人 方放

摘要 本发明公开了一种用于骨质疏松症的药物组合物,各原料的成分与重量配比为:大豆异黄酮 50-200;纳米珍珠粉 100-500;维生素 D₃ 10-100;还可本药物中加入中药麦冬、枸杞子、女贞子、龟板、鳖甲、鹿角胶、石斛、玉竹、山药、白术、党参、人参、山萸肉、大枣中的几味。本发明补钙效果更高、功能更为完备。一般绝经妇女服用本产品 12 周后,骨密度明显升高至接近正常水平。此外,本发明从多角度地解决了涉及中老年保健的各个环节的问题,如推迟妇女更年期、改善肾功能等,从而解决了骨质疏松的原发性根本问题。并且无毒副作用,完全适合于中老年人服用,特别是 40-65 岁的妇女使用。

名称 一种防治近视及视疲劳的眼用制剂

公开(公告)号 1416824

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K35/56 A61P27/02

申请(专利)号 02148926.2

申请日 2002.11.12

申请(专利权)人 武汉天天明药业有限责任公司

地址 430035 湖北省武汉市古田路 5 号

发明(设计)人 汪玲 李钢 吴文耀 毛础芸

摘要 本发明是一种防治青少年近视及因用眼过度、气候干燥等导致的眼干、涩、及视疲劳等的眼用制剂。该眼用制剂具有改善眼球营养、代谢、使眼球发育正常,起到防治近视的作用;又能起到人工泪液的作用,改善因泪液分泌不足而导致的不适症状。本发明以珍珠层粉水解液、冰片及微量元素锌为基础成分,加以其它辅料配制而成。

名称 活性地龙液及其制备方法

公开(公告)号 1416825

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K35/64

申请(专利)号 01129059.5

申请日 2001.11.11

申请(专利权)人 渝州大学

地址 400033 重庆市沙坪坝先峰街柏杨村 67 号

发明(设计)人 邵承斌

摘要 本发明涉及一种蚯蚓类制品的生产工艺,它利用作为食品或食品原料使用的生姜、蔗糖、酒类、葱或蒜、柠檬和食盐等调味品刺激活蚯蚓将体内的体腔液排出体外,收集体腔液,经过滤灭菌即为本发明产品。物质诱导该活性地龙液可广泛用于医药保健、化妆品领域,具有抗癌,延缓衰老,抗血栓,降血脂等生理功能。

名称 一种治疗癌症的药物及其制备方法

公开(公告)号 1416826

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K35/64 A61P35/00

/(A61K35/64,31:7088)(A61K35/64,31:7088)

申请(专利)号 01130228.3

申请日 2001.11.9

申请(专利权)人 曹畅 曹炬 温凌

地址 518010 广东省深圳市鹿丹村 8 栋 303

发明(设计)人 曹畅 曹炬 温凌

摘要 本发明属于生物制药领域抗肿瘤药物专业。本发明采用一种全新的方法,使癌细胞得不到核酸类营养,而使其“凋亡”,并且添加了灭癌的天然物质,从而使癌细胞逐渐凋亡。同时,该药能使人的正常细胞得到营养,而增强人体自身的免疫功能,能大大减少癌症患者的痛苦,从而使治愈率大大提高。

名称 蜂毒提取的工艺方法

公开(公告)号 1416827

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K35/64 C07K1/14

申请(专利)号 01130418.9

申请日 2001.11.1

申请(专利权)人 汪瑞娟

地址 650216 云南省昆明市官渡区金马镇金马 A 区 2 幢 3 单元 401 室

发明(设计)人 汪瑞娟

摘要 本发明涉及一种蜂毒的提取方法。本发明所述的方法如下:将活体大胡蜂剪去羽翅置于有密封盖的容器内,加入 40%以上浓度的乙醇水溶液或者 40°以上的食用酒,使活体大胡蜂完全浸泡于其中,将容器加盖密封,静置至少 3 天,取其容器内下部的乳白色液体,过滤。本发明的突出优点在

发明专利申请公布

于：运用最为简单的方法解决了提取较为纯净蜂毒的难题；提取蜂毒后的死蜂体仍保留其食用特性，可作蜂蛹售予酒店餐厅，本发明先进合理，工艺简单，成本低，设备要求简单、经济，投资小，提取率高。

名称 一种治疗咽喉病的中成药及制备方法

公开（公告）号 1416828

公开（公告）日 2003.5.14

分类号 A61K35/78 A61P11/04

申请（专利）号 01125616.8

申请日 2001.8.11

申请（专利权）人 苏品耀

地址 334000 江西省上饶市灵山路 18 号

发明（设计）人 苏品耀

摘要 一种治疗咽喉病的中成药及制备方法，由冰片、朱砂、天竺黄、月石四味中草药组成，能治疗咽喉肿痛、急、慢性咽喉炎、扁桃体炎、口腔溃疡，具有清热解毒、消肿止痛、清热利肺、利咽润喉之功效。配方合理，工艺简单，疗效显著。

名称 生血通经胶囊

公开（公告）号 1416829

公开（公告）日 2003.5.14

分类号 A61K35/78 A61P29/00 A61P15/00

申请（专利）号 01127497.2

申请日 2001.11.5

申请（专利权）人 刘雪云

地址 262100 山东省安丘市物资局卫生室

发明（设计）人 刘雪云

摘要 本发明涉及了一种治疗痛经的中药组合物。主要解决现有技术治疗效果不理想的问题。本发明药物采用了生卜黄、五灵脂、三棱、莪术等十六种中药材合理配伍，精制而成。本发明药物价格低廉，服用方便，尤其是效果明显，一般患者服用 3 个月即可治愈。

名称 一种催乳药物及其制备方法

公开（公告）号 1416830

公开（公告）日 2003.5.14

分类号 A61K35/78 A61P15/08

申请（专利）号 01127576.6

申请日 2001.10.31

申请（专利权）人 蚌埠丰原医药科技发展有限公司

地址 233010 安徽省蚌埠市大庆路 73 号

发明（设计）人 汪洪湖 盛太奎 朱义波 卢艳

专利代理机构 蚌埠鼎力专利代理有限责任公司

代理人 杨晋弘 倪波

摘要 本发明公开一种用于治疗产后缺乳的催乳药物及其制备方法，它是以黄芪、党参、白术、当归、川芎、柴胡、王不留行、漏芦和萱草根为原料，按一定比例组合后加水加热煎煮，采用水提取法获得提取液，提取液经减压浓缩至一定相对密度的浸膏，加入蔗糖和糊精制粒、干燥和整粒制成催乳颗粒；经临床试验表明，本发明对产后因气血虚弱而造成的缺乳有很好的疗效，可以明显增加乳房充盈程度和乳汁分泌量，同时能够较好地改善产妇的气血虚弱症状。

名称 一种血脂专用清除净药丸及其炼制方法

公开（公告）号 1416831

公开（公告）日 2003.5.14

分类号 A61K35/78 A61P3/06

申请（专利）号 01127581.2

申请日 2001.10.30

申请（专利权）人 李宪文

地址 253000 山东省德州市电信四分局测量室郭勇转收

发明（设计）人 李宪文 李瑞泉

摘要 一种血脂专用清除净药丸及其炼制方法，组成的中药成份有：桃仁、红花、三棱、莪术、石菖蒲、丹参、赤芍、元胡、漆、没药、先将加工好的药和余药放在一起拌匀碾成细末再加蜂蜜，先把蜂蜜放入锅中加热至沸时，速下药粉，调合均匀，等冷后还有余热时制成药丸。这种血脂清除净药丸，治疗高血脂不反弹，这种药物的治疗并不是降低和控制病情，而是从根本上入手，改变内脏生理机能，在停药后，血脂的生成机能不会改变，此药的研制成功是致病患者的福音，人们将不再为血脂高而惶恐和忧愁。此药的面世和运用，将是为心脏病、脑血管病、肿瘤、瘫痪等重大患者带来福音。

名称 一种改变性染色体的药丸

公开（公告）号 1416832

公开（公告）日 2003.5.14

分类号 A61K35/78 A61P43/00

申请（专利）号 01129029.3

申请日 2001.11.2

申请（专利权）人 李金春

地址 400048 重庆市大渡口区黄桷大楼内 19 号

发明（设计）人 李金春

专利代理机构 重庆华科专利事务所

代理人 徐先禄

摘要 本发明涉及一种用于改变性染色体的药丸，其配方的重量百分比为：君药西洋参 8-9%、黄芪 8-9%；臣药山茱萸 7-9%、熟地 5-6%、山药 3-4%、茯苓 3-4%、泽泻 2-3%、酸枣仁 8-9%、龙眼肉 7-9%、莲子 3-4%；佐药麦门冬 6-10%、天门冬 3-4%、当归 3-4%、川芎 2-3%、白芍 3-4%、枸杞子 3-4%、生地黄 3-4%、天麻 2-3%；使药砂仁 2-3%、白豆蔻 2-3%、杜仲 3-4%、黄芩 2-3%、续断 3-4%、大枣 2-3%。用以控制或改变胎儿性别。对于患有先天性交叉遗传疾病，如先天性交叉遗传心脏病的父亲或母亲生育一个健康的孩子提供了可能，也可用于控制珍稀动物的性别。

名称 一种治疗股骨头缺血坏死的胯苏宁胶囊

公开（公告）号 1416833

公开（公告）日 2003.5.14

分类号 A61K35/78 A61P19/08

申请（专利）号 01129030.7

申请日 2001.11.2

申请（专利权）人 时光达

地址 550001 贵州省贵阳市贵阳中医学院第一附院

发明（设计）人 时光达

专利代理机构 贵阳东圣专利事务有限公司

代理人 于俊汉

摘要 一种治疗股骨头缺血坏死的胯苏宁胶囊，由下列原料药物组成：仙灵脾、续断、骨碎补、知母、丹参、黄芪、当归、川芎、赤芍、桃仁、红花、三棱、莪术、牡蛎、甘草，按传统的中药配制成胯苏宁胶囊，该胶囊通过补肾促进骨骼生长、发育以及修复，配伍以强力的活血化瘀药物，可使骨质得以修复，达到消除疼痛及恢复功能的目的，经临床使用，治愈率 79.8%，优良率 89.4%，有效率 92.6%。

名称 一种治疗牙病的药物

公开（公告）号 1416834

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K35/78 A61P1/02

申请(专利)号 01129049.8

申请日 2001.11.8

申请(专利权)人 张尊礼

地址 679100 云南省腾冲县一街环城东路 28 号张高人诊所

发明(设计)人 张尊礼

专利代理机构 昆明正原专利代理有限公司

代理人 金耀生

摘要 本发明是一种治疗牙病的药物。是由下述重量配比的原料制成的药剂:珍珠粉 0.5-2,三七 1-2,南瓜根 1-3,黄连 0.5-1.5,黄芩 0.1-1,黄柏 0.1-1。本发明针对病因采用中医通则不痛的体内大循环治疗法,以神奇的药效在短时间使药物通过胃内吸收进入血液循环,以改善人体因胃火上炎而导致牙痛及口腔炎症,并以消食、健胃、通便、润肠的作用而达到气行血行,在半小时内即可达到消肿止痛、减压解毒的目的。服用本发明的药物一至二次即可消肿止痛,并于当日立即进食火烧猪肉等食品,并且大部份患者治后半年至几年未见复发,其疗效神速显著,是目前预防和治疗牙病的最佳保健和治疗药物。

名称 一种系统治疗男性性功能障碍的中药药剂

公开(公告)号 1416835

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K35/78 A61P15/08

申请(专利)号 01130216.X

申请日 2001.11.8

申请(专利权)人 钟凯

地址 650118 云南省昆明兴发小区顺发里六幢四单元 202 号

发明(设计)人 钟凯

摘要 一种系统治疗男性性功能障碍的中药药剂,根据中医阴阳学说理论,结合现代系统工程科学,选用内桂、肉苁蓉、淫羊藿、菟丝子等 27 味中草药按一定的比例组成。其显著特点在于滋阴壮阳,肝肾脾共调,精血气共补,对治疗长久性阳痿早泄,头昏耳鸣,失眠健忘,腰膝酸软,身体倦怠等有显著疗效。常服能驱病健身,延年益寿。

名称 鳖精口服液

公开(公告)号 1416836

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K35/78 A61P1/14

申请(专利)号 01130422.7

申请日 2001.11.9

申请(专利权)人 韦儒喜

地址 海南省琼山市三江镇美和村

发明(设计)人 韦儒喜

专利代理机构 海口兴南专利代理有限公司

代理人 林尤怀

摘要 本发明涉及保健营养品,它是一种以鳖鱼和多种珍贵药材为原料,经独特的生产方法而制成的鳖精口服液,它具有养阴补血,补胃生精,解毒截症的效果,长期服用可以提高人体免疫能力,增强人体对肝类,痔疮,心脏,皮肤等多种病毒的抵抗力。

名称 消骨通痹丸

公开(公告)号 1416837

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K35/78 A61P19/00

申请(专利)号 01130439.1

申请日 2001.11.8

申请(专利权)人 纪玉田

地址 236600 安徽省太和县城关北大街 124 号

发明(设计)人 纪玉田 纪高峰 纪高山

摘要 本发明所属医药领域。组方:当归 地龙 穿山龙 肉苁蓉 鸡血藤 莱菔子 徐长卿 赤芍药 白芍药 骨碎补 鹿角 红花 黄耆 薏苡仁 穿山甲 雪莲花 独活 砂仁;主治:腰椎间盘突出症,颈、腰椎骨质增生症,无菌性股骨头坏死症等。功效与特点:本发明为纯天然中药制剂,组方独特,无毒副作用,标本兼治,治疗彻底,不易复发;制作工艺和服用方法简便、价廉,不用手术,不需机械牵引,病人易于接受。此方经千余例患者临床验证,有效率 100%,治愈率 95%以上。

名称 一种具有解酒解毒养心安神保肝护心功能的胶囊型保健食品及其制取方法

公开(公告)号 1416838

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K35/78 A61P1/16 A61P25/22 A61P39/02

申请(专利)号 01131515.6

申请日 2001.10.30

申请(专利权)人 李邦贵 宋洪昌

地址 410001 湖南省长沙市八一路 135 号省科技厅 3 栋 402 号

发明(设计)人 李邦贵 宋洪昌

专利代理机构 长沙正奇专利事务所有限责任公司

代理人 马强

摘要 本发明产品原料的重量份组成是,枳椇果 64~68 份、珍珠 12~16 份、南酸枣 10~12 份、葛根 4~5 份。产品制取方法是,将所述重量份的原料进行常规消毒灭菌后,再经过超细微粉处理,先进行粗加工至 80 目左右,然后进行细粉加工至 500 目,灌胶囊,即成。本产品具有解酒解毒、养心安神、保肝护心的功能。在饮酒的同时服用本产品可显著减轻酒中乙醇产生的自由基对人体的危害,为人们提供了一种保护身体健康的保健胶囊型食品。

名称 血路康口服液制备方法

公开(公告)号 1416839

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K35/78 A61P9/10 A61P1/14

申请(专利)号 01131521.0

申请日 2001.11.5

申请(专利权)人 匡志强 罗秉权

地址 418200 湖南省怀化市鹤城区正清路 228 号湖天开发区邮电所

发明(设计)人 匡志强 罗秉权

摘要 本发明公开一种以中草药为原料,经过生化过程而制备的口服液,起到治疗心脑血管不畅引起的疾病及消化不良等疾病。本发明主要是以糯米和药曲入缸同时加入川芎、甘草、花椒、杜仲、茯苓、桃杜、山奈等 19 味中药制备的粉,进行一次发酵,15 天后,再加配比的水、药曲、药粉进行二次发酵。二次发酵好后出缸、熬制、过滤,即为半成品或母液,在母液中按一定比例加水、生姜汁、蜂蜜,经拌匀熬制后为成品。本发明配方和制作方法独特,对治疗心脑血管、消化系统有明显的效果。

名称 一种治疗脱发再生酊及其制备方法

发明专利申请公布

公开(公告)号 1416840

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K35/78 A61P17/14

申请(专利)号 01131778.7

申请日 2001.11.7

申请(专利权)人 董禄寿

地址 712025 陕西省咸阳市秦都区马泉镇渭店村

发明(设计)人 董禄寿

摘要 本发明公开了一种治疗脱发再生酊及其制备方法,它是以骨碎补、发灰、半夏、香椿根、香椿皮、桑椹、桑白皮、枳实、柏叶、石灰为原料,放入陶瓷缸内加白酒密封浸泡,并深埋地下处理。本发明组方简单,但疗效奇特,对人们常见的头发全秃、斑秃、梅花秃治疗有特效,一般涂用 15-20 天即可见效,生出的新发乌黑有光泽,给脱发患者带来福音。

名称 一种抗缺氧保健食品组合物

公开(公告)号 1416841

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K35/78 A23L1/29 A61P39/00

申请(专利)号 01131786.8

申请日 2001.11.1

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 李天才 索有瑞 杜玉枝

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 本发明涉及一种抗缺氧保健食品组合物,该组合物是由红景天、螺旋藻、红花、枸杞制成;本发明具有丰富的营养成分、抗缺氧功能突出,适宜于高原缺氧性缺氧症、机体免疫力和抵抗力低下,且无毒、无副作用。

名称 一种具有护肝作用的复合剂及制备方法

公开(公告)号 1416842

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K35/78 A61P1/16

申请(专利)号 01132051.6

申请日 2001.10.30

申请(专利权)人 上海中西药业股份有限公司

地址 200065 上海市交通路 1515 号

发明(设计)人 涂象毅 张仲瑜 祝其荣 陈文亮
徐春妹

专利代理机构 上海新天专利代理有限公司

代理人 孙跃虹

摘要 本发明涉及一种具有护肝作用的复合剂及制备方法。本发明公开的具有护肝作用复合剂由重量百分比为 40~100% 的中药活性成分、0~60% 核酸类物质和 0~20% 药用辅料组成,其中中药活性成分为丹参、枸杞、茯苓、桃仁、山梔子和陈皮的提取物。本发明还公开了该复合剂的制备方法。本发明产品充分发挥中药的传统优势,与核酸配伍,制备了一种剂量小,安全性大、适用于各种肝病防治和化学性肝损伤,功效显著的护肝保健品。

名称 利用酶制剂制备中药的方法

公开(公告)号 1416843

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K35/78 C12N9/00 C12P1/00

申请(专利)号 01132119.9

申请日 2001.11.3

申请(专利权)人 福州济安堂菌草酸酶技术开发有限公司

地址 350002 福建省福州市工业路洪山科技园 11 号楼

发明(设计)人 林陆山 汪奋生

摘要 一种利用酶制剂制备中药的方法,它是通过生化作用来提取的,其特征在于利用酶的催化反应与菌的发酵作用,并根据不同的药材(即单方)或不同的药材组成(组方),选择以绿色木霉作为酶源的纤维素酶为主体,并含有果胶酶,α-淀粉酶和或其他蛋白酶等,再配以一定量的原生液、酶促进剂、微量元素组成多酶体混合液作为酶制剂发酵液,对中草药材进行充分的酶解、发酵,并保持发酵和酶解同步进行,以促使中药材中的有效功能性物质得到充分释放和提取。与现有技术比较,本发明可将中药材中的有效成分充分释放,提取率可提高 60-500%,而且可将传统煎、煮中药方法中的废渣大量转化为葡萄糖等易被人体吸收的物质,还可节约药源、能源、降低制药成本,疗效好、无污染、有利环保,使用方便,兼有西药速效的优点却无其毒性和副作用。

名称 一种治疗感冒药物

公开(公告)号 1416844

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K35/78 A61P31/00

申请(专利)号 01132163.6

申请日 2001.11.9

申请(专利权)人 田渭法

地址 311800 浙江省诸暨市浣纱支路 49 号

发明(设计)人 田渭法

摘要 本发明公开了一种治疗感冒药物,该药物是由下述重量份比原料药物制成:凤尾草 45-60 份,一枝黄花 30-50 份,羚羊角 2-5 份,甘草 8-15 份,其制备工艺为:原料组合一煎汁—浓缩—变浸膏—低温干燥—制成颗粒—冲剂成药。本发明适用于治疗感冒、气管炎、肺炎等疾病。

名称 一种治疗十二指肠癌的药酒

公开(公告)号 1416845

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K35/78 A61P35/00 A61P1/04

申请(专利)号 01132477.5

申请日 2001.11.3

申请(专利权)人 金小牛

地址 322000 浙江省义乌市后宅镇寺前村

发明(设计)人 金小牛

摘要 本发明涉及一种治疗十二指肠癌的药酒。其酿制的配比为:2 公斤鲜地榆(干的 1 公斤炒过的无用)煎汁约 7 公斤用作酿酒的水,合 5 公斤糯米蒸成糯米饭,用酒药红曲 350 克,酿成 10 公斤黄酒,日服 500 毫升,不饮酒者以日夜有醉意为度。15-20 天为一疗程,能治愈十二指肠癌。地榆价格低容易取,有良好的经济效益和社会效益。

名称 纳米级人参制品及其制作方法

公开(公告)号 1416846

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K35/78 A61K9/14

申请(专利)号 01133430.4

申请日 2001.11.7

申请(专利权)人 焦柏忠

地址 150080 黑龙江省哈尔滨市南岗区西大直街 243 号

发明(设计)人 焦柏忠

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纳米级人参制品及其制作方法。

它是由粒径在 10~1000nm 的人参与液体形成的胶体液或混悬液,其中人参所占的重量比为 0.5~80%。其制法为先将人参粉碎成 60~80 目,加入 6~8 倍量的液体制成混悬液,将混悬液置于 NZJ 型湿法粉碎机在液体中,粉碎制得的产品。其营养成分齐全、营养成分的有效利用率高。

名称 纳米级西洋参制品及其制作方法

公开(公告)号 1416847

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K35/78 A61K9/14 A61K9/10

申请(专利)号 01133435.5

申请日 2001.11.7

申请(专利权)人 焦柏忠

地址 150080 黑龙江省哈尔滨市南岗区西大直街 243 号

发明(设计)人 焦柏忠

专利代理机构 哈尔滨市哈科专利事务有限责任公司

代理人 王敦成

摘要 本发明提供的是一种纳米级西洋参制品及其制作方法。它是由(重量比)0.5~80%的粒径在 10~1000nm 的西洋参与余量的液体形成的胶体液或混悬液。西洋参先粉碎成 60~80 目的粗粉,加入 4~8 倍的液体,制成混悬液,再将西洋参混悬液置于 NZJ 型湿法纳米粉碎机中粉碎到粒径在 10~1000nm。所有成分以各种形态被细化到纳米级可以使成分被人体利用时达到最大的利用量,所以提高西洋参的药效和利用率。

名称 治疗慢性乙型肝炎的胶囊及制备方法

公开(公告)号 1416848

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K35/78 A61P1/16 A61P31/12

申请(专利)号 01133609.9

申请日 2001.10.30

申请(专利权)人 武汉健民集团随州制药有限公司

地址 441300 湖北省随州解放路 269 号

发明(设计)人 赵经跃 龚志彬 任平远 叶全忠 胡大国

摘要 本发明涉及到用来源于植物的材料配制的医用配制品及这种医用配制品的制备方法。是由熟地黄、制何首乌、枸杞子、川楝子、郁金、丹参、当归、三七、垂盆草、鸡骨草、党参、北沙参、麦冬、地黄、麦芽、柴胡等原材料经炮制后,经过一定的工艺,加适量辅料混合干燥至干,再粉碎、过筛,装入胶囊即得。本发明是针对慢性乙型肝炎患者提供了一种安全性高、疗效好、价格低廉的专用药品。

名称 治疗乳腺病的外用药及其制备方法

公开(公告)号 1416849

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K35/78 A61P15/08

申请(专利)号 01134524.1

申请日 2001.11.5

申请(专利权)人 张高军

地址 253200 山东省夏津县水利局许波转

发明(设计)人 张高军 陈娟

摘要 本发明涉及一种治疗乳腺病的外用药及其制备方法,其是由包括下述重量配比的中药原料制成的外用药:组份 A:当归、五灵脂、海藻、柴胡、元胡、王不留行、赤芍、皂刺、黄芪、三棱、莪术、丹参、荔枝核、瓦楞子、牡蛎、青皮、丁香、芒硝、硫苦、芝麻油等;组份 B:白芷、香附、乳香、没药、大黄、桃仁、红花、血竭、樟脑、麝香、山甲、枳壳、

僵蚕、制半夏、水蛭、土元、夏枯草等。其具有治疗方便,副作用小,原料丰富,成药直接作用于病变部位,药效直接发挥作用,疗程短,见效快,疗效持久,愈后不易复发,不会影响胃肠道系统及内分泌,使用安全的优点。

名称 一种预防和治疗癌症的无花果复方制剂及其制备方法

公开(公告)号 1416850

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K35/78 A61P35/00

申请(专利)号 01134536.5

申请日 2001.11.6

申请(专利权)人 新乡市振平生物科技研究所

地址 453003 河南省新乡市五一路东段

发明(设计)人 贾振平

摘要 本发明是一种用于预防和治疗癌症的无花果复方制剂,可以作为药物或保健食品,它是将无花果果实经一定溶剂和工艺提取后制成无花果提取物,与一定比例的中药半枝莲、白花蛇舌草提取物混合,经特定工艺加工而成的复方制剂,该复方制剂可以是冲剂,也可以为片剂或口服液。经实验证明:本发明具有抑制癌细胞生长,提高机体免疫力等功效,无毒副作用。可以作为预防癌症和患者康复的保健食品,为癌症治疗的辅助治疗提供了一个新方法。

名称 癌痛膏

公开(公告)号 1416851

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K35/78 A61P35/00 A61P29/00

申请(专利)号 01134550.0

申请日 2001.11.8

申请(专利权)人 胡景夫

地址 033000 山西省太原市府西街 206 号

发明(设计)人 胡景夫

摘要 一种用蜈蚣、水蛭、穿山甲、马钱子等九味中草药制成的癌痛膏。用于临床采取透皮吸收的办法,即可减轻恶性肿瘤病人的痛苦,同时还有明显的治疗效果。

名称 防治脑病和益智的脑活性作用物质及其制备方法

公开(公告)号 1416852

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K35/78 A61P9/10 A61P43/00
C07J63/00 C07H1/06 C07K1/14
C11B1/00

申请(专利)号 01134566.7

申请日 2001.11.6

申请(专利权)人 王云

地址 新西兰坦尼丁

发明(设计)人 王云

专利代理机构 中科专利商标代理有限责任公司

代理人 朱黎光 张占榜

摘要 本发明公开一种防治脑病和益智的脑活性作用物质,可以制作防治脑老化和脑血管病,增进智力,治疗夜尿,尿频和弱智,老年痴呆等由于脑功能不健全或障碍所引起的病症的保健品或药物。所述脑活性作用物质为文冠果的果壳(包括果柄)的提取物。文冠果的果壳(包括果柄)的醇类等有机溶剂提取物,主要含有皂甙和其它物质,具体百分含量如下:皂甙 30~32 糖 15~25 粗蛋白 8~14 水 7~10 粗脂肪 1~4 其它余。本发明还公开另一种防治脑病和益智的脑活性作用物质,它是文冠果的果壳(包括果柄)的粗皂甙提取物。

发明专利申请公布

主要成分是含量在 50% 以上的文冠果皂甙。这两种脑活性作用物质可以调解和改善脑神经系统功能, 对防治脑老化和脑血管病, 增进记忆和开发智力, 治疗夜尿, 尿频和弱智, 老年痴呆等由于脑功能不健全或障碍所引起的病症都有显著效果。本发明也公开了这两种提取物的制备方法。

名称 一种治疗恶性肿瘤的药物及制备方法

公开(公告)号 1416853

公开(公告)日 2003. 5. 14

分类号 A61K35/78 A61P35/00

申请(专利)号 01134701. 5

申请日 2001. 11. 8

申请(专利权)人 胡景夫

地址 030002 山西省太原市府西街 206 号

发明(设计)人 胡景夫

摘要 一种用多种中草药制成的, 可以治疗恶性肿瘤的药物及制备方法, 采用了三十五种中草药, 按中药制剂方法制成。该冲剂在 30 例病人中试用, 治愈率为 16%、显效率为 80%、总有效率为 100%。

名称 一种治疗糖尿病的药物及其制备方法

公开(公告)号 1416854

公开(公告)日 2003. 5. 14

分类号 A61K35/78 A61P3/10

申请(专利)号 01135107. 1

申请日 2001. 11. 8

申请(专利权)人 李如楠

地址 453731 河南省新乡县七里营镇南新庄村

发明(设计)人 李如楠 李翱宇 李翱雷

专利代理机构 郑州中原专利事务所

代理人 张绍琳

摘要 本发明公开了一种治疗糖尿病的药物, 它是由天花粉、太子参、山药、山萸肉、枸杞子、白术、山楂、黄芪、芡实等十多味药物按一定配比制备而成, 这种药物可以制成散剂、胶囊和丸剂, 它能使糖尿病患者稳定降低血糖和尿糖且能较好预防并发症, 并且没有副作用。

名称 一种治疗白血病的方药

公开(公告)号 1416855

公开(公告)日 2003. 5. 14

分类号 A61K35/78 A61P35/02

申请(专利)号 01135885. 8

申请日 2001. 11. 4

申请(专利权)人 金小牛

地址 322000 浙江省义乌市后宅镇寺前村

发明(设计)人 金小牛

摘要 本发明涉及一种治疗白血病的方药, 其特征是该方药的处方为鲜金灯藤(即菟丝子之藤)100-120 克, 苡蓉 10-14 克, 狗脊 20-30 克, 鹿茸为末 5-7 克, 一枝黄花干 10-20 克, 其服法为煎成药汁吞服鹿茸末, 每日一帖, 30 日为一疗程可愈。该方药能治愈白血病, 取药方便, 价格不贵, 无毒副作用, 具有较好的社会效益和经济效益。

名称 一种治疗再生障碍性贫血的方药

公开(公告)号 1416856

公开(公告)日 2003. 5. 14

分类号 A61K35/78 A61P7/06

申请(专利)号 01135886. 6

申请日 2001. 11. 4

申请(专利权)人 金小牛

地址 322000 浙江省义乌市后宅镇寺前村

发明(设计)人 金小牛

摘要 本发明涉及一种治疗再生障碍性贫血的方药, 其特征是: 该方药的配方为: 鲜金灯藤(即菟丝子之藤)100-120 克, 苡蓉 10-14 克, 狗脊 20-30 克, 鹿茸为末 5-7 克; 服法为金灯藤、苡蓉、狗脊煎汁、鹿茸为末, 用药汁吞鹿茸末服; 日服一帖, 连服 30 天为一疗程。该方药能彻底治愈再生障碍性贫血, 取药方便, 价格不贵, 无毒副作用, 具有良好的社会效益和经济效益。

名称 中西药结合的高效解酒剂

公开(公告)号 1416857

公开(公告)日 2003. 5. 14

分类号 A61K35/78 A61P25/32

申请(专利)号 01140529. 5

申请日 2001. 11. 9

申请(专利权)人 郭生云

地址 050200 河北省鹿泉市广播电视局

发明(设计)人 郭生云

摘要 此发明属新药领域, 一种以中草药为主配以微量西药的高效解酒剂, 饮用后能在 5 分钟内解除口吐白沫、浑身抽搐的重度酒精(乙醇)中毒者的毒性。

名称 一种具有肠道清洁作用的药物及其制备方法

公开(公告)号 1416858

公开(公告)日 2003. 5. 14

分类号 A61K35/78 A61P1/10

申请(专利)号 02128020. 7

申请日 2002. 12. 12

申请(专利权)人 成都康弘科技实业(集团)有限公司

地址 610041 四川省成都市人民南路三段三号新气象大厦四楼

发明(设计)人 杨秀培 杨旗明

摘要 本发明公开了一种肠道清洁剂的药物及其制备方法, 该发明克服了现有技术中药物原料严重不足以及细辛有一定毒副作用的问题。本发明药物是主要由下述重量百分比的原料制成的药剂: 大皂角 50-100%, 细辛 0-50%, 其制备方法是经过称取、清洗、煎煮、合并煎液, 滤过等步骤得浸膏粉, 再加入适量辅料即得。本发明药物具有良好的润肠通便作用, 是一种良好的肠道清洁剂。可用于肠镜检查、X 线腹部摄片或造影检查前肠道清洁准备。

名称 具有消炎生肌止痒止痛作用的外用中成药及其制备方法

公开(公告)号 1416859

公开(公告)日 2003. 5. 14

分类号 A61K35/78 A61P17/02 A61P17/04
A61P31/00 A61P29/00

申请(专利)号 02144697. 0

申请日 2002. 12. 3

申请(专利权)人 赵淑文

地址 132001 吉林省吉林市丰满区玉隆小区 10 号楼 2 单元 302 号

发明(设计)人 赵淑文 蔺勇 张杨

专利代理机构 吉林市达利专利事务所

代理人 杨天休

摘要 本发明涉及具有消炎生肌止痒止痛作用的外用中成药及其制备方法。该药由紫草、蛤壳、儿茶、石膏、冰片等五

味中草药组成。广泛应用在妇科、外科、皮肤科等，治疗细菌性炎症：各种皮肤烧烫伤、挫擦伤、褥疮、外阴瘙痒、溃疡、痔疮、肛裂、肛瘘等皮肤炎症、溃疡性疾病；非细菌性炎症：皮炎、癣、瘙痒、痤疮、酒糟鼻、带状疱疹等皮肤病。具有使用方便，对用药部位消毒清创要求不严格，换药不必去痂，减轻病人痛苦；疗效显著疗程短，同时具有消炎生肌止痒止痛作用，且止痒止痛作用明显，减少病人的再感染和再创伤；无毒副作用，不产生抗药性；配方独特、药源广泛易得，制备工艺简单，成本低等特点。总有效率达 98%，实施推广后必将产生较大经济效益和社会效益，造福人类。

名称 一种制备延寿片的方法
公开(公告)号 1416860
公开(公告)日 2003.5.14
分类号 A61K35/78 A61P1/14 A61P43/00
申请(专利)号 02146612.2
申请日 2002.10.28
申请(专利权)人 天津同仁堂股份有限公司
地址 300132 天津市红桥区西于庄城防里大街 126 号
发明(设计)人 李永仓
专利代理机构 天津市宗欣有限责任专利代理事务所
代理人 王化一 关永琴
摘要 本发明是一种补益肝肾、强壮筋骨延寿片的制备方法，涉及制药技术领域。本发明其特征是取部分何首乌粉碎成细粉，剩余何首乌碎断成小块与金樱子、桑椹、地黄、忍冬藤、牛膝、墨旱莲、黑豆加水煎煮，分三次煎煮，合并三次煎煮液，静置，过滤、滤液减压浓缩成稠膏，将豨莶草、兔丝子、杜仲、女贞子、桑叶、黑芝麻用 70%乙醇加热回流提取三次，合并三次提取液，静置，过滤、减压回收乙醇，提取液浓缩成稠膏，将两种稠膏与何首乌细粉及少量淀粉或糊精或羧甲基淀粉钠等辅型剂混合均匀制粒，减压再按现有技术制成素片或包糖衣或薄膜包衣。

名称 一种具有泌乳功能的药物组合物及其制备方法
公开(公告)号 1416861
公开(公告)日 2003.5.14
分类号 A61K35/78 A61P15/14
申请(专利)号 02146717.X
申请日 2002.11.4
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
发明(设计)人 何建文 潘杰 陈纪鹏 唐志杰
专利代理机构 北京太兆天元专利代理有限责任公司
代理人 张韬
摘要 本发明公开了一种具有泌乳功能的药物组合组合物，其特征在于该药物组合物是由如下原料药制成的：王不留行 100-150 重量份、通草 100-150 重量份、熟地黄 125-190 重量份、当归 50-75 重量份、白芍 80-125 重量份、川芎 36-56 重量份、益母草 100-150 重量份、天花粉 100-150 重量份，本发明药物具有增强泌乳量或者提高血清催乳素分泌水平的作用。

名称 肝胆清胶囊
公开(公告)号 1416862
公开(公告)日 2003.5.14
分类号 A61K35/78 A61P1/16 A61P31/12
申请(专利)号 02147491.5
申请日 2002.11.6
申请(专利权)人 李建中

地址 100085 北京市海淀区中关村国际创业园 2 号楼 105 室
发明(设计)人 李建中
摘要 一种治疗各种病毒性肝炎，胆囊炎等的肝胆系统疾病的藏药新药—肝胆清胶囊，是由传统的藏药兔耳草、獐牙菜、金钱草、大黄、红花、黄芪、甘草等七味中藏药材运用现代科技手段精制而成的胶囊。本发明具有解痉、镇咳、解毒、抗菌作用，能有效抑制乙肝病毒复制，吸收快，疗效好，是治疗肝胆系统疾病的首选药。

名称 一种治疗皮肤病的外用药
公开(公告)号 1416863
公开(公告)日 2003.5.14
分类号 A61K35/78 A61P17/02
申请(专利)号 02147492.3
申请日 2002.11.6
申请(专利权)人 易寄东
地址 100085 北京市海淀区中关村国际创业园 2 号楼 105 室
发明(设计)人 易寄东
摘要 一种治疗皮肤病的外用药，是采用青藏高原 2500 米以上的传统藏药：烈香杜鹃精油、猪毛蒿精油、苦参根，运用现代科技精制而成的乳化剂。本发明适用于各种皮肤病，对皮肤深部霉菌具有较强的抑制作用，无刺激、无副作用，保湿性强，易于渗透到皮下。尤其对妇科疾病有显著的疗效。

名称 一种治疗肝、胆系统疾病的利胆胶囊
公开(公告)号 1416864
公开(公告)日 2003.5.14
分类号 A61K35/78 A61P1/16
申请(专利)号 02147493.1
申请日 2002.11.6
申请(专利权)人 纪永坚
地址 810007 青海省西宁市东新路 2 号
发明(设计)人 纪永坚
摘要 一种治疗肝、胆系统疾病的利胆胶囊。是由传统中、藏药：川西獐牙菜、金钱草、大黄经科学精制而成的胶囊制剂。本发明适用于清热解毒、清肝胆、利湿热、消炎、解痉、镇痛。用于肝炎，急、慢性胆囊炎，本发明能有效降低胆汁中的胆固醇和胆红素含量，促进胆汁分泌，扩张胆管，是一种较理想的高效利胆溶石药。

名称 用于治疗口臭及病因的药物制剂
公开(公告)号 1416865
公开(公告)日 2003.5.14
分类号 A61K35/78 A61P1/02
申请(专利)号 02147672.1
申请日 2002.10.16
申请(专利权)人 吴筑华 吴霜
地址 550001 贵州省贵阳市新天大道南段银佳花园 7 栋 8 楼
发明(设计)人 吴筑华
摘要 本制剂是用于治疗口臭及其病因的一种药物制剂，能有效的治疗口臭，口苦、口干，牙龈肿痛，效果明显。其处方为：鲜石斛 200g，朱砂根 5g，龙胆 33.3g，黄芩 83.3g，蓝布正 83.3g，茵陈 83.3g，天冬 83.3g，麦冬 83.3g，枇杷叶 83.3g，黄精 83.3g，生地 83.3g，枳壳 83.3g。可以制成糖浆口服液、冲剂、片剂、胶囊使用。具有滋阴生津，清胃泻火，行气消积的功能，用于阴虚津亏，虚火郁热上蒸所引起的口臭，口苦、口干，口腔溃疡，牙龈咽喉肿痛，胃灼热痛等。

名称 一种防治养殖对虾各病类的药物

公开(公告)号 1416866

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K35/78 A61P31/00

申请(专利)号 02147714.0

申请日 2002.11.18

申请(专利权)人 文仁肇

地址 536000 广西壮族自治区北海市海滨海二路 163 号

发明(设计)人 文武善 文仁肇

专利代理机构 南宁明智专利事务所有限公司

代理人 张智生

摘要 本发明公开了一种防治养殖对虾各病类的药物,它包括丹皮、山楂和苦参等多种中药组成,可制成粉剂与药物和饲料的混合物,药物的粉剂可用于放虾苗前的预防,即放虾苗前用粉剂水稀释泼洒全虾塘,能达到消毒杂菌的作用,并能调节水质的 pH 值,保持水体鲜嫩;混合物可用于预防期和治疗期水稀释泼洒全虾塘,能有效地防和治对虾的黄腮、黑腮、断须、肠炎、白斑和红体等病类。不论什么虾病,治愈率达 95% 以上,效果显著。适用于各类对虾的养殖业。

名称 天然植物治疗艾滋病、乙肝、丙肝和癌症的特
效药

公开(公告)号 1416867

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K35/78 A61P31/12 A61P31/18
A61P1/16 A61P35/00

申请(专利)号 02147725.6

申请日 2002.11.22

申请(专利权)人 丁心河

地址 364000 福建省龙岩市中山东路 28 号

发明(设计)人 丁心河

摘要 本发明公开了一种天然植物治疗艾滋病、乙肝、丙肝和癌症的特效药,由至少有 5 种选自百合科、茜草科、蔷薇科、瑞香科、三尖杉科、桔梗科、菊科、灌木科的天然植物构成。且由至少有 5 种选自鸡爪黄、山葡萄、三亚若、羊耳菊、蜈蚣根、了歌王、三月炮、马兰、半枝莲、半边莲、三叶鬼针草、白花蛇舌草、红花草、山芝麻、三尖杉的天然植物和赋形剂构成。内服加配合人工用大周天推拿法可舒通血脉、舒通经络,能有效地将药效进入淋巴组织和细胞组织内将艾滋病、乙肝、丙肝病毒和癌细胞消灭排出体外,再加上外用洗药水可将藏在人体皮肤表面的艾滋病、乙肝、丙肝病毒和癌细胞消灭干净后通过大、小便排出体外,具有时间短、高效、快速治愈、费用省等特点。

名称 治疗泌尿系结石药

公开(公告)号 1416868

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K35/78 A61P13/04

申请(专利)号 02147743.4

申请日 2002.11.26

申请(专利权)人 邓运想

地址 434000 湖北省荆州市沙市区毛家坊 67 号荆州市中医院

发明(设计)人 邓运想

专利代理机构 荆州市荆科专利事务所

代理人 陈德斌

摘要 一种治疗泌尿系结石药,属中药内服颗粒剂。它由金钱草、茯苓、泽泻、玉米须、黄芪、川牛膝、枸橼酸钾各组

份,采用先进提取工艺精制而成。本发明是在中医药临床用药经验基础上,根据中医药理论和现代尿石理论,结合动物药效实验筛选组方并确定药物剂量,根据药物有效成分和有效部位设计提取制备工艺,根据结石病特点选择服用剂型,采用先进的一步制粒技术加工而成。解决了现有泌尿系结石采用药物治疗疗效不显著,手术治疗难以有效根治,容易造成感染,且结石复发率高的问题。该药服用简单方便、疗程短、治愈率高,排石迅速、彻底,且不易复发,治愈率在 85% 以上。

名称 强力枇杷露(炼蜜)及其制备方法

公开(公告)号 1416869

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K35/78 A61P11/14

申请(专利)号 02147750.7

申请日 2002.11.26

申请(专利权)人 江西滕王阁药业有限公司

地址 330033 江西省南昌市昌北开发区梅岭脚

发明(设计)人 邹焕 盛平钦 张斌 潘灿光

专利代理机构 江西省专利事务所

代理人 黄新平

摘要 一种强力枇杷露(炼蜜)包括以下重量配比的原料:枇杷叶 67-70、罂粟壳 48-52、百部 14-17、白前 8-10、桑白皮 5-7、桔梗 5-7、薄荷脑 0.1-0.2,其制备方法是:将枇杷叶等加水煎煮二次,合并煎液,滤过,加热浓缩,加入苯甲酸钠,搅拌使其溶解,再加入炼蜜、饴糖,继续加热至沸,滤过,放冷,加入枸橼酸、薄荷脑及适量用乙醇溶解的香精,搅拌,使其溶解,并加炼蜜至规定量,混匀,即得。本发明的强力枇杷露(炼蜜)具有机体吸收快、双重抑制、养阴敛肺,镇咳祛痰的特点,适用于久咳劳嗽、支气管炎等症状。

名称 一种治疗牙痛的中药

公开(公告)号 1416870

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K35/78 A61P1/02

申请(专利)号 02147826.0

申请日 2002.12.12

申请(专利权)人 胡莉

地址 430022 湖北省武汉市江汉区任冬新村 5 号楼 3 楼 1 号

发明(设计)人 胡莉

专利代理机构 武汉开元专利代理有限责任公司

代理人 樊戎

摘要 本发明涉及一种中药组合物,特别是涉及一种治疗各种牙痛疾病的中药,它包括以下述重量配比所组成的组分:地骨皮 10-30 麦冬 5-20 蒲公英 20-50 玄参 10-20 莲翘 5-12 女贞叶 5-25 夏枯草 15-30 野菊花 5-25 当归 5-20 金银花 5-20 桂树皮 5-15 番泻叶 1-3。本发明具有镇痛消炎快、根治彻底、不易复发、无副作用、制备方法非常简单的优点,能治疗各种牙痛疾病。

名称 一种治疗肝炎的纯中药口服液及制备方法

公开(公告)号 1416871

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K35/78 A61P1/16 A61P31/12

申请(专利)号 02148943.2

申请日 2002.11.14

申请(专利权)人 大屯煤电(集团)有限责任公司

地址 221611 江苏省沛县大屯煤电有限责任公司技术中心

发明(设计)人 邓旭坤

专利代理机构 南京众联专利代理有限公司

代理人 周爱芳

摘要 本发明公开了一种治疗肝炎用的纯中药口服液，由车钱草、黄芪、郁金、香附、垂盘草、川芎、栀子、丹参、柴胡、土茯苓、焦三仙各、金钱草、虎杖、甘草、薤白、法半夏、白术(炒)、延胡索、五味子 19 味中草药经提取加工制成。该口服液具有舒肝理气、降酶止痛、提高机体免疫力，对于甲乙型肝炎及乙肝病毒携带者具有明显的治疗作用。

名称 祛风、散寒、除湿保健酒

公开(公告)号 1416872

公开(公告)日 2003. 5. 14

分类号 A61K35/78 C12G3/04 A61P1/14
A61P29/00

申请(专利)号 02149452. 5

申请日 2002. 11. 21

申请(专利权)人 李世臣

地址 300052 天津市和平区新兴路 21 号内 2 排 16 号

发明(设计)人 李世臣

专利代理机构 天津市三利有限责任专利代理事务所

代理人 刘莎莉

摘要 本发明涉及一种祛风、散寒、除湿保健酒，它选用中国医学药典中，中药食品化的中药：西洋参、红参、灵芝、天麻、五味子、枸杞、当归、红花、鹿茸、鹿胛骨、草苁蓉、分两次冷浸泡在 20 斤 38° -67° 纯粮食白酒中 100 天以上，静放 48 小时后即得。上述中药来自深山老林无污染，对人体肝脏无毒副作用及过敏反应，合理配伍的中药与酒的配制，它融入了中华酒文化和中医的丰富内涵，能以药力之功借酒之力起到祛风、散寒、除湿的作用，有利于调节机体的阴阳平衡，调节气血，增强自身免疫功能，对预防和治疗各种骨关节病和风湿、类风湿关节炎有较好的疗效，且疗程短，酒香宜人，口味甘爽。

名称 一种治疗骨质疏松症的药物组合物及其制备方法

公开(公告)号 1416873

公开(公告)日 2003. 5. 14

分类号 A61K35/78 A61P19/10

申请(专利)号 02149471. 1

申请日 2002. 11. 21

申请(专利权)人 烟台荣昌制药有限公司

地址 264006 山东省烟台市经济技术开发区荣昌路 1 号

发明(设计)人 高学敏 王洪飞 张建军 胡素敏

专利代理机构 北京太兆天元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骨质疏松症的药物组合物及其制备方法，该药物组合物是由淫羊藿、牡蛎或它们的提取物制成的。本发明制备方法为取淫羊藿叶水煮醇沉，滤液用聚酰胺吸附法精制，得淫羊藿提取物；取牡蛎酸水解得牡蛎水解物；将上述两部分混合，得药物组合物。本发明药物组合物治疗骨质疏松症有确切的疗效。

名称 药枕及制备方法

公开(公告)号 1416874

公开(公告)日 2003. 5. 14

分类号 A61K35/78 A47G9/10 A61P9/12
A61P25/04 A61P1/08

申请(专利)号 02150199. 8

申请日 2002. 11. 17

申请(专利权)人 刘红卫

地址 457600 河南省台前县槐阴路南段城关肾病专科门诊

发明(设计)人 刘红卫

专利代理机构 郑州科维专利代理有限公司

代理人 张国文

摘要 药枕及制备方法(俗名叫感泰药枕)，是治疗流感、鼻炎、头痛、眩晕、高血压等病症的一种药物，它是由 15 味药物粉碎成粗末，并用透气性良好的布包装成药枕即可，采用此方案，治病有效率 100%，痊愈率 95% 以上，所选药物易得，治病费用低，病人无痛苦，是人们预防，治病的一种理想药物。

名称 17-羟基 C₂₇甾体化合物、合成方法及其用途

公开(公告)号 1416875

公开(公告)日 2003. 5. 14

分类号 A61K35/78 A61P9/00 A61P17/00

申请(专利)号 02150907. 7

申请日 2002. 11. 28

申请(专利权)人 中国科学院上海有机化学研究所

地址 200032 上海市徐汇区枫林路 354 号

发明(设计)人 田伟生 许启海 陈 玲

专利代理机构 上海智信专利代理有限公司

代理人 郭震中

摘要 本发明涉及一类 17-羟基 C₂₇甾体化合物、其合成方法及用途，该类甾体化合物的结构式为：R¹=H、OH，R²=H、OH、SPh，或者 R¹ 和 R² 为醚键或成 16，17-双键，R³=H、OH、SPh、S(CH₂)_nAc，或者 R² 和 R³ 成羰基或 S(CH₂)_nS，n=2 或 3；R⁴=OH，OAc，OMs，OTs，OTMS，OTES，OTBS，OTBDPS，OTHP 或者 X；R⁵=H、OH，OAc，OMs，OTs，OTMS，OTES，OTBS，OTBDPS，OTHP 或者 X；其中，SPh 是苯硫基，Ac 是乙酰基，Ms 是甲磺酰基，Ts 是对甲苯磺酰基，TMS 是三甲基硅基，TES 是三乙基硅基，TBS 是叔丁基二甲基硅基，TBDPS 是叔丁基二苯基硅基，THP 是四氢吡喃基，X 是卤素。本发明的方法不仅简便，适合工业化生产，而且能用于天然产物偏诺皂甙元的合成，也可以用来合成二氢偏诺皂甙元和 OSW-1 甙元类似物。

名称 抗病毒中药增效剂及其制备方法

公开(公告)号 1416876

公开(公告)日 2003. 5. 14

分类号 A61K35/78 A61P31/12

申请(专利)号 02150980. 8

申请日 2002. 11. 28

申请(专利权)人 上海复江生物技术有限公司

地址 200437 上海市邯郸路 50 弄 32 号 502 室

发明(设计)人 蔡沧林 邵则信

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 本发明是一种抗病毒中药增效剂。现有抗病毒中药效果不令人满意，往往治疗时间长，效果不明显。本发明利用新鲜香菇、百合、黄连、茯苓、猕猴桃研磨粉碎、过滤、离心、超速区带离心，最后取分子量 200~1000 的上清液，包装、待用。制备时可以先将香菇、百合制得产物与黄连、茯苓、猕猴桃制得产物两者合并、待用。将该增效剂按 1~5wt % 量加入外用喷雾剂型抗病毒中药后，该中药抗病毒效果获得显著提高。

名称 一种纯中草药组成的戒毒药

公开(公告)号 1416877

公开(公告)日 2003. 5. 14

发明专利申请公布

分类号 A61K35/78 A61P25/36

申请(专利)号 02152006.2

申请日 2002.11.14

申请(专利权)人 莫平

地址 525100 广东省从化市化州镇惠南路 101 号

发明(设计)人 莫平

专利代理机构 茂名市德海专利事务所

代理人 李好珺

摘要 一种纯中草药组成的戒毒药,以中药原料曼陀罗、莨菪、东莨菪、天仙子加工制成,配以中药半夏、竹沥、木香、葛根,曼陀罗、莨菪、东莨菪可采用植物各部分。其配方简单,制作容易,具有疗效确切、作用快、使用方便、副作用小、药费低等优点,能使毒品瘾发作时的阵发性戒断症状得以控制,戒断无痛苦,戒断后对毒品无依赖性,同时还具有清热解毒、安神镇静、消炎止痛等功效,社会效益显著,能消除毒患祸害,有利于社会的安定。

名称 乳增平

公开(公告)号 1416878

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K35/78 A61P15/08

申请(专利)号 02152339.8

申请日 2002.11.29

申请(专利权)人 林俊森 林铁峰

地址 165300 黑龙江省漠河县西林吉镇阳光社区 80 号

发明(设计)人 林俊森 林铁峰

摘要 乳增平为纯中药制剂,是中医中药治疗乳腺增生的特效新技术。此药由青皮、郁金、延胡索、川楝子、半夏、穿山甲、蜈蚣各 30g,川芎 35g,夏枯草 55g。共烘干研粉,过 120 目筛,炼蜜为丸,分作 60 丸,每丸 9.5g 左右。以此成分比例批量生产,采用现代制蜜丸工艺制作包装。功能主治:解郁破瘀、消除症结。专治乳腺增生,亦用于癰瘤痰核、癰癤结核。

名称 一种降血脂中药

公开(公告)号 1416879

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K35/78 A61P3/06

申请(专利)号 02153307.5

申请日 2002.11.27

申请(专利权)人 天大药业(深圳)有限公司

地址 518001 广东省深圳市人民南路天安国际大厦 C 座 28 楼

发明(设计)人 方文权

专利代理机构 北京华科联合专利事务所

代理人 王为

摘要 本发明涉及一种治疗高脂血症的药物,特别是滋阴清肝、活血通络,主治肝肾阴虚兼血瘀型高脂血症的中药复方药物,本发明的中药复方药物制剂由决明子、枸杞子、桑椹、山楂、红花五味中药经提取加工制成。

名称 四逆散及其活性部位的新用途

公开(公告)号 1416880

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K35/78 A61P25/24

申请(专利)号 02153311.3

申请日 2002.11.27

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 石任兵 王庆国 刘斌 畅洪升

专利代理机构 北京太兆天元专利代理有限责任公司

代理人 张韬

摘要 本发明公开四逆散及其活性部位新用途,该活性部位为淡棕色的粉末,具有吸湿性,易溶于水和稀乙醇,难溶于亲脂性有机溶剂。三氯化铁、三氯化铝、盐酸-镁粉、醋酐-浓硫酸、 α -萘酚-浓硫酸反应阳性。该活性部位主要含有黄酮类和皂苷类成分,其中总黄酮类成分的含量为 39.5~45.5%,总皂苷类成分的含量为 11.0~12.0%。该活性部位是将四逆散中的柴胡、炙甘草、枳实、白芍按比例混合、煎煮,通过大孔吸附树脂纯化分离而制得。该四逆散及其活性部位具有良好的抗抑郁作用。

名称 一种抗抑郁的药物组合物及其制备方法

公开(公告)号 1416881

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K35/78 A61P25/24

申请(专利)号 02153313.X

申请日 2002.11.27

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 石任兵 刘斌 王庆国 李军

专利代理机构 北京太兆天元专利代理有限责任公司

代理人 张韬

摘要 本发明公开一种抗抑郁药物组合物及其制备方法,该药物组合物主要包括异甘草素、甘草素、甘草苷、新橙皮苷、橙皮苷、异甘草苷、5,3'-二羟基-4'-甲氧基二氢黄酮-7-O- β -D-葡萄糖苷、5,7-二羟基香豆素、柴胡皂苷 c、柴胡皂苷 d、甘草酸 11 个化合物。该药物组合物首先是由四逆散水煎液通过大孔吸附树脂纯化分离制成抗抑郁活性部位,然后采用各种溶剂分离方法和色谱分离技术,分离出本药物组合物的各个组分。该药物组合物具有良好的抗抑郁作用。

名称 一种烧伤液中药及其制备方法

公开(公告)号 1416882

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K35/78 A61P17/02

申请(专利)号 02153433.0

申请日 2002.11.27

申请(专利权)人 欧阳明运

地址 101400 北京市怀柔区南华园 4 区 4 号楼 3 单元 102

发明(设计)人 欧阳明运

专利代理机构 北京科瑞华宇专利代理有限公司

代理人 毛燕生

摘要 本发明公开了一种烧伤液中药及其制备方法。由下列成分组成:寒水石、薄荷、栀子仁、明矾、蔗糖。本发明的药理作用:本发明的药物性寒凉、消炎、止痛、生肌、收敛。在伤口面形成一层透明软膜,防止皮肤组织液外渗。使用方法:伤面喷涂。烧伤较重者可配合抗生素及输液治疗。本发明的药物适应于各种、各度烧伤、烫伤。如:火、水、油、沸电和化学等烧伤、烫伤。适用欲各部位皮肤、黏膜及各年龄段的人。中度烧伤、烫伤治疗后无瘢痕,重度烧伤、烫伤治疗后有瘢痕但无组织增生。

名称 一种避温散中药及其制备方法

公开(公告)号 1416883

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K35/78 A61P31/00

申请(专利)号 02153434.9

申请日 2002.11.27

申请(专利权)人 欧阳明运

地址 101400 北京市怀柔区南华园 4 区 4 号楼 3 单元 102

发明(设计)人 欧阳明运

专利代理机构 北京科瑞华宇专利代理有限公司

代理人 毛燕生

摘要 本发明公开了一种预防感冒和上呼吸道感染的避温散中药及其制备方法。由下列成分组成:麻黄、防风、荆芥、川芎、羌活、白芷、肉桂、干姜、栀子仁、小茴香、薄荷、荷叶。使用方法将袋装的避温散中药戴在前胸,晚上摘下放在枕边。药理作用:具有芳香气味,空气中的病毒、细菌对其味敏感、不敢靠近;其气味还有对人身身体激活抵御病毒、细菌的能力,起到预防、抑制上呼吸道感染和感冒的作用。具有使用方便,安全有效,不痛苦的优点。

名称 具有催眠作用的褪黑素组合物及其制备方法

公开(公告)号 1416884

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K35/78 A61P25/20

申请(专利)号 02153646.5

申请日 2002.12.3

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 号药大科研处

发明(设计)人 李经才 王芳 徐峰 韩向晖

专利代理机构 沈阳杰克专利事务所

代理人 李宇彤

摘要 本发明是具有催眠作用的褪黑素组合物及其制备方法,它消除了褪黑素对生殖系统的抑制性影响,扩大了应用范围。它包括褪黑素、维生素 B6,具有镇静催眠作用的中药,具有补肾壮阳作用的中药、葡萄糖酸锌和药用载体,其重量比为:1~5:7~14:0.1~0.6:1~10。它是将炒制的酸枣仁用粉碎机粉碎,再取一定量的淫羊藿加水浸泡 1 小时后,加热煮沸 1 小时,过滤,滤渣加水煮沸 1 小时,过滤,合并两次滤液,在 70℃ 水浴中蒸发多余水分,浓缩,减压干燥后研成细粉备用;按配比将褪黑素、维生素 B6、酸枣仁、淫羊藿、葡萄糖酸锌均匀混合,制成片剂或胶囊等剂型,得褪黑素组合物。

名称 作为治疗牙周炎的辅助物的穿心莲凝胶

公开(公告)号 1416885

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K35/78 A61K9/00 A61K9/70
A61K9/06 A61P1/02

申请(专利)号 02154760.2

申请日 2002.11.8

优先权 2001.11.9 TH 069579

申请(专利权)人 马伊多尔大学

地址 泰国纳孔帕托姆

发明(设计)人 P·罗亚纳潘图 W·格利特萨纳番

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于辅助治疗牙周炎的组合物,该组合物为可生物降解的凝胶、薄片或软膏,它包括:(i)具有对抗牙周炎病原体的抗微生物或抗菌活性的抗微生物提取物,该提取物优选地取自植物穿心莲(Andrographis paniculata)、山竹果(Garcinia mangostana)和姜黄(Curcuma longa)中的一种或多种;以及(ii)含有甘油单油酸酯和甘油三酯混合物的凝胶基质。该组合物可生物降解,在与牙龈液接触时形成液晶结构,该液晶结构可以使活

性成分逐步地释放,从而提供了缓释剂型。

名称 健肤膏及其制备方法

公开(公告)号 1416886

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K35/78 A61P17/02 A61P17/04
A61P31/10

申请(专利)号 02156487.6

申请日 2002.12.18

申请(专利权)人 胡子孝

地址 610021 四川省成都市锦江区四圣祠北街 18 号 2 栋 2 单元 101 号

发明(设计)人 胡子孝

专利代理机构 北京集佳专利商标事务所

代理人 刘洪勋

摘要 本发明提供了一种用于治疗手足癣、皮炎、湿疹、寻麻疹、老化角质层皮肤病的健肤膏及其制备方法。健肤膏的成份为:醋酸氯己定、水杨酸、苯甲酸、丁香油、桉叶油、薄荷油、薄荷脑、冰片、凡士林、无水羊毛脂、石蜡。将醋酸氯己定、水杨酸、苯甲酸、冰片粉碎过 80 目筛;将凡士林、无水羊毛脂、石蜡加以融溶后趁热倒入已混匀的醋酸氯己定、水杨酸、苯甲酸、桉叶油、丁香油、薄荷油、薄荷脑、冰片中,搅拌均匀磨细分装。有消炎、杀菌、止痒、软化角质层的功效。

名称 用于涂鼻腔防治感冒和流感的膏剂及其制备方法

公开(公告)号 1416887

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K35/78 A61K9/06 A61P31/00
A61P31/12

申请(专利)号 02156609.7

申请日 2002.12.17

申请(专利权)人 胡子孝

地址 610021 四川省成都市锦江区四圣祠北街 18 号 2 栋 2 单元 101 号

发明(设计)人 胡子孝

专利代理机构 北京集佳专利商标事务所

代理人 刘洪勋

摘要 本发明公开了一种用于涂鼻腔防治感冒和流感的膏剂及其制备方法,其主要成份为:大蒜汁、醋酸、冰片、原生地榆、原生虎杖、薄荷脑、洗必泰、凡士林、羊毛脂、石蜡。将虎杖、地榆浸泡后,煎煮两次,过滤后合并两次滤液浓缩为浸膏备用,取冰片、大蒜汁、洗必泰、薄荷脑、醋酸与浸膏一起,充分混合后加入已溶融的凡士林、石蜡、羊毛脂搅匀后加入香精用研磨机磨细后分装即可。这种膏剂不但能够预防感冒和流感,而且能够减轻感冒症状,使用方便,制备工艺简单。

名称 白芍甘草提取物及其制备方法

公开(公告)号 1416888

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K35/78 A61P25/04 A61P29/00
A61P1/16 A61P31/12

申请(专利)号 02156681.X

申请日 2002.12.19

申请(专利权)人 中国医药研究开发中心

地址 102206 北京市沙河展恩门路 27 号中国医药研究开发中心

发明(设计)人 徐文豪 苑可武 白芳 凌海燕

专利代理机构 北京三高永信专利事务所

代理人 何文彬

摘要 本发明涉及白芍甘草提取物及其制备方法, 本发明白芍: 甘草的配比按重量计为 1:1-3:1, 具体制备方法详见说明书, 本发明优点是提取物含白芍总苷、甘草总黄酮、甘草三萜酸三个有效部位群, 总含量大于 50%, 疗效好, 三个部位中的任意 1-3 个的组合, 单独或配伍使用均有不同程度的解痉止痛作用, 三种提取物单独式配伍使用都具有明显的镇痛作用, 芍甘提取物制成干粉可以制成口服制剂或注射剂, 本发明产品有酸甘化阴、缓急止痛之功用, 主治阴血亏虚, 血行不畅, 症见手足拘挛, 筋脉挛缩, 脘腹疼痛等。用于神经、肌肉和内脏的急性性挛急疼痛的解痉止痛和养血护肝、解毒止痛, 降酶褪黄, 治疗急慢性病毒肝炎等。

名称 一种治疗眼病的膏剂及其制备方法

公开(公告)号 1416889

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K35/78 A61K9/06 A61P27/02

申请(专利)号 02156682.8

申请日 2002.12.19

申请(专利权)人 马莉娜

地址 100091 北京市海淀区西苑操场 1 号 11 号楼 403 号

发明(设计)人 马莉娜

专利代理机构 北京三高永信专利事务所

代理人 何文彬

摘要 本发明涉及一种治疗眼病的膏剂及其制备方法, 本发明由芒硝、白梅花、黄丹和冰片四种原料组成, 具体配方和制备方法详见说明书, 本发明优点免去了手术开刀之痛苦, 克服了大多数患眼疾病患者非手术才能治愈的眼病, 本发明产品可以治 72 种眼疾, 只需点眼膏数次, 疗效挺好, 本发明产品用于治疗眼病。

名称 一种治疗脱发的擦剂及其制备方法

公开(公告)号 1416890

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K35/78 A61P17/14

申请(专利)号 02156683.6

申请日 2002.12.19

申请(专利权)人 马莉娜

地址 100091 北京市海淀区西苑操场 1 号 11 号楼 403 号

发明(设计)人 马莉娜

专利代理机构 北京三高永信专利事务所

代理人 何文彬

摘要 本发明涉及一种治疗脱发的擦剂及其制备方法, 它是由黑脂麻梗和柳树枝制成, 具体配方和方法详见说明书, 本发明优点是祖传秘方, 经大量患者应用, 能落发重生, 从无发到有发, 从不生长发到生长发, 此发明制造方便, 效果好, 简单易行, 本发明主要用于落发重生。

名称 治疗痔疮的中药

公开(公告)号 1416891

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K35/78 A61P9/14

申请(专利)号 02156695.X

申请日 2002.12.19

申请(专利权)人 宋 桓

地址 100011 北京市东城区安外地兴居九号楼 3 门 202 号

发明(设计)人 马清林 宋 桓

摘要 本发明涉及一种治疗痔疮的中药, 它由牛黄、槐果、

柴河车、巴豆、棕榈炭、白藜、当归、牡蛎、五倍子、甘草为原料按常规方法制成的药物, 该药物对各种肛门疾病均有较好的疗效, 且具有安全无副作用、疗程短的优点及效果。

名称 生物菌粉复方咳嗽药片

公开(公告)号 1416892

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K35/84 A61P11/06 A61P11/14

申请(专利)号 01133663.3

申请日 2001.11.9

申请(专利权)人 武汉春天生物工程股份有限公司

地址 430070 湖北省武汉市武珞路 628 号亚贸广场 B 座 2 2 楼

发明(设计)人 徐进

专利代理机构 武汉开元专利代理有限责任公司

代理人 刘志菊

摘要 本发明提供一种生物菌粉复方咳嗽药片, 其主要成分包括灭活菌体、黄连、灵芝组成, 其配比为每 1000 片含灭活菌体 15 万亿-60 万亿、黄连 100-200g、灵芝 100-200g。其灭活菌体为白色葡萄球菌和、或大肠杆菌。其灭活菌体、黄连、灵芝的配比的最佳值为每 1000 片含灭活菌 25 万亿-45 万亿、黄连 100-200g、灵芝 100-200g。该生物菌粉复方咳嗽药片, 用于防治支气管炎, 可将所涉及的处方组分按其药理学上可接受的任意不同比例组合使用, 其有效剂量是各菌体分别为每天 2.5 亿-250 亿/Kg 体量。

名称 一种含重组人金属硫蛋白药物及制备方法

公开(公告)号 1416893

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K38/17 C12N15/12 A61P39/06
A61P29/00 A61P43/00

申请(专利)号 01132046.X

申请日 2001.10.30

申请(专利权)人 杨龙春

地址 200071 上海市中兴路 241 弄 2 号 607 室

发明(设计)人 杨龙春

专利代理机构 上海新天专利代理有限公司

代理人 孙跃虹

摘要 本发明涉及一种含重组人金属硫蛋白药物、制备方法及应用。本发明公开的重组人金属硫蛋白(rhMT), 通过大肠杆菌和酵母菌获得高效表达, 成本低, 提取方便, 产品可以高度纯化, 避免了消耗大量动植物资源。用本发明方法制得的 rhMT 蛋白分子结构稳定, 不易变性, 便于提取纯化, 便于各种制剂的制备, 便于保存, 不易对人体产生因蛋白变性引起的副作用。本发明含 rhMT 的药物可作为制备用于临床上需要的抗氧化, 清除自由基, 消炎, 抑制细胞凋亡, 调节体内金属元素平衡的药物的应用, 是一种极具应用价值的生物药物。

名称 分泌型重组人干扰素 $\alpha-2a$ 注射液

公开(公告)号 1416894

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K38/21 C12N15/09 A61P1/16
A61P31/12

申请(专利)号 01133662.5

申请日 2001.11.9

申请(专利权)人 武汉春天生物工程股份有限公司

地址 430070 湖北省武汉市武珞路 628 号亚贸广场 B 座 2 2 楼

发明(设计)人 徐进

专利代理机构 武汉开元专利代理有限公司

代理人 刘志菊

摘要 本发明提供一种分泌型重组人干扰素 α -2a 注射液,包括分泌型重组人干扰素 α -2a 菌种 psIFN/WA3110、甘氨酸、甘露醇、葡萄糖、氯化钠、磷酸钠缓冲液, pH 值 7.4、苯甲醇组成,其中分泌型重组人干扰素 srhIFN α -2a 的第一位氨基酸残基是半胱氨酸,而其它重组人干扰素 rhIFN α -2a 的第一位氨基酸残基是甲硫氨酸。基因克隆引物 1 的结构是 5' AAA GCATGC GAT CTA CCT CAA ACC CAC 3' IFNgene 5' AAA CTT AGG TCA TTC CTTACT TCT TAA 3', 其代号含意为 A: 腺嘌呤 G: 鸟嘌呤 C: 胞嘧啶 T: 胸腺嘧啶。

名称 鱼类催熟激素缓释微球注射剂及其制备方法

公开(公告)号 1416895

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K38/22 A61K9/10 A61K9/14
A61P5/24

申请(专利)号 02148413.9

申请日 2002.12.2

申请(专利权)人 南京师范大学

地址 210097 江苏省南京市宁海路 122 号

发明(设计)人 华元渝 顾志峰 王凤明

专利代理机构 南京知识律师事务所

代理人 栗仲平

摘要 鱼类催熟激素缓释微球注射剂,其特征是:微球中含有激素与缓释剂,激素与缓释剂的质量比等于、小于 0.01%。由于缓释剂微球已经具有明显的缓释作用,可以达到激素在鱼体内缓慢释放的效果。优化方案是将激素粉状微球放入棉籽油中混匀,制成悬浮液。本注射剂的制备方法是:先将缓释剂以蒸馏水溶化,按激素与缓释剂的质量比为小于 0.01% 的比例加入鱼类催熟激素,将含鱼类催熟激素的缓释剂制成 W/O 型乳状液,加入化学交联剂固化。由于棉籽油也有缓释作用,这样,激素从明胶微球释放,才从棉籽油释放到鱼体内,进入鱼体内循环,双重的缓释作用延续更好地延续了激素释放时间,从而加强了激素对鱼体的作用。

名称 一种治疗肝癌的肿瘤 CT 抗原免疫诱导剂及其制备方法

公开(公告)号 1416896

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K39/00 A61K38/10 C07K9/00
A61P35/00

申请(专利)号 01134673.6

申请日 2001.11.9

申请(专利权)人 北京大学肝病研究所

地址 100044 北京市西城区西直门南大街 11 号

发明(设计)人 陈红松

专利代理机构 北京元中专利事务所

代理人 王明霞

摘要 本发明合成了一系列可激活体外细胞毒 T 淋巴细胞的 MAGE-3、4、10 以及 NY-ESO-1 中可被 HLA-A2 结合的九肽或十肽片段,不采用用 DC 递呈该或 DC 递呈该肽,可激活具有特异性杀伤功能的 CTL,活化的淋巴细胞的分泌 IL-12 和 IL-10 的功能增强。结果表明无论是正常人还是 HCC 患者,均可以通过 DC 递呈 MAGE 和 NY-ESO-1 抗原肽活化效应 T 细胞,从而产生特异性的针对 MAGE 和 NY-ESO-1 抗原肽的 CTL 应答。证明单独或由 DC 递呈的 MAGE 和 NY-ESO-1 抗原肽是一种有前途的治疗肝癌的肿瘤 CT 抗原疫苗。也可能成为一种预防性疫

苗。本发明的方法简单可行,适合工业化生产。

名称 表达文库融合疫苗制备方法

公开(公告)号 1416897

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K39/00 A61K45/00 C12P19/34
A61P37/04 A61P35/00

申请(专利)号 02148436.8

申请日 2002.12.2

申请(专利权)人 朱远源

地址 226001 江苏省南通市桃坞路 44 号 2—103 室

发明(设计)人 朱远源

专利代理机构 南通市科伟专利事务所

代理人 葛雷

摘要 本发明公开了一种表达文库融合疫苗制备方法,包括下列步骤:①将全部靶基因转变为双链 DNA 分子;②将全部双链 DNA 分子随机切割成片段;③将全部随机片段用连接酶重新组合;④将全部重组片段克隆到 ORF 筛选载体;⑤收集具有 ORF 的阳性克隆并加以纯化质粒;⑥制取表达文库融合疫苗。本发明提供了一种抗原表达率高、效价高的表达文库融合疫苗制备方法,有效解决了治疗性疫苗以表达文库融合疫苗形式出现的问题。

名称 特定融合疫苗的制备方法

公开(公告)号 1416898

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K39/00 A61K45/00 A61P37/02

申请(专利)号 02148437.6

申请日 2002.12.2

申请(专利权)人 朱远源

地址 226006 江苏省南通市桃坞路 44 号 2—103 室

发明(设计)人 朱远源

专利代理机构 南通市科伟专利事务所

代理人 葛雷

摘要 本发明公开了一种特定融合疫苗的制备方法,依次包括①用 PCR 方法合成靶基因或靶抗原;②将抗原在基因内和/或基因间易位重组;③克隆到表达载体,表达融合抗原;④筛选高效融合抗原克隆;⑤制取特定融合疫苗。本发明方法新颖、独特,制取的疫苗免疫效果好,能对外来的病原体入侵和自身突变细胞的繁殖和扩散进行免疫预防,还能结合抗原携带细胞为媒介,刺激机体的细胞毒 T 淋巴细胞对外来的病原体和自身突变细胞产生有效的免疫治疗作用。

名称 一种治疗癌症的药物的制备方法

公开(公告)号 1416899

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K39/02 C12N15/31 A61P35/00

申请(专利)号 01127496.4

申请日 2001.11.6

申请(专利权)人 李兰生

地址 266003 山东省青岛市红岛路 47 号 1 单元 101

发明(设计)人 李兰生

摘要 一种治疗癌症的药物的制备方法,其特征是将克隆出的半脂蛋白基因 DNA 片段,重组到炭疽热疫苗中的炭疽芽孢杆菌体的质粒中。本发明的优点是制得的药物可用于治疗癌症,并且价格便宜,使用方便,治愈率高。

名称 极性药物

公开(公告)号 1416900

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K41/00

申请(专利)号 01135105.5

申请日 2001.11.9

申请(专利权)人 孙蕴琳 邢方贤

地址 266071 山东省青岛市南京路115号2单元602

发明(设计)人 孙蕴琳 邢方贤

摘要 传统药物(包括中、西药)服用后,药物随血液在体内各器官游动,不仅对无病的器官带来副作用,而且降低了对病患处的疗效,给患者带来痛苦。本发明的目的即是将药物溶解在极性液体中复合成极性药物;或将药物溶解于水中,用其水溶液作为基液,再制成极性药物。服药同时在体外病灶处施加“外引力”,可对极性药物加以控制,按病患处位置引导药物停留到病患处,从而提高病患处的药物浓度,增强疗效,并减少对其它器官的副作用。本极性药物可制成口服液、注射剂,以适应医疗各用场。

名称 治疗幽门螺旋杆菌感染的复方口服制剂

公开(公告)号 1416901

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K45/06 A61K31/4439 A61P1/04
A61P31/04

申请(专利)号 02155592.3

申请日 2002.12.13

申请(专利权)人 正安医药(天津)药物研究发展有限公司

地址 300350 天津市津南经济开发区(双港)

发明(设计)人 王传鉴 王红星 张健美 张旗

专利代理机构 天津市佳盟有限责任专利代理事务所

代理人 赵敬

摘要 一种治疗幽门螺旋杆菌感染的复方口服制剂,其特征在于它由质子泵抑制剂肠溶包衣小丸或颗粒与至少一种以上抗菌化合物的包衣或不包衣的小丸或颗粒构成按治疗需要剂量混合或分别装入同一单元包装中。本发明具有以下优点:1、制备方法简便,适于患者口服用,2、顺应性好。

名称 组合聚合物药物胶束及其制备方法

公开(公告)号 1416902

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K47/34 A61K9/00 A61K9/10
A61K9/19

申请(专利)号 02153597.3

申请日 2002.12.2

申请(专利权)人 天津大学

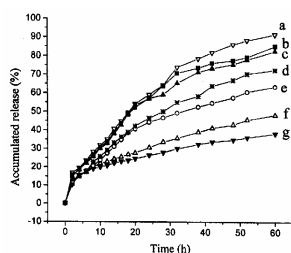
地址 300072 天津市卫津路92号

发明(设计)人 董岸杰 邓联东

专利代理机构 天津市学苑有限责任专利代理事务所

代理人 赵尊生

摘要 本发明主要提供了一种控制疏水性药物释放的组合聚合物药物胶束,其中含有两种或两种以上的两亲性嵌段共聚物和一种或一种以上的疏水性药物,所述的两亲性嵌段共聚物的亲水段为聚乙二醇或环氧乙烷与环氧丙烷的共聚物,疏水段选自可生物降解的聚(D,L-乳酸)(PDLLA)、聚(L-乳酸)(PLLA)、聚(丙交酯-乙交酯)(PLGA)、聚己内酯(PCL)或它们的混合物;胶束可以是以水分散液或冻干粉状态存在;



这种组合聚合物药物胶束可通过固相熔融分散法、溶剂蒸发法或渗析法制备,优点在于通过调节组成胶束的不同种类的两亲性嵌段共聚物的比例,能够有效控制胶束的药物释放性能,较方便地获得满足不同药物或应用场合所需要的药物胶束。

名称 治疗癌症等以细胞分裂失控为特征的疾病的基因药物及其制备方法

公开(公告)号 1416903

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K48/00 A61K31/7088 A61P35/00

申请(专利)号 01131526.1

申请日 2001.11.7

申请(专利权)人 王晓

地址 410078 湖南省长沙市湘雅路88号湘雅医学院北院4栋304号

发明(设计)人 王晓

专利代理机构 长沙市融智专利事务所

代理人 魏娟

摘要 一种治疗癌症等以细胞分裂失控为特征的疾病的基因药物及其制备方法,包括载体与活性成分,活性成分含有编码第254位氨基酸谷氨酸的核苷酸序列缺失或者是被其它任一种氨基酸的核苷酸序列置换的突变型 α -管蛋白基因。制备方法为,在体外将野生型 α -管蛋白的基因或基因片段进行改变,即对 α -管蛋白谷氨酸254进行置换或删除,获得突变型 α -管蛋白基因并以可表达的形式置入载体。其作用为,在导入到疾病部位后,所表达的突变型 α -管蛋白与野生型 β -管蛋白结合,形成二聚体,并组装微管。突变型 α -管蛋白因其原谷氨酸254的突变,启动 β -管蛋白上的GTP水解的功能受影响或丧失,使 β -管蛋白上的GTP的水解不能照常进行,从而使微管去组装受阻,微管动态不稳定性随即打破,有丝分裂受到干扰,达到对癌症等以细胞分裂失控为特征的疾病进行治疗的目的。

名称 含聚亚烷基二醇(n)烷基胺的护发组合物

公开(公告)号 1418082

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K7/06 A61K7/50

申请(专利)号 01806524.4

申请日 2001.3.9

优先权 2000.3.14 WO PCT/US00/06665

国际申请 PCT/US01/07709 2001.3.9

国际公布 W001/68039 英 2001.9.20

申请(专利权)人 宝洁公司

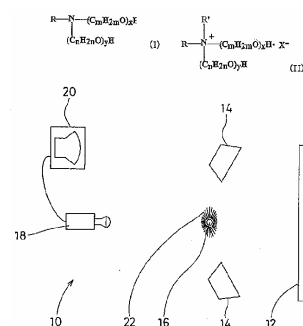
地址 美国俄亥俄州

发明(设计)人 杨建中

专利代理机构 北京市柳沈律师事务所

代理人 封新琴 巫肖南

摘要 护发组合物,其包含:通式(I)、(II)的聚亚烷基二醇(n)烷基胺或其混合物,其中每个R各自独立地为具有1-约30个碳原子的饱和、不饱和、直链或支链烷基,R'为具有约1-4个碳原子的饱和、不饱和、直链或支链烷基,每个m为2或3,每个n为2或3,每个x和每个y独立地为1



或更大的数, 其中每个 x 和每个 y 的和为约 3-9; 其中 X 为任何安全且适合的成盐阴离子, 所述阴离子选自氯离子、溴离子、碘离子、乙酸根、柠檬酸根、乳酸根、甘醇酸根、磷酸根、硝酸根、磺酸根、硫酸根、烷基硫酸根、烷基磺酸根、谷氨酸根、天冬氨酸根及其混合物; 其中聚亚烷基二醇(n) 烷基胺的熔点小于约 45°C; 和包含阳离子表面活性剂、固体脂肪化合物和水的凝胶基质。

名称 植物提取物和糖用于保护角蛋白组织的用途

公开(公告)号 1418083

公开(公告)日 2003. 5. 14

分类号 A61K7/06 A61K7/48

申请(专利)号 01806664. X

申请日 2001. 3. 15

优先权 2000. 3. 17 US 09/527, 599

国际申请 PCT/IB01/00393 2001. 3. 15

国际公布 W001/68040 英 2001. 9. 20

申请(专利权)人 欧莱雅股份有限公司

地址 法国巴黎

发明(设计)人 D·W·坎内尔 H·马图尔

专利代理机构 上海专利商标事务所

代理人 徐迅

摘要 本发明提供了一种用于治疗或保护角蛋白组织的组合物, 该组合物含有以混合量存在的至少一种植物提取物和至少一种糖, 它们对保护角蛋白组织免受外部损伤有协同效应。在另一个实施例中, 本发明提供了一种保护角蛋白组织免受外伤, 例如由于接触热、化学物质等导致蛋白损失的方法。本发明还考虑一种改善易梳理性的方法和/或一种促进角蛋白纤维形成卷曲的方法。

名称 用于毛发的一步漂白和染色的组合物及其使用方法

公开(公告)号 1418084

公开(公告)日 2003. 5. 14

分类号 A61K7/13

申请(专利)号 01806858. 8

申请日 2001. 1. 18

优先权 2000. 1. 19 US 60/176, 778

国际申请 PCT/US01/01491 2001. 1. 18

国际公布 W001/52802 英 2001. 7. 26

申请(专利权)人 阿特克系统集团有限公司

地址 美国纽约州

发明(设计)人 C·L·奥尔

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 卢新华 马崇德

摘要 本发明提供毛发漂白的一步法和组合物, 其能同时使毛发变浅高达七个等级, 并且能有效地中和不希望的暖色调, 提供天然色调或沉积流行色。这可以通过在漂白剂混合物中包含含有碱性染料分子的溶液而实现, 业已发现本发明的碱性染料分子既在漂白剂中稳定, 又能够在毛发上沉积希望量的色调。所述染料属于水溶性碱性偶氮化合物。

名称 牙齿增白贴片

公开(公告)号 1418085

公开(公告)日 2003. 5. 14

分类号 A61K7/16

申请(专利)号 01806704. 2

申请日 2001. 2. 13

优先权 2000. 3. 17 KR 13636/2000

2000. 12. 8 KR 74599/2000

国际申请 PCT/KR01/00207 2001. 2. 13

国际公布 W001/68045 英 2001. 9. 20

申请(专利权)人 LG 生活健康株式会社

地址 韩国汉城

发明(设计)人 金志荣 金钟昊 张锡胤 尹世荣

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牙齿增白的干型贴片, 包含基质型粘合层以及背衬层, 其中所述粘合层包含作为牙齿增白剂的过氧化物、以及用于该过氧化物的稳定剂和作为基础聚合物的亲水性玻璃聚合物, 该粘合层在牙釉质层上被水合时对牙齿产生强的粘合力, 并同时释放所述牙齿增白剂。根据本发明的干型贴片与常规的湿型贴片相比使用更简便。另外, 其具有优异的粘合力, 同时能够长时间地保持贴附牙齿的状态, 以确保贴片中的牙齿增白剂与牙齿的污垢之间足够的接触时间, 由此产生充分的牙齿增白作用。

名称 含多磷酸盐、氟化物和亚锡的稳定的洁牙剂组合物

公开(公告)号 1418086

公开(公告)日 2003. 5. 14

分类号 A61K7/18 A61K7/16

申请(专利)号 01806589. 9

申请日 2001. 3. 12

优先权 2000. 3. 14 US 60/189, 178

国际申请 PCT/US01/07695 2001. 3. 12

国际公布 W001/68046 英 2001. 9. 20

申请(专利权)人 宝洁公司

地址 美国俄亥俄州

发明(设计)人 J·岳 S·米特拉 Y-j·李

专利代理机构 上海专利商标事务所

代理人 余岚

摘要 本发明涉及一种口腔用组合物, 它包含: (a)有效量的一种或多种线型多磷酸盐, 其平均链长度约为 4 或更多; (b)约 0. 15-5% 氟化物离子源; (c)约 0. 1-15% 亚锡离子源; (d)有效量的缓冲剂; (e)约 6-70% 研磨抛光材料, 其钙含量低于 23%; (f)约 40-99% 一种或多种水性载体; 其中口腔用组合物的总含水量约为 1-20%。

名称 3, 4-二羟基苦杏仁酸用于防止紫外线诱导的氧化性损伤的应用

公开(公告)号 1418087

公开(公告)日 2003. 5. 14

分类号 A61K7/48 C08K5/13 A61K31/00

申请(专利)号 01806816. 2

申请日 2001. 3. 7

优先权 2000. 3. 18 DE 10013578. 1

国际申请 PCT/EP01/02546 2001. 3. 7

国际公布 W001/70176 德 2001. 9. 27

申请(专利权)人 哈尔曼及赖默股份有限公司

地址 德国霍尔兹明登

发明(设计)人 J·P·利 R·兰格纳 W·约翰科克

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 张元忠 马崇德

摘要 本发明涉及 3, 4-二羟基苦杏仁酸作为抗氧化剂和/或自由基清除剂用于保护皮肤, 尤其是人的皮肤免受由紫外线引起的氧化损伤的应用, 它也可用于保护化妆品或药物制剂、其它的物体和食品免受氧化和/或光氧化。

名称 含降低头发体积的聚亚烷基二醇(n)烷基胺的护发组合物

公开(公告)号 1418088

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K7/50 A61K7/06

申请(专利)号 01806525.2

申请日 2001.3.9

优先权 2000.3.14 WO PCT/US00/06666

国际申请 PCT/US01/07705 2001.3.9

国际公布 W001/68041 英 2001.9.20

申请(专利权)人 宝洁公司

地址 美国俄亥俄州

发明(设计)人 杨建中

专利代理机构 北京市柳沈律师事务所

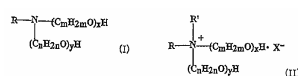
代理人 封新琴 张平元

摘要 护发组合物,包含:

通式(I)、(II)的聚亚烷基

二醇(n)烷基胺或其混合

物,其中每个R各自独立地为具有1-约30个碳原子的饱和、不饱和、直链或支链烷基,R'为具有约1-4个碳原子的饱和、不饱和、直链或支链烷基,每个m为2或3,每个n为2或3,每个x和每个y独立地为1或更大的数,其中每个x和每个y的和为约3-9;其中X为任何安全且适合的成盐阴离子,所述阴离子。选自氯离子、溴离子、碘离子、乙酸根、柠檬酸根、乳酸根、甘醇酸根、磷酸根、硝酸根、磺酸根、硫酸根、烷基硫酸根、烷基磺酸根、谷氨酸根、天冬氨酸根及其混合物;其中聚亚烷基二醇(n)烷基胺的熔点小于约45℃;和合适的载体;其中所述组合物将根据图像分析方案测量的堆积头发面积降低至少约10%。



名称 糖原磷酸化酶抑制剂的药物组合物

公开(公告)号 1418089

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K9/14

申请(专利)号 01806619.4

申请日 2001.3.16

优先权 2000.3.16 US 60/189,942

国际申请 PCT/IB01/00394 2001.3.16

国际公布 W001/68055 英 2001.9.20

申请(专利权)人 辉瑞产品公司

地址 美国康涅狄格

发明(设计)人 D·J·胡佛 R·M·尚克

专利代理机构 中国国际贸易促进委员会专利商标事务所

代理人 唐伟杰

摘要 本发明涉及含有糖原磷酸化酶抑制剂和至少一种升高浓度的聚合物的药物组合物。该组合物可以是糖原磷酸化酶抑制剂和升高浓度的聚合物的简单物理混合物或糖原磷酸化酶抑制剂和聚合物的分散体。

名称 应用压缩流体制备加速释放的制剂的方法

公开(公告)号 1418090

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K9/14 A61K9/16

申请(专利)号 01806649.6

申请日 2001.3.7

优先权 2000.3.17 IT MI2000A000560

国际申请 PCT/EP01/02538 2001.3.7

国际公布 W001/68054 英 2001.9.20

申请(专利权)人 欧兰德国际股份公司

地址 意大利米兰

发明(设计)人 I·克勒姆伯 P·帕拉杜

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 下列描述涉及用一种活性组分浸渍交联聚合物的方法。本方法基于具有抗溶剂效应的压缩流体(特别是CO₂)的应用,并且涉及如下步骤,即,用一种活性组分溶液浸渍所述聚合物,添加压缩流体直至由压缩流体抗溶剂效应引起所述活性组分沉淀,除去所述溶剂和所述压缩流体。本方法能获得加速释放的药物制剂,与已知药物制剂相比,它们包含大量的无定形的或超微晶态活性组分。

名称 药物制剂

公开(公告)号 1418091

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K9/16

申请(专利)号 01806189.3

申请日 2001.3.6

优先权 2000.3.8 DE 10010509.2

2000.3.9 DE 60/187962

国际申请 PCT/EP01/02500 2001.3.6

国际公布 W001/66081 德 2001.9.13

申请(专利权)人 AWD.药品股份有限两合公司

地址 德国德雷斯登

发明(设计)人 T·霍夫曼 M·皮罗斯 G·策辛

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 关立新 刘 珩

摘要 本发明涉及具有可变调节性释放特性的新颖口服药物制剂。所述制剂中除了含有一种或多种活性成分之外,还包含一种或多种蔗糖脂肪酸酯作为单独的控释剂。本发明还涉及采用熔融制粒或熔融制丸制备上述制剂的方法。该新颖口服药物制剂可实现从速释至延迟释放的特性。

名称 稳定的过饱和和经皮肤治疗基质系统

公开(公告)号 1418092

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K9/70

申请(专利)号 01806584.8

申请日 2001.3.5

优先权 2000.3.16 DE 10012908.0

国际申请 PCT/EP01/02449 2001.3.5

国际公布 W001/68060 德 2001.9.20

申请(专利权)人 LTS 罗曼治疗方法有限公司

地址 德国安德奈斯市

发明(设计)人 瓦特·米勒

专利代理机构 北京康信知识产权代理有限公司

代理人 吴 磊

摘要 本发明涉及一种基质类经皮肤治疗系统,其包括一不能渗透活性物质的背层、一可分离的保护层及一基于疏水聚合物的含活性物质的基质,该活性物质具有超过室温的熔点,并且其至少在该经皮肤治疗系统的部分施用时间过程中,以超过其饱和度的浓度存在,其特征在于,把聚丙烯酸酯聚合物混合至该活性物质基质的该疏水原料聚合物,或/和含有疏水聚合物的该基质层被提供有一基于聚丙烯酸酯类的自粘的皮肤接触层。

名称 紫外遮蔽性贴剂

公开(公告)号 1418093

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K9/70 A61K47/22 A61K47/12
A61K47/14 A61K47/18 A61K47/02
A61K47/32 A61K31/196 A61K31/54
A61K31/404 A61P29/00 A61L15/42

申请(专利)号 01806771.9

申请日 2001.3.13

优先权 2000.3.17 JP 75554/2000

国际申请 PCT/JP01/01978 2001.3.13

国际公布 W001/68061 日 2001.9.20

申请(专利权)人 久光制药株式会社

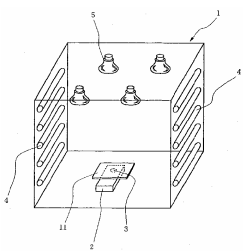
地址 日本佐贺县

发明(设计)人 鹤田清美 池浦康弘

专利代理机构 中国国际贸易促进委员会专利商标事务所

代理人 张敏

摘要 一种含有经紫外线遮蔽操作的背衬的贴剂,其背衬一般是单层的。紫外线遮蔽操作通常使用有机紫外线吸收剂和/或无机紫外线遮蔽剂。该贴剂可在其基质中含有光稳定差的药物和非甾体抗炎镇痛药物。



名称 5-羟色胺能系统相关疾病的治疗

公开(公告)号 1418094

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K31/135 A61P25/22 A61P25/24

申请(专利)号 01806697.6

申请日 2001.3.16

优先权 2000.3.17 EP 00302207.6

国际申请 PCT/FI01/00266 2001.3.16

国际公布 W001/68067 英 2001.9.20

申请(专利权)人 奥赖恩公司

地址 芬兰埃斯波

发明(设计)人 H·卡内尔瓦 O·梅基—伊科拉

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 本发明涉及德伦环烷, (1R, 2S, 4R)-(-)-2-[N, N-(二甲基氨基乙氧基)]-2-苯基-1, 7, 7-三甲基-二环[2.2.1]庚烷, 及其在人5-羟色胺能系统相关疾病治疗中的用途, 特别是在抑郁症和焦虑症治疗中的用途。

名称 眼生长和烟碱拮抗剂

公开(公告)号 1418095

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K31/135 A61K31/445 A61K31/13
A61K31/44 A61P27/10

申请(专利)号 01806785.9

申请日 2001.1.18

优先权 2000.1.18 US 60/176,875

国际申请 PCT/US01/01692 2001.1.18

国际公布 W001/52832 英 2001.7.26

申请(专利权)人 瓦利福格制药公司

地址 美国加利福尼亚州

发明(设计)人 理查德·A·斯通 乔恩·M·林德斯特伦

专利代理机构 中科专利商标代理有限责任公司

代理人 王旭

摘要 本发明涉及一种控制出生后眼生长或抑制近视发展的

方法,该方法包括经眼部给予治疗有效量的烟碱拮抗剂的步骤。

名称 IL-8受体拮抗剂

公开(公告)号 1418096

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K31/18 A61K31/196 A61K31/216
A61K31/222 A61K31/277 C07C311/47

申请(专利)号 01806488.4

申请日 2001.3.14

优先权 2000.3.14 US 60/189,175

国际申请 PCT/US01/08187 2001.3.14

国际公布 W001/68570 英 2001.9.20

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 凯瑟琳·L·威多森 金琦

专利代理机构 北京市柳沈律师事务所

代理人 宋莉 贾静环

摘要 本发明涉及新的式(I)-(VII)化合物,以及用于治疗通过趋化因子、白介素-8(IL-8)介导的疾病状况的组合物。

名称 噁唑烷酮片剂的配方

公开(公告)号 1418097

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K31/422 A61K9/20 A61P31/04
A61K31/42

申请(专利)号 01806469.8

申请日 2001.3.15

优先权 2000.3.22 US 60/190,969

国际申请 PCT/US01/05812 2001.3.15

国际公布 W001/70225 英 2001.9.27

申请(专利权)人 法玛西雅厄普约翰美国公司

地址 美国密执安州

发明(设计)人 H·林山本健

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 本发明提供了一种可提供高药剂负载量和优异的生物利用度的抗菌噁唑烷酮剂压缩片剂。

名称 抗破坏口服阿片样激动剂

公开(公告)号 1418098

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K31/485

申请(专利)号 01806569.4

申请日 2001.2.8

优先权 2000.2.8 US 60/181,369

国际申请 PCT/US01/04346 2001.2.8

国际公布 W001/58451 英 2001.8.16

申请(专利权)人 欧罗赛铁克股份有限公司

地址 卢森堡卢森堡市

发明(设计)人 B·奥什拉克 C·赖特

专利代理机构 上海专利商标事务所

代理人 余颖

摘要 一种口服剂型,它包含:(i)可释放形式的阿片样激动剂和(ii)完整服用时基本不可释放而隐含的阿片样拮抗剂,根据用USP II型(桨)溶解仪以75rpm转速在37℃,900ml模拟胃液中1小时体外溶出试验测定,该口服剂型被破坏后与完整时的1小时阿片样拮抗剂释放量之比为4:1或以上,所述激动剂和拮抗剂交替且非分离地分处于两层中。

名称 用于治疗肌纤维疼痛和慢性疲劳综合征的精选化合物

公开(公告)号 1418099

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K31/505 A61K31/48 A61K31/47
A61K31/445 A61K31/40 A61P43/00

申请(专利)号 01806848.0

申请日 2001.4.17

优先权 2000.4.21 US 60/198,960

国际申请 PCT/US01/10806 2001.4.17

国际公布 W001/87308 英 2001.11.22

申请(专利权)人 法玛西雅厄普约翰美国公司

地址 美国密执安州

发明(设计)人 D·W·罗伯特森 R·B·麦考

专利代理机构 中国国际贸易促进委员会专利商标事务所
代理人 唐晓峰

摘要 本发明涉及神经肌肉疾病的治疗,更确切的说,是使用阿朴吗啡、溴隐停、培高利特、罗吡尼洛、八氢吡唑并[3,4-g]喹啉和反式-(+/-)-取代的-5,5a,6,7,8,9-,9a,10-八氢嘧啶并[4,5g]喹啉及其药学可接受的盐治疗肌纤维疼痛和慢性疲劳综合征,或者用其制备用于治疗上述疾病的药物。

名称 控制视野丧失的具有5-HT活性的化合物

公开(公告)号 1418100

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K31/506 A61P27/06

申请(专利)号 01806620.8

申请日 2001.2.23

优先权 2000.3.17 US 60/190,279

国际申请 PCT/US01/05740 2001.2.23

国际公布 W001/70230 英 2001.9.27

申请(专利权)人 爱尔康公司

地址 瑞士洪恩伯格

发明(设计)人 R·J·小科利尔 M·R·赫尔伯格

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 张敏

摘要 具有5-HT_{1A}激动活性的化合物可用于控制与青光眼有关的视野丧失。

名称 通过施入梨鼻素提高警觉性的方法及散发梨鼻素的警报装置

公开(公告)号 1418101

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K31/565 G08B21/00

申请(专利)号 01803959.6

申请日 2001.2.2

优先权 2000.2.4 US 09/498,830

国际申请 PCT/US01/03572 2001.2.2

国际公布 W001/56577 英 2001.8.9

申请(专利权)人 费林药业公司

地址 美国加利福尼亚州

发明(设计)人 大卫·L·伯宁纳 路易斯·蒙蒂

专利代理机构 北京康信知识产权代理有限责任公司
代理人 余刚

摘要 一种通过给予个体有效剂量的增加警觉性的梨鼻器外激素以增加个体警觉性的方法;以及一种警报装置,经激活后,可释放能增加个体警觉性的梨鼻器外激素。这种方法和

装置尤其适用于增加那些对通常的外界刺激不能迅速产生有效反应的个体的警觉性。

名称 激素替代疗法

公开(公告)号 1418102

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K31/57 A61P5/30
//(A61K31/57,31:565)

申请(专利)号 01806823.5

申请日 2001.3.16

优先权 2000.3.20 US 60/190,630
2001.2.14 US 60/268,607

国际申请 PCT/US01/40302 2001.3.16

国际公布 W001/70208 英 2001.9.27

申请(专利权)人 惠氏公司

地址 美国新泽西州

发明(设计)人 J·H·皮卡

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 张广育 刘玥

摘要 本发明涉及通过持续给予共轭雌激素和醋酸甲羟孕酮的组合物,而为绝经前,绝经,和绝经后的妇女提供激素替代疗法的方法和药物组合物。

名称 谷氨酸N-衍生物的多糖酯

公开(公告)号 1418103

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K31/715

申请(专利)号 01806646.1

申请日 2001.3.16

优先权 2000.3.17 IT MI2000A000559

国际申请 PCT/EP01/03050 2001.3.16

国际公布 W001/68105 英 2001.9.20

申请(专利权)人 欧兰德制药有限公司

地址 爱尔兰都柏林

发明(设计)人 G·米格里瑞尼 L·斯杜奇

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 本发明涉及谷氨酸N-衍生物(N-GA衍生物)的多糖酯。这些多糖酯具有抗增生活性和特征为低全身毒性。本发明的酯用于预防和治疗由细胞过度增生引起的疾病,特别是银屑病、肿瘤、类风湿性关节炎、或肠内炎症性病变。

名称 啤酒花和鸟氨酸的美容用途

公开(公告)号 1418104

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K35/78 A61P43/00 A61K7/48

申请(专利)号 01806836.7

申请日 2001.3.22

优先权 2000.3.24 NL 1014751

国际申请 PCT/NL01/00240 2001.3.22

国际公布 W001/70249 英 2001.9.27

申请(专利权)人 阿德里安·伊曼纽尔·亨德里克斯·安娜·玛丽亚·范德维尔
马赖克·克里斯蒂亚安斯

地址 荷兰埃德

发明(设计)人 阿德里安·伊曼纽尔·亨德里克斯·安娜

专利代理机构 中原信达知识产权代理有限责任公司

代理人 丁业平 王维玉

摘要 一种用作增强乳房生长和稳固乳房组织的美容剂的组

合物,其至少包括啤酒花和鸟氨酸。优选进一步向其中添加茴香或例如茴香叶或茴香籽的茴香衍生物。这种组合物也可用作抑制和预防良性囊肿的药物。这种组合物可以制备成方便的片剂形式并完全由天然组分配制。摄取该组合物几个月后大多数情形下会产生初步效果。

名称 MIA 在免疫疗法中的应用

公开(公告)号 1418105

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K38/17 A61P19/00 A61P29/00
A61P37/00

申请(专利)号 01805875.2

申请日 2001.3.15

优先权 2000.3.23 EP 00201063.5

国际申请 PCT/EP01/02991 2001.3.15

国际公布 W001/70253 英 2001.9.27

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 R·L·H·尼利森

专利代理机构 中国国际贸易促进委员会专利商标事务所

代理人 李华英

摘要 本发明涉及 MIA 在防止炎症疾病中的应用,特别是它们在关节软骨的慢性破坏中的治疗应用。更具体地, MIA 可以用于诱导类风湿关节炎患者体内针对 MIA 抗原的特异性 T 细胞耐受性。

名称 疫苗

公开(公告)号 1418106

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K38/17 A61P9/10

申请(专利)号 01805933.3

申请日 2001.3.1

优先权 2000.3.3 GB 0005240.7

2000.9.7 GB 0022005.3

国际申请 PCT/EP01/02326 2001.3.1

国际公布 W001/64008 英 2001.9.7

申请(专利权)人 史密丝克莱恩比彻姆生物有限公司

地址 比利时里克森萨特

发明(设计)人 J·—C·弗鲁查特 P·蒙泰尼

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 张广育 徐雁漪

摘要 本发明涉及一种新的治疗和预防性治疗动脉粥样硬化疾病的疫苗。相应地本发明提供的免疫原由载脂蛋白或其片段或其衍生物及其混合物组成,它们全长天然形式的载脂蛋白具有至少下列一种活性:(a)抑制载脂蛋白 B 与其受体结合,和,或(b)抑制脂蛋白脂肪酶。优选的实施例中载脂蛋白是载脂蛋白 C-III(ApoCIII)。包含本发明所述免疫原的疫苗可以有效的阻止或减少动脉硬化症的斑块的形成和延长其周期,同时可以有效的减少动脉硬化带来的冠状或脑血管疾病。相应地,本发明还提供一种新的通过选择性抑制人宿主中特异的载脂蛋白活性来治疗动脉硬化症的方法,其中优选载脂蛋白是 ApoCIII,该方法包括向人给药选择性抑制载脂蛋白活性的试剂。也提供了一种通过主动或被动接种疫苗使病人产生具有结合含下列至少一种活性的载脂蛋白的抗体的方法来治疗或延缓动脉硬化症:(a)抑制载脂蛋白 B 和其受体结合,和,或(b)抑制脂蛋白脂肪酶;在本发明的一方面抗体优选能结合和消除 ApoCIII 的活性。更进一步提供了本发明的免疫原或疫苗在医药中的应用和生产它们的方法。

名称 用于治疗不孕症的卵泡刺激激素(FSH)的应用

公开(公告)号 1418107

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K38/24 A61P5/06

申请(专利)号 01806573.2

申请日 2001.1.9

优先权 2000.1.27 EP 00300591.5

2000.4.4 EP 00302840.4

国际申请 PCT/GB01/00065 2001.1.9

国际公布 W001/54715 英 2001.8.2

申请(专利权)人 应用研究系统 ARS 股份公司

地址 荷属安的列斯群岛库拉索市

发明(设计)人 E·卢马耶 L·迪伦—迈尔斯

专利代理机构 上海专利商标事务所

代理人 余颖

摘要 本发明涉及 FSH 和/或其生物衍生物在制备妇女不育治疗药物上的应用。药物以 100~600 IU 范围内的起始剂量给药,随后在刺激阶段的至少三天后采用第二种剂量。在一个实施例中,药剂是在刺激阶段第一个六天的每个第三天以 300~600 IU 范围内的剂量给药。在另一个实施例中,起始剂量是在 100~500 IU 范围内,第二种剂量在起始剂量后 3~6 天之间、较佳在 4 天后给药。

名称 胃肠外应用噬菌体相关的裂解酶治疗性治疗细菌感染

公开(公告)号 1418108

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K38/46

申请(专利)号 01806307.1

申请日 2001.1.12

优先权 2000.1.14 US 09/482,992

2001.1.3 US 09/752,731

国际申请 PCT/US01/00913 2001.1.12

国际公布 W001/51073 英 2001.7.19

申请(专利权)人 新眼界诊断公司

地址 美国马里兰州

发明(设计)人 V·菲舍蒂 L·罗米斯

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 本发明公开了用于通过胃肠外导入治疗剂治疗细菌感染的方法和组合物,所述治疗剂包含有效量的至少一种由感染细菌专性噬菌体的所述细菌产生的裂解酶,其中所述裂解酶选自裂解酶和经修饰的裂解酶,例如改组裂解酶、嵌合裂解酶及其组合,其中所述裂解酶在用于将所述裂解酶传递到患者体内的适宜载体中。所述治疗剂还可以包括一种 holin 酶,所述 holin 酶可以是一种改组 holin 酶或嵌合 holin 酶。所述注射可以以肌内、皮下或静脉内进行。



名称 糖尿病性合并症和神经障碍用的药剂及其应用

公开(公告)号 1418109

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K45/00 A61K31/198 A61P3/10
A61P25/00 A61P9/00 A61P13/12

申请(专利)号 01806731.X

申请日 2001.3.15

优先权 2000.3.17 JP 76542/2000

国际申请 PCT/JP01/02094 2001.3.15

国际公布 W001/68136 日 2001.9.20

申请(专利权)人 味之素株式会社

地址 日本东京都中央区

发明(设计)人 北原吉朗 三浦恭子

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 曹雯 孟凡宏

摘要 通过将餐后血糖降低剂作为有效成分使用,提供了在糖尿病性合并症的预防、改善、治疗等中优秀的药剂和神经障碍的预防、改善、治疗等中优秀的药剂。特别是,那格列奈等的D-苯基丙氨酸衍生物作为口服剂是有用的。通过本发明,由于提供了这些等优秀的药剂及其使用方法(为进行前述治疗等的对生物体内的给药方法等)或,为制造该药剂的餐后血糖降低剂的应用等,通过将降压剂、末梢循环改善剂和高血脂症治疗药的至少1种进一步在该药剂中混合,或与该餐后血糖降低剂组合并用、使用,可进一步提高前述合并症的预防、改善、治疗等的效果。

名称 干燥综合征的治疗剂

公开(公告)号 1418110

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K45/00 A61K31/435 C07D221/04
C07D221/20 A61P1/02 A61P27/02
A61P37/00

申请(专利)号 01806873.1

申请日 2001.2.9

优先权 2000.2.10 JP 33069/2000

国际申请 PCT/JP01/00915 2001.2.9

国际公布 W001/58488 日 2001.8.16

申请(专利权)人 小野药品工业株式会社

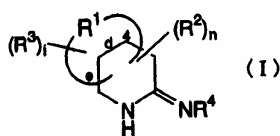
地址 日本大阪府

发明(设计)人 林良夫

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 钟守期 孟凡宏

摘要 发现诱导型一氧化氮合成酶(i-NOS)抑制剂对干燥综合征非常有效,基于这一发现制成了以i-NOS抑制剂为有效成分的干燥综合征治疗剂和/或预防剂。作为i-NOS抑制剂可优选使用例如为式(I)化合物(式中标号按照说明书中记载)、其非毒性盐或其水合物。



名称 新型配体及其制备方法

公开(公告)号 1418111

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K47/48 G01N33/53

申请(专利)号 01805651.2

申请日 2001.1.26

优先权 2000.1.28 US 60/178,756

国际申请 PCT/IB01/00293 2001.1.26

国际公布 W001/54731 英 2001.8.2

申请(专利权)人 新加坡国立大学

地址 新加坡新加坡

发明(设计)人 C·W·李

专利代理机构 北京市中咨律师事务所

代理人 黄草生 隗永良

摘要 本发明公开了一种用于修饰母配体的方法,该方法通过下列步骤来进行:使所述的母配体和与该母配体所结合的靶受体的部分反应的缀合剂连接,使得在所述缀合剂与所述受体部分之间可形成共价键。本发明还公开了使用本发明的修饰配体检测受体和/或对其进行定量的组合物、探针和方法。

名称 肽酶可切断的、定向的抗肿瘤药及其治疗用途

公开(公告)号 1418112

公开(公告)日 2003.5.14

分类号 A61K47/48 A61K31/704 A61P35/00

申请(专利)号 01806549.X

申请日 2001.3.15

优先权 2000.3.15 US 60/189,387

国际申请 PCT/US01/08589 2001.3.15

国际公布 W001/68145 英 2001.9.20

申请(专利权)人 布里斯托尔—迈尔斯斯奎布药品公司

地址 美国新泽西州

发明(设计)人 R·A·科佩兰德 C·F·阿尔布赖特

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 张广育 姜建成

摘要 本发明涉及与可酶切肽连接的抗肿瘤剂,所述肽包含一种膜结合和/或细胞分泌的肽酶的氨基酸识别序列,并涉及此类连接化合物在癌症的定向治疗中作为化学治疗剂的用途。

名称 牙科材料用无机粒子及其制造方法

公开(公告)号 1418610

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K6/04

申请(专利)号 02148605.0

申请日 2002.11.12

优先权 2001.11.13 JP 346837/2001

申请(专利权)人 触媒化成工业株式会社

地址 日本神奈川县

发明(设计)人 西田广泰 千住登 小松通郎

专利代理机构 北京康信知识产权代理有限责任公司

代理人 吴磊

摘要 本发明提供由二氧化硅与二氧化硅以外的无机氧化物组成的、非晶质的、X射线不透明性高的牙科材料用无机粒子。该牙科材料用无机粒子,由含量为70-98重量%的二氧化硅和选自Zr、Ti、La、Ba、Sr、Hf、Y、Zn、Al、B中1种或2种以上元素的氧化物组成,其中二氧化硅的5-70重量%来自于酸性硅酸溶液,二氧化硅的30-95重量%来自于硅溶胶。该牙科材料用无机粒子,其平均粒径在1-10μm的范围内,比表面积在50-350m²/g的范围内,细孔容积在0.05-0.5ml/g的范围内,由X射线衍射得到的结晶性为无定型,折射率在1.47-1.60的范围内。

名称 一种防脱止脱生发洗发精

公开(公告)号 1418611

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K7/075

申请(专利)号 02155208.8

申请日 2002.12.6

申请(专利权)人 张墨绿

地址 100021 北京市朝阳区劲松三区 313 楼 3 门 12 号

发明(设计)人 张墨绿

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 本发明是一种防脱止脱生发洗发精,其特点是用人参花、人参叶、人参和水经过煎煮,滤去残渣,得到的液体即为所需的产品。本发明的洗发精可用于健发、防脱发、止脱发,生新发和美容,防脱发、止脱发的疗效达 100%,对于脱发三年已秃顶的重度脱发,坚持每日使用一次,使用 2 年即可恢复脱发前的健康头发,对于脱发 1 年还未秃顶的中度脱发,使用 1 年即可恢复脱发前的健康头发,而且在洗头的时候并洗脸,还具有美容效果。

名称 野生植物活性彩发剂

公开(公告)号 1418612

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K7/13

申请(专利)号 02152071.2

申请日 2002.11.29

申请(专利权)人 曾宪科 曾翀

地址 510140 广东省广州市带河路 189 号 2309 房

发明(设计)人 曾宪科 曾翀

摘要 一种用槐花、苏木、刺皂角野生植物活性成分配制彩发剂的生产方法,是以浸取、水解(或醇解)等工艺获得一类具有生物活性的天然化合物,再与水溶性金属盐络合使毛发上色。本发明具有原材料来源丰富,对人体无刺激,使护发与染发同时进行的优点。

名称 长效除臭喷剂

公开(公告)号 1418613

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K7/32 A61L9/012

申请(专利)号 02118710.X

申请日 2002.4.21

申请(专利权)人 申法军

地址 161300 黑龙江省讷河市四通打印社

发明(设计)人 申法军

摘要 本发明是一种长效去除鞋臭脚臭、冰箱除臭的喷雾剂,本发明具有无毒、无色、无味、无刺激、无腐蚀性、稳定性好、安全可靠,能够有效去除鞋臭脚臭,广谱灭菌,效力长久,并能够预防和治疗脚气、快速止痒,用量小、效力长久,便于使用等特点。

名称 化妆品或皮肤用光保护制剂

公开(公告)号 1418614

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K7/40 A61K7/42 A61K7/06

申请(专利)号 02149283.2

申请日 2002.11.12

优先权 2001.11.12 DE 10155542.3

申请(专利权)人 巴斯福股份公司

地址 联邦德国路德维希港

发明(设计)人 R·帕克 T·赫丹弗德

专利代理机构 北京市中咨律师事务所

代理人 刘金辉 林柏楠

摘要 本发明描述了用于皮肤和头发的化妆品或皮肤用制剂,包含至少一种在 750-2500nm 红外波长范围反射光的胆甾醇型液晶组分、至少一种在 280-450nm 紫外射线范围内防辐射的组分以及化妆品可接受的载体,还描述了这些制剂在降

低皮肤和头发的发热以及防太阳射线中的用途。

名称 含有核酸的化妆品

公开(公告)号 1418615

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K7/48

申请(专利)号 01134907.7

申请日 2001.11.12

申请(专利权)人 北京莱福赛茵生物工程技术有限公司

地址 100873 北京市海淀区白石桥路 3 号友谊宾馆苏园

写字楼 290 室

发明(设计)人 华晨

专利代理机构 北京康信知识产权代理有限公司

代理人 吴磊

摘要 本发明涉及含有核酸的化妆品。本发明化妆品的特征在于其有效成分为核酸,所说的核酸可以是 DNA-Na 盐、核苷酸或其混合物,其中:DNA-Na 盐为 0-2%(重量),核苷酸为 0.2-5%(重量)。本发明含有核酸的化妆品包括核苷酸润肤霜、核苷酸洗面奶、核苷酸面膜和核酸美容液。本发明化妆品的优点为:保湿效果显著、使细胞康复、延缓皮肤老化、可调整皮脂分泌及软化皮肤、对老年斑、雀斑及紫外线的吸收能力、皱纹的减少、防御放射线等均有明显改善作用。

名称 使用一种新型类维生素 A 的化妆处理

公开(公告)号 1418616

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K7/48 A61K31/695 A61P17/16

申请(专利)号 02150389.3

申请日 2002.11.11

优先权 2001.11.9 US 10/039745

申请(专利权)人 埃文产品公司

地址 美国纽约

发明(设计)人 M·C·杜甘 L·M·考顿 J·杜菲

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 张广育 徐雁漪

摘要 提供一种用于改善皮肤美学外观、尤其预防、改善、治疗和/或减少细线条和/或皱纹而没有典型地与类维生素 A 的局部施用有关的皮肤刺激的局部组合物和方法。也提供一种用于改善嘴唇美学外观、尤其减少纵向唇线的数目和/或深度的局部组合物和方法。该组合物有某一有效量的视黄氧基三甲基甲硅烷。较好,该组合物是每日施用到皮肤和/或嘴唇上的。该组合物和方法特别适用于有敏感皮肤的人。

名称 一种健身祛病沐浴液的配制

公开(公告)号 1418617

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K7/50

申请(专利)号 01131639.X

申请日 2001.12.26

申请(专利权)人 蔡兰泉

地址 412000 湖南省株洲市机床附件厂宋彬转蔡兰泉

发明(设计)人 蔡兰泉

摘要 一种健身祛病的沐浴液由除离子水、十二烷基二甲基苄氯化铵、十六烷基三甲氯化铵、阳离子蛋白肽、十二烷基二甲基甜菜碱、烷醇酰胺、高分子阳离子纤维素醚一双鲸、乙氯化基羊毛脂、茶皂素、二硫化硒、薄荷脑、非离子型增稠剂水杨酸、四硼酸钠和中草药浓缩液组成。该中草药浓缩液分别由 89 味中草药分别组成的去腐生肌活血润肤剂、消炎抗毒杀菌剂、去屑生发护发剂、护肤止痒剂及抗癌剂组成。该

沐浴液的最大优点在于不仅具有一般沐浴液去污洁肤的效果,而且对一些常见皮肤病及其它炎症有消炎、止痒、治愈功能。

名称 口腔内崩解型固体制剂及其制备方法

公开(公告)号 1418618

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K9/20

申请(专利)号 02141573.0

申请日 2002.9.3

优先权 2001.11.14 JP 349063/2001

申请(专利权)人 株式会社 SCG

地址 日本埼玉县

发明(设计)人 胜田敏文

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 陈昕

摘要 本发明开发了一种在口腔内迅速溶解或崩解的制剂及其制剂方法。提供将含有糖类(单糖类、二糖类、糖醇类)和药效成分的融解物分散喷出到糖类的凝固点以下的温度环境中,使之凝固成丝状或絮状后,收集絮状物质,制成给定的剂型的口腔内崩解型固体制剂及其制备方法。该口腔内崩解型固体制剂,由于是将丝状或絮状物质制成制剂,因而空隙率高,而且由于以水溶性高的糖类作为主要的基材,因此在口腔内迅速溶解或崩解,而且具有甜味,是安全且易于服用的制剂。

名称 挥发性药剂缓释部件及使用它的空调机

公开(公告)号 1418619

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K9/52 B01J20/28

申请(专利)号 02150565.9

申请日 2002.11.14

优先权 2001.11.14 JP 2001-348432

2001.11.28 JP 2001-362218

2001.12.10 JP 2001-375609

申请(专利权)人 松下电器产业株式会社

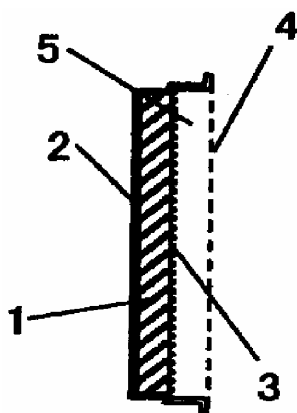
地址 日本大阪府

发明(设计)人 沼本浩直 佐藤成广 古谷志保

专利代理机构 中科专利商标代理有限责任公司

代理人 李香兰

摘要 提供一种挥发性药剂缓释部件,其中具有吸收保持液体药剂的液体吸收体、所述的液体吸收体外包装上的控制所述的药剂挥发量的挥发量控制膜和所述的药剂透过率随湿度变化而变化的湿度敏感膜,在所述的挥发量控制膜与所述的湿度敏感膜之间设置挥发的所述的药剂蒸气滞留用的空间部分,使所述的药剂挥发并在由所述的挥发量控制膜和所述的湿度敏感膜形成的空间部分内保持在一定蒸气浓度以下,同时使滞留在所述的所述的空间部分内的所述的药剂根据外部湿度环境变化自所述的湿度敏感膜缓缓向外部释放。



名称 含有L-谷氨酸和萘磺酸钠的速崩片剂或口腔内

崩解片剂及其制造方法

公开(公告)号 1418620

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K31/255 A61K9/20 A61P1/04

申请(专利)号 02150532.2

申请日 2002.11.12

优先权 2001.11.13 JP 2001-347300

申请(专利权)人 协和发酵工业株式会社 寿制药株式会社

地址 日本东京

发明(设计)人 富山格 富山泰 竹下通广 岛田知则

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 王健

摘要 提供含有L-谷氨酸和萘磺酸钠的速崩片剂或口腔内崩解片剂及其制造方法,该方法包括:将含有L-谷氨酸和萘磺酸钠的混合物用含有乳糖的水溶液作为粘合剂进行造粒、干燥得到造粒物,将其压缩成型得到片剂。上述片剂在服用时不需要水,与口腔内的唾液接触时能够迅速崩解,同时强度高。

名称 治疗心律失常的维拉帕米口腔崩解片及其制备方法

公开(公告)号 1418621

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K31/277 A61P9/06

申请(专利)号 02156851.0

申请日 2002.12.19

申请(专利权)人 王登之

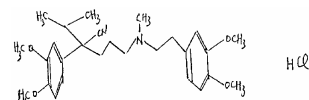
地址 100039 北京市永定路26号14号—4—1号

发明(设计)人 王登之 侯鹏 余美荣 徐德海

专利代理机构 北京三高永信专利事务所

代理人 何文彬

摘要 本发明涉及一种治疗心律失常的维拉帕米口腔崩解片及其制备方法,本发明由主料维拉帕米:



a. 英文: verapamilb. 化学名: 维拉帕米盐酸盐 c. 结构式: 如上式, d. 分子式: $C_{27}H_{38}N_2O_4 \cdot HCl$ 和五种辅料或八种辅料,用二种方法制备而成,具体配方和方法详见说明书,本发明优点是不需用水送服,服用方便,在口腔内遇到唾液就能够迅速溶解,给一些吞服功能不好、婴幼儿及儿童、取水不便的患者提供了便利,具有广阔的市场前景,近年来才在国外医药市场上出现的一种口腔速溶片,即一种新型的西药口服固体制剂,本发明产品主要治疗各种类型心率失常、心绞痛,包括稳定型或不稳定型心绞痛,以及冠状动脉痉挛所致的心绞痛;房性过早搏动,预防心绞痛或阵发性室上性心动过速;肥厚型心肌病;高血压病。

名称 治疗恶性肿瘤的去甲斑蝥素脂质体及其制备方法

公开(公告)号 1418622

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K31/34 A61K9/127 A61P35/00

申请(专利)号 02156853.7

申请日 2002.12.19

申请(专利权)人 王登之 迟仲达

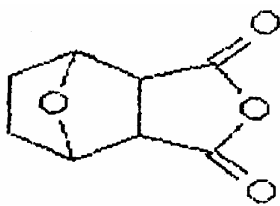
地址 100039 北京市永定路26号14号—4—1号

发明(设计)人 王登之 迟仲达 赵紫岭

专利代理机构 北京三高永信专利事务所

代理人 何文彬

摘要 本发明涉及一种治疗癌的去甲斑蝥素脂质体及其制备方法,它是由主药:去甲斑蝥素 a. 化学名:外 1:2-顺 3:6-氧桥-六氢化邻苯二甲酸酐;b. 英文名:Demerhylcantharidin;



c. 结构式:见上式 d 分子式: $C_{16}H_{16}O_4$ 和九种辅料组成,具体配方和制备方法详见说明书,本发明优点是脂质体是种定向药物载体,具有靶向性,长效性,降低毒性和提高被包封药物的稳定性,对治疗恶性肿瘤的靶向给药极具潜力。本发明产品主要用于治疗原发性肝癌及其它各类难治性癌症。

名称 柠檬苦素制备治疗痔疮药物的用途

公开(公告)号 1418623

公开(公告)日 2003. 5. 21

分类号 A61K31/366 A61P9/14

申请(专利)号 02145371.3

申请日 2002. 11. 21

申请(专利权)人 陈绍银

地址 317600 浙江省玉环县珠港镇青马小普竹村

发明(设计)人 陈绍银

专利代理机构 台州市方圆专利事务所

代理人 张智平

摘要 本发明柠檬苦素制备治疗痔疮药物的用途属于医药技术领域,特别涉及一种柠檬苦素在制药方面的新用途。通过实验证明柠檬苦素在治疗痔疮方面有显著的疗效。用柠檬苦素制备治疗痔疮的药物,按照常规的制剂方法,可以是适合于临床使用的任何药物剂型,如片剂、胶囊、糖浆、口服液、注射液等。本发明采用柠檬苦素治疗痔疮具有无任何毒性、副作用少、疗效显著、无禁忌症及不良反应等优点,其一周有效率可以达到 85%,可以长期服用,还能增强机体的免疫能力,并具有抗癌、除血脂的作用。

名称 治疗呕吐的阿立必利口腔崩解片及其制备方法

公开(公告)号 1418624

公开(公告)日 2003. 5. 21

分类号 A61K31/4192 A61K9/20 A61P1/08

申请(专利)号 02156857. X

申请日 2002. 12. 19

申请(专利权)人 王登之

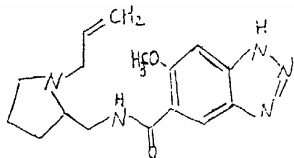
地址 100039 北京市永定路 26 号 14 号—4—1 号

发明(设计)人 王登之 侯 鹏 余美荣 徐德海

专利代理机构 北京三高永信专利事务所

代理人 何文彬

摘要 本发明涉及治疗呕吐的阿立必利口腔崩解片及其制备方法,它是由主药和辅料组成:其中主药阿立必利:a. 英文:Alizapride;



b 结构式:见右式;c 分子式: $C_{16}H_{21}N_3O_2$ 和五种辅料或八种辅料,用两种不同方法制备,本发明产品优点是:口腔速溶片是近年来才在国外医药市场上出现的一种新型西药口服固体剂型,这种剂型的最显著特点是不需用水送服,服用方便,呕吐快在口腔内遇到唾液就能够迅速溶解,给一些吞服功能不好、婴幼儿及儿童、取水不便的患者提供了便利,具有广阔的市场前景。本发明产品用于治疗呕吐。

名称 治疗痛经的延胡素乙素分散片及其制备方法

公开(公告)号 1418625

公开(公告)日 2003. 5. 21

分类号 A61K31/4375 A61P15/00 A61P29/00

申请(专利)号 02156854. 5

申请日 2002. 12. 19

申请(专利权)人 王登之

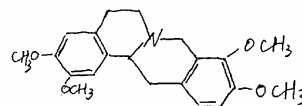
地址 100039 北京市永定路 26 号 14 号—4—1 号

发明(设计)人 王登之

专利代理机构 北京三高永信专利事务所

代理人 何文彬

摘要 本发明涉及一种治疗痛经的延胡素乙素分散片及其制备方法,它是由主料:延胡素乙素,a. 化学名:



四氢帕马丁;b. 英文名: Tetrahydropalmatine;c. 结构式:见上式;d. 分子式: $C_{21}H_{25}O_4N$ 和十种辅料组成,具体配方和制备方法详见说明书,本发明优点是服用方便,吸收快,生物利用度高和不良反应,改进了服药剂量较大和刺激性的药物,有利于老人或儿童的吞服此种分散片。本发明产品主要用于对胃肠、肝胆系统疾病的钝痛止痛效果好,对外伤等剧痛效果差。亦用于分娩止痛及痛经。催眠、镇静作用较好,服后 20~30 分钟入睡,持续 5~6 小时,无后遗作用,故可用于暂时性失眠。

名称 尼莫地平脂质纳米粒组合物及其制备方法

公开(公告)号 1418626

公开(公告)日 2003. 5. 21

分类号 A61K31/4422 A61K9/127 A61K9/14 A61P9/10

申请(专利)号 02155643. 1

申请日 2002. 12. 13

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 号药大科研处

发明(设计)人 邓意辉 吴 琼 王绍宁

专利代理机构 沈阳杰克专利事务所

代理人 李宇彤

摘要 本发明是尼莫地平脂质纳米粒组合物及其制备方法,它可制成供静脉注射的注射剂,摒弃了有机溶媒,提高了疗效。它的组分和质量百分比含量为:尼莫地平 0.002~0.2%、磷脂 0.02~10%、Poloxamer0~2%,可以制成注射剂。按配比分别称取尼莫地平、磷脂、Poloxamer,用乙醇溶解,加入注射用水,水化 1~2 小时,得尼莫地平脂质粒溶液,然后在氮气流下高压均质机 10 分钟,用 0.2 μ m 微孔滤膜过滤,再加入注射用水,所得液体在氮气保护下罐封,灭菌,即得。本发明应用中不会出现药物析出的问题,消除了医护人员和病人的心理负担,物理稳定性也得到了较大的提高,使其更适宜应用。

名称 治疗心绞痛的确苯地平口腔崩解片及其制备方法

公开(公告)号 1418627

公开(公告)日 2003. 5. 21

分类号 A61K31/4422 A61K9/20 A61P9/10

申请(专利)号 02156847. 2

申请日 2002. 12. 19

申请(专利权)人 王登之

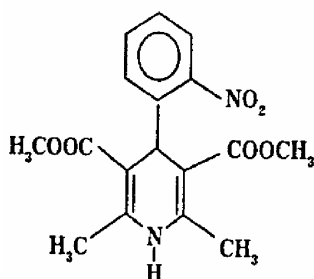
地址 100039 北京市永定路 26 号 14 号—4—1 号

发明(设计)人 侯 鹏 王登之

专利代理机构 北京三高永信专利事务所

代理人 何文彬

摘要 1. 本发明涉及一种治疗心绞痛的确苯地平口腔崩解片及其制备方法, 本发明由主药: 硝苯地平; a. 英文: nifedipine; b. 化学名: 2,6-二甲基-4-(2-硝基苯基)-1,4-二氢-3,5-吡啶二甲酸二甲酯; c. 分子式: $C_{17}H_{18}N_2O_6$; d. 结构式: 见上式; 和五种辅料或八种辅料组成, 具体配方及方法详见说明书。本发明优点是不需用水送服, 服用方便, 在口腔内遇到唾液就能够迅速溶解, 给一些吞服功能不好、婴幼儿及儿童、取水不便的患者提供了便利, 具有广阔的市场前景, 是近年来国外医药市场上出现的一种口腔崩解片, 也是一种新型西药口服固体制剂, 本发明产品用于治疗 and 防治冠心病各类型心绞痛, 各类型高血压。



名称 治疗疼痛的芬太尼口腔崩解片及其制备方法

公开(公告)号 1418628

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K31/445 A61K9/20 A61P29/00
A61P25/04

申请(专利)号 02156858.8

申请日 2002.12.19

申请(专利权)人 王登之

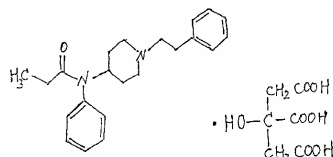
地址 100039 北京市永定路 26 号 14 号—4—1 号

发明(设计)人 王登之 余美荣 侯鹏 邓正阳

专利代理机构 北京三高永信专利事务所

代理人 何文彬

摘要 本发明涉及一种治疗疼痛的芬太尼口腔崩解片及其制备方法, 它是由主药: 芬太尼 a. 英文: Fentanyl; b. 化学名: N-[1-(2-苯乙基)-4-哌啶基]-N-苯基-丙酰胺枸橼酸盐; c. 结构式: 见上式; d. 分子式: $C_{22}H_{28}N_2O \cdot C_6H_5O_7$ 和五种辅料或八种辅料, 用两种不同方法制得, 具体配方和方法详见说明书, 本发明的优点: 不需用水送服, 服用方便, 在口腔内遇到唾液就能够迅速溶解, 给一些吞服功能不好、婴幼儿及儿童、取水不便的患者提供了便利, 具有广阔的市场前景。本发明是一种药口腔速溶片, 本发明产品用于治疗需要应用阿片类止痛药物的重度慢性疼痛。



名称 治疗咳嗽及咯痰的替培啉口腔崩解片及其制备方法

公开(公告)号 1418629

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K31/4535 A61K9/20 A61P11/14
A61P11/10

申请(专利)号 02156845.6

申请日 2002.12.19

申请(专利权)人 王登之

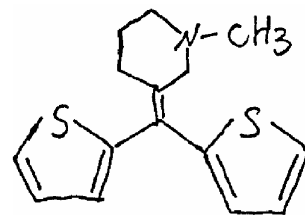
地址 100039 北京市永定路 26 号 14 号—4—1 号

发明(设计)人 侯鹏 王登之 余美荣 邓正阳

专利代理机构 北京三高永信专利事务所

代理人 何文彬

摘要 本发明涉及一种治疗咳嗽及咯痰的替培啉口腔崩解片及其制备方法。本发明由主药替培啉 a. 英文: Tipepidine; b. 化学名: 3-(双-2-噻吩基亚甲基)-1-甲基哌啶; c. 结构式: 见上式; d. 分子式: $C_{15}H_{17}NS_2$ 和五种辅料或八种辅料, 用二种方法制得, 具体配方和方法详见说明书, 本发明的优点是不需用水送服, 服用方便, 镇咳作用迅速, 在口腔内遇到唾液就能够迅速溶解, 给一些吞服功能不好、婴幼儿及儿童、取水不便的患者提供了便利, 具有广阔的市场前景, 是一种口腔速溶片。本发明用于急性慢性支气管炎、肺炎及肺结核的咳嗽及咯痰。



名称 含左西替利嗪的抗过敏药物溶液剂

公开(公告)号 1418630

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K31/495 A61P37/08

申请(专利)号 02130823.3

申请日 2002.10.9

申请(专利权)人 重庆华邦制药股份有限公司

地址 400041 重庆市歇台子科园四街 55 号

发明(设计)人 魏向阳 毛启良 王永军 张颖

专利代理机构 北京海虹嘉诚专利代理有限公司

代理人 张涛

摘要 本发明提供了一种含左西替利嗪的抗过敏药物溶液剂。在 1000ml 药物组合物溶液剂中包括有左西替利嗪或其药学上可接受的盐 0.5~20g、聚乙烯吡咯烷酮 20~100g、泊洛沙姆 5~50g、聚乙二醇 400 10~250g。

名称 治疗失眠的佐匹克隆口腔崩解片及其制备方法

公开(公告)号 1418631

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K31/4985 A61K9/20 A61P25/20

申请(专利)号 02156852.9

申请日 2002.12.19

申请(专利权)人 王登之

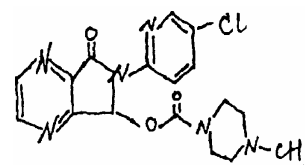
地址 100039 北京市永定路 26 号 14 号—4—1 号

发明(设计)人 王登之 侯鹏 余美荣 徐德海

专利代理机构 北京三高永信专利事务所

代理人 何文彬

摘要 本发明涉及一种治疗失眠的佐匹克隆口腔崩解片及其制备方法, 它是由主药: 佐匹克隆 a. 英文: Zopiclone; b. 化学名: 6-(5-氯吡啶-2-基)-7-[(4-甲基哌嗪-1-基)羰氧基]-5,6-二氢吡咯[3,4-b]吡啶-5-酮; c. 结构式: 见上式; d. 分子式: $C_{17}H_{17}ClN_4O_3$ 和五种辅料或八种辅料, 用二种不同方法制得, 本发明的优点: 不需用水送服, 服用方便, 作用迅速, 在口腔内遇到唾液就能够迅速溶解, 给一些吞服功能不好、婴幼儿及儿童、取水不便的患者提供了便利, 具有广阔的市场前景, 本发明是一种口腔速溶片。本发明主要治疗各种失眠症。



名称 注射用头孢他啶和他唑巴坦钠复方制剂

公开(公告)号 1418632

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K31/546 A61P31/04

申请(专利)号 02125822.8

申请日 2002.8.14

申请(专利权)人 海南国瑞堂制药有限公司

地址 570102 海南省海口市龙华路 62 号

发明(设计)人 阎彬

专利代理机构 北京金信联合知识产权代理有限公司

代理人 田磊

摘要 本发明涉及一种注射用头孢他啶和他唑巴坦钠复方制剂,其特征在于,该复方制剂由头孢他啶和他唑巴坦钠组成,头孢他啶和他唑巴坦钠的重量比为 3:1。本发明的头孢他啶和他唑巴坦钠复方制剂对耐药菌株具有协同和累加抗菌作用。

名称 一种以 20(S)-原人参二醇为有效成分的抗癌辅助药物及应用

公开(公告)号 1418633

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K31/575 A61P35/00

申请(专利)号 02146549.5

申请日 2002.10.22

申请(专利权)人 海南亚洲制药有限公司

地址 570102 海南省海口市国际商业大厦 12 层

发明(设计)人 金永日 睢大员 张辉 李绪文

摘要 本发明提供了一种以 20(S)-原人参二醇为有效成分的抗癌辅助药物及应用,该药物具有增强抗癌药物疗效、降低抗癌药物毒性、预防和治疗放疗引起的白细胞降低以及增强机体免疫功能的作用,可用于癌症的辅助治疗。

名称 治疗急性细菌感染的泼尼松龙口腔崩解片及其制备方法

公开(公告)号 1418634

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K31/575 A61K9/20 A61P31/04

申请(专利)号 02156855.3

申请日 2002.12.19

申请(专利权)人 王登之

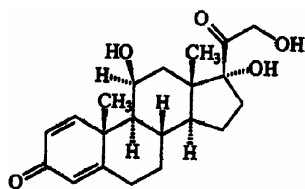
地址 100039 北京市永定路 26 号 14 号—4—1 号

发明(设计)人 侯鹏 王登之

专利代理机构 北京三高永信专利事务所

代理人 何文彬

摘要 本发明涉及一种治疗急性细菌感染的泼尼松龙口腔崩解片及其制备方法,本发明采用主药泼尼松龙 a.英文: Prednisolone ;b.化学名: 11 β , 17 α , 21-三羟基孕甾-1, 4-二烯



-3, 20-二酮。c. 结构式: 见上式; d. 分子式: $C_{21}H_{28}O_5$ 和五种辅料或八种辅料,用二种方法制备而成,具体配方和方法详见说明书,本发明优点是不需用水送服,服用方便,在口腔内遇到唾液就能够迅速溶解,给一些吞服功能不好、婴幼儿及儿童、取水不便的患者提供了便利,具有广阔的市场前景,是国外医药市场上出现的一种新型西药口服固体制剂,也是口腔速溶片,本发明产品属肾上腺皮质激素类药。主要用于治疗过敏性疾病、炎症性疾病、自身免疫性疾病、休克、严重感染并发的毒血症、肌肉和关节劳损。

名称 治疗感冒发热的阿司匹林口腔崩解片及其制备

方法

公开(公告)号 1418635

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K31/60 A61K9/20 A61P31/00
A61P29/00

申请(专利)号 02156846.4

申请日 2002.12.19

申请(专利权)人 王登之

地址 100039 北京市永定路 26 号 14 号—4—1 号

发明(设计)人 侯鹏 王登之

专利代理机构 北京三高永信专利事务所

代理人 何文彬

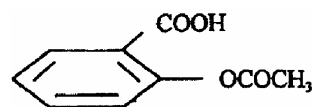
摘要 本发明涉及治疗感

冒阿司匹林口腔崩解片及

其制备方法,它是由主药阿

司匹林:a.英文:Aspirin;b.

化学名:乙酰水杨酸;c. 结构式: 见上式, d. 分子式: $C_9H_8O_4$ 和二个六种辅料或一个八种辅料,共三个不同方法制备,具体配方和方法详见说明书,本发明优点是不需用水送服,服用方便,作用迅速,在口腔内遇到唾液就能够迅速溶解,给一些吞服功能不好、婴幼儿及儿童、取水不便的患者提供了便利,具有广阔的市场前景,本发明是一种口腔速溶片。本发明产品用于治疗(1)镇痛(2)抗炎(3)解热(4)抗风湿(5)抑制血小板聚集。



名称 苦参素与磷脂的组合制剂及其制备方法

公开(公告)号 1418636

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K31/685 A61P1/16 A61P31/12

申请(专利)号 02155644.X

申请日 2002.12.13

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 号药大科研处

发明(设计)人 邓意辉 王绍宁 吴琼

专利代理机构 沈阳杰克专利事务所

代理人 李宇彤

摘要 本发明是苦参素与磷脂的组合制剂及其制备方法,它不仅消灭肝炎病毒,而且保护受损肝细胞。它是将苦参素与天然磷脂组合在一起,加入适量维生素 E 组合而成。苦参素与磷脂的重量配比为: 0.1:10~10:1(w/w)。按配比取苦参素、大豆卵磷脂或蛋黄卵磷脂加入适量维生素 E 用乙醇溶解; a. 加入豆油混匀压制制成软胶囊, b. 加入硬脂醇混匀,装入硬胶囊, c. 加入去氧胆酸钠和注射用水,过微孔滤膜除菌,装入安瓿中,熔封口即成苦参素与蛋黄卵磷脂组合物注射液, d. 加入 Poloxamer F68 和注射用水混匀,均质机处理,过微孔滤膜除菌,装入安瓿中,熔封口即成苦参素与大豆卵磷脂组合物注射液。本发明疗效优于单一用药。

名称 治疗肝炎的水飞蓟宾葡甲胺分散片及其制备方法

公开(公告)号 1418637

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K31/7048 A61K9/20 A61P1/16
A61P31/12

申请(专利)号 02156856.1

申请日 2002.12.19

申请(专利权)人 王登之

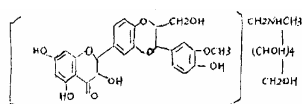
地址 100039 北京市永定路 26 号 14 号—4—1 号

发明(设计)人 王登之 侯鹏

专利代理机构 北京三高永信专利事务所

代理人 何文彬

摘要 本发明涉及治疗肝炎的水飞蓟宾葡甲胺分散片及其制备方法,它是由主料:水飞蓟宾葡甲胺化学



名: 2-(2, 3-二氢-2-(4-羟基-3-甲氧基苯基)-3-(羟基甲基)-1,4-苯并二恶英-6-基)-2,3-二氢-3,5,7-三羟基-4H-1-苯并吡喃-4-酮;英文名: Silybin Meglumine;结构式: 见上式;分子式: $C_{32}H_{39}O_{15}N$ 和十种辅料组成,具体配方和制备方法详见说明书,本发明优点是服用方便,吸收快,生物利用度高和不良反应,改进了服药剂量较大和刺激性的药物,有利于老人或儿童的吞服此种分散片。本发明产品主要用于急性肝炎,慢性肝炎,初期肝硬化,脂肪肝,中毒性肝损害时保肝脏。

名称 治疗流感病毒的利巴韦林口腔崩解片及其制备方法

公开(公告)号 1418638

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K31/7056 A61K9/20 A61P31/12

申请(专利)号 02156848.0

申请日 2002.12.19

申请(专利权)人 王登之

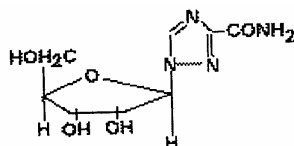
地址 100039 北京市永定路26号14号—4—1号

发明(设计)人 王登之

专利代理机构 北京三高永信专利事务所

代理人 何文彬

摘要 本发明涉及一种治疗流感病毒的利巴韦林口腔崩解片及其制备方法,本发明产品由主料:利巴韦林 a. 英文: ribavirin; b. 化学



名: 1-β-D-呋喃核糖基-1,2,4-三氮唑-3-甲酰胺; c. 结构式: 见前式; d. 分子式: $C_8H_{12}N_4O_5$ 和五种辅料或八种辅料用二种方法制得,具体配方和方法详见说明书,本发明的优点:不需用水送服,服用方便,在口腔内遇到唾液就能够迅速溶解,给一些吞服功能不好、婴幼儿及儿童、取水不便的患者提供了便利,具有广阔的市场前景,本发明产品适用于上呼吸道感染,流行性感冒,病毒性甲型肝炎,流行性出血热,带状疱疹等疾病。

名称 用于治疗鼻咽癌的 Bcl-2 基因的反义核苷酸制剂及其应用

公开(公告)号 1418639

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K31/7088 A61P35/00

申请(专利)号 01134680.9

申请日 2001.11.12

申请(专利权)人 深圳市生尔易实业发展有限责任公司

地址 518000 广东省深圳市福田区园岭中路园中花园 A 栋 14 楼 E 室

发明(设计)人 杨大俊 周向阳 周国庆

专利代理机构 隆天国际专利商标代理有限公司

代理人 黄初敏 徐金国

摘要 本发明提供一种具有 SEQ ID NO.1 序列的反义核苷酸制剂,它针对 Bcl-2 基因设计,采用人工合成,添加药学上可接受的载体、赋形剂或可选的其它成分,可有效地抑制鼻咽癌细胞中 Bcl-2 基因的表达。本发明的反义核苷酸制剂可单独或与放、化疗联合应用治疗鼻咽癌。

名称 治疗皮肤创伤的外用制剂

公开(公告)号 1418640

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K31/7088 A61K33/24 A61P17/02

申请(专利)号 02150914.X

申请日 2002.12.3

申请(专利权)人 上海大学

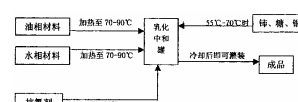
地址 200072 上海市闸北区延长路 149 号

发明(设计)人 陈国华 张晓亮 严根荣 梁琥琪

专利代理机构 上海上大专利事务所

代理人 王正

摘要 本发明涉及治疗皮肤创伤的外用制剂,其配方组成中含有硬脂酸、单硬脂酸甘油酯、甘油等基本药物



原料,其中还加有特殊的添加剂有稀土铈盐类、核糖、可溶性银盐等化合物。本发明还提供了该外用制剂的制造方法:取硬脂酸 14%、单硬脂酸甘油酯 3% (油相) 加热至融化保持 70-90℃ 温度下 1 小时;取甘油 5% 加入蒸馏水 74% 中 (水相),加热至 70-90℃,或者,取氢氧化钠 1% 加入蒸馏水 74% 溶化后,再加入甘油 5% (水相),加热至 70-90℃。徐徐加入油相搅拌至冷却,再加入稀土铈盐类、核糖、可溶性银盐溶液,搅拌均匀,另取对羟基苯甲酸加少许乙醇溶解后再倒入混合罐充分搅拌,最后制得外用霜剂制品。

名称 含有活性药物、主链中具有氨基酸的聚酯及其制备方法

公开(公告)号 1418641

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K31/787 C08G69/08

申请(专利)号 01132179.2

申请日 2001.11.12

申请(专利权)人 华东理工大学

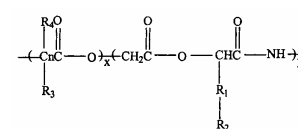
地址 200237 上海市梅龙路 130 号

发明(设计)人 程树军 唐智荣 饶炬

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 文琦

摘要 本发明公开了一种含有活性药物、主链中具有氨基酸的聚酯及其制备方法。该药物为具有如右结构



通式的聚合物: R_1 代表丝氨

酸、天冬氨酸、谷氨酸或赖氨酸; R_2 代表具有可反应基团的药物。该聚合物的制备包括交酯或内酯与含多官能团氨基酸的咪啉二酮衍生物的聚合、脱保护和与药物键合三个步骤。本发明将天然多官能团氨基酸无规地引入生物降解型聚酯中,避免了降解产物的抗原性,同时降解产物可被完全生物吸收。该聚酯含有羧基、羟基及氨基等活性基团,所得药物高分子可直接发挥作用,也可在降解后起作用。本发明可作为医疗器械的涂层,在改善器械的生物相容性的同时携带有针对性的药物,从而达到靶向持续给药的目的。也可制成植入体或其他制剂。

名称 一种生物抗衰制剂的生产工艺

公开(公告)号 1418642

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K35/12 A61K38/02 A61P43/00

申请(专利)号 02127943.8

申请日 2002.11.29

申请(专利权)人 龚德钦

地址 400015 重庆市渝中区中山四路 44 号 5—3

发明(设计)人 龚德钦

专利代理机构 重庆创新专利事务所有限公司

代理人 张先芸

摘要 一种生物抗衰制剂

的生产工艺,其特征在于包

括下述步骤:1)将初生哺乳

动物用无菌水冲洗干净;2)加无热源重蒸生理盐水,高速匀

浆;3)在-20℃条件下,沉降分离,去掉结缔组织等沉淀物;

4)将上清液,用胰蛋白酶进行酶解,得水解液;5)将水解液

通过分子量膜进行超滤,去掉酶活性等未透过物质,得透过

液;6)将透过液进行树脂柱层析、分段收取构成 IMF 峰物质;

7)将各峰物质混合、冻干,即得 IMF(免疫代谢因子)冻干原

粉。本发明制备的 IMF 生物抗衰制剂,具有显著的延长人体

寿命之效果。可以通过肌肉注射、静脉注射和皮下缓释控释

包埋等使用方法,达到延长人体寿命的目的。



名称 一种抗艾滋病病毒提高免疫力中医治疗的方法

公开(公告)号 1418643

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K35/64 A61K35/78 A61P31/18
A61P37/04

申请(专利)号 02156468.X

申请日 2002.12.18

申请(专利权)人 黄立海

地址 100077 北京市马家堡西里 23 号楼 7 门 201

发明(设计)人 黄立海

摘要 一种抗艾滋病病毒提高免疫力中医治疗的方法的发明属医药领域,需要解决抗艾滋病病毒提高人体免疫力的医治的方法问题。其特征一:用纯六十五度高粱白酒。特征二:用中国云南白蚂蚁卵。特征三:卵酒用 0.25:1 的比例浸泡 30 天。特征四:患者每日饮 5 毫升,连续 100 天。特征五:以后每日食用万寿果鲜品 100 克,干品 50 克,连续食用一年。特征六:本发明是提高人体免疫力抗艾滋病病毒专门用途的中医治疗的方法。

名称 一种治疗心血管疾病的复方中药颗粒药剂及其制备方法

公开(公告)号 1418644

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K35/78 A61P9/10

申请(专利)号 01129071.4

申请日 2001.11.14

申请(专利权)人 吴荣祖 刘培儒

地址 650011 云南省昆明市东风东路 27 号昆明市医学科学研究所

发明(设计)人 吴荣祖

专利代理机构 昆明正原专利代理有限公司

代理人 陈左雷 明

摘要 本发明提供了一种治疗心血管疾病的复方中药颗粒药剂及制备方法。它由附片、茯苓、芍药、白术、生姜五味药组成,以上药物分别按一定工艺方法提取有效成分,其特点是加大附片剂量并经过一定制备工艺使其毒性降低到 1/2000,整个复方组方严谨,工艺简便合理,制成方便服用,有效期长的颗粒剂,使该方药的疗效更佳,适应症更广,实现了对医患人员安全、有效、稳定、方便使用的目的。

名称 活络止痛祛风壮骨散

公开(公告)号 1418645

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K35/78 A61P29/00 A61P9/10

申请(专利)号 01131683.7

申请日 2001.12.27

申请(专利权)人 李建中

地址 050061 河北省石家庄市桥东区银都花园 3 号楼 25 D 室

发明(设计)人 李建中

摘要 一种活络止痛祛风壮骨散涉及外治中成药,由当归、川芎、红花、乳香、没药、苍术、羌活、独活、狗骨、防风、川断、川牛夕、天麻、透骨草、伸筋草、杜仲、白芍、木瓜、黄芪、防己、秦艽、桑枝等味药组成,本方集活血、祛风、除湿、通络、止痛、壮筋骨补正气于一体,对中风、偏瘫后遗症造成的肢体痉挛,筋骨疼痛,行走困难,有很好的治疗作用。

名称 一种用于治疗冠心病的中药及其制法

公开(公告)号 1418646

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K35/78 A61P9/10

申请(专利)号 01131789.2

申请日 2001.11.12

申请(专利权)人 咸阳步长医药科技发展有限公司

地址 712100 陕西省咸阳市渭阳西路西延段 123 号

发明(设计)人 赵步长

专利代理机构 西安文盛专利代理有限公司

代理人 李中群

摘要 本发明涉及一种以人参茎叶皂甙和白芍为基本组方原料制成的用于治疗冠心病的纯中药制剂,其药物成分具有活血化瘀、益气止痛的作用,在对冠心病的治疗方面有着极好的效果,可显著降低或消除该病对人类健康的威胁。本发明所述药物制剂的剂型包括胶囊剂和片剂。

名称 预防和治疗精神病的中草药口服液及药剂制备方法

公开(公告)号 1418647

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K35/78 A61P25/18

申请(专利)号 01134798.8

申请日 2001.11.14

申请(专利权)人 陈茂廷

地址 300074 天津市河西区卫星里 32 号 401 室

发明(设计)人 陈茂廷

专利代理机构 天津德赛律师事务所

代理人 王融生

摘要 一种预防和治疗精神病的中草药口服液,由以下成分比例组成:柴胡 10 份,栀子 10 份,益智仁 10 份,菖蒲 10 份,远志 10 份,夜交藤 10 份,白术 10 份,肉苁蓉 10 份,龙齿 10 份,合欢皮 10 份,南星 10 份,甘草 10 份,伏神 20 份,元肉 20 份,瓜蒌 20 份;将上述按比例配好的药剂,兑水,浸泡,加热煎煮,待水份沸腾,搅拌,温火再煮沸,停止加热冷却,常温后滤出药汁,滤出药汁的药剂再加水适量,继续加热煮沸,沸腾,温火煮,冷却,常温后再取出药汁;再将两次药汁兑在一起即得到治疗精神病的中草药口服液。作用机理:健脑养心、安神镇惊、舒肝解郁、健脾益气、补肾培元、化痰清窍。可预防和治疗各型精神病,对失眠症,梅核气,心理障碍均有效。有效率为 100%,治愈率达 90%以上。

名称 治疗肝炎的药物

公开(公告)号 1418648

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K35/78 A61P1/16 A61P31/12

申请(专利)号 01135112.8

申请日 2001.11.14

申请(专利权)人 杨树青

地址 251800 山东省滨州市阳信县商店镇任家村

发明(设计)人 杨树青 谢兆东 邱明慈 孟召义

专利代理机构 淄博科信专利代理有限公司

代理人 马俊荣

摘要 本发明涉及一种治疗肝炎的药物,包含下列配料重量组成:黑矾 60-120 份、朱砂 0.6-1 份、茵陈 60-100 份、栀子 80-120 份、五灵脂 60-80 份、王瓜子 80-120 份,组成中还可含有醋 60-150 份。可以制成丸剂、散剂、口服液等多种口服形式的药物剂型。全新组成,选料讲究,配伍科学,集活血、克毒、排毒为一体,以活血为先导,以克毒为重点,继于养肝补肝,最终克除病毒、根治肝炎,尤其能根治乙肝。服用方便,无毒副作用,疗效好,疗程短,经千余例患者临床治疗情况表明,有效率 98%,根治率 60%以上。

名称 一种治疗腰椎间盘突出症的药物组合物

公开(公告)号 1418649

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K35/78 A61P19/00

申请(专利)号 01135176.4

申请日 2001.11.14

申请(专利权)人 温学明

地址 251700 山东省惠民县胡集镇温家村

发明(设计)人 温学明

专利代理机构 济南信达专利事务所有限公司

代理人 成振村

摘要 本发明提供了一种治疗腰椎间盘突出症的药物组合物,它主要由黄芪、党参、白术、云苓、当归、丹参、苍术、陈皮等中药药物按比例配制而成,这种药物组合物,治疗效果好,治愈率高,见效快,免去了牵引、手术治疗给病人带来的痛苦以及高昂的治疗费用。

名称 筋骨伤喷雾剂

公开(公告)号 1418650

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K35/78 A61P19/00

申请(专利)号 02127909.8

申请日 2002.11.27

申请(专利权)人 贵州科顿制药有限公司

地址 550001 贵州省贵阳市中华北路 242 号省府大院内
贵州迎宾馆东楼 2 楼

发明(设计)人 王毅

专利代理机构 贵阳中新专利事务所

代理人 郭防

摘要 本发明是一种筋骨伤喷雾剂,是用赤胫散、赤芍、淫羊藿、地龙、制草乌、薄荷脑制作而成的,与现有技术相比,本发明提供的药品具有活血化瘀、消肿止痛的功能,完全用中草药制作,没有副作用,对于健康皮肤的伤害非常小,不会使皮肤发痒,同时止痛、治疗效果明显,用于软组织损伤部位的治疗。

名称 一种治疗风湿类疾病的杜仲壮骨丸

公开(公告)号 1418651

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K35/78 A61P29/00 A61P19/02

申请(专利)号 02127916.0

申请日 2002.11.28

申请(专利权)人 贵阳德昌祥药业有限公司

地址 550001 贵州省贵阳市九华路 13 号

发明(设计)人 吴建滨

专利代理机构 贵阳中新专利事务所

代理人 刘楠

摘要 本发明公开了一种治疗风湿类疾病的杜仲壮骨丸,主要由杜仲、人参、三七、细辛、川芎、当归、秦艽、独活、白术、桑枝、木瓜、续断、附片、黄芪、防风、豹骨、乌梢蛇、金铁锁、狗骨胶、石楠藤、淫羊藿、大血藤、威灵仙、寻骨风 24 味中草药制成。本发明与现有的治疗风湿病的药物相比,本发明采用的是常见的纯天然的中草药为原料并经精制而成的纯中药制剂,它具有益气健脾、养肝壮腰、活血通络、强筋健骨、祛风除湿的功效,它可用于风湿痹痛、筋骨无力、屈伸不利、步履艰难、腰膝疼痛、畏寒喜温等症的治疗,也可用于类风湿病的治疗。本发明具有疗效确切、见效快、无毒副作用、服用安全方便、价格较低的优点。

名称 芪斛楂冲剂及制作工艺

公开(公告)号 1418652

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K35/78 A61P1/14

申请(专利)号 02127919.5

申请日 2002.11.28

申请(专利权)人 贵州宏奇药业有限公司

地址 550001 贵州省贵阳市勇烈路 4 号

发明(设计)人 李新明 郝健

专利代理机构 贵阳中新专利事务所

代理人 程新敏

摘要 本发明公开了一种芪斛楂冲剂及制作工艺,它是由黄芪、山药、炙甘草、茯苓、石斛、炒麦芽、山楂、木瓜、党参、白术等配制而成,本发明有提高患者白细胞诱生干扰素能力和吞噬活性,并能提高鼻粘膜表面的 IgG、IgA 含量,增强防御能力,起到健脾养胃,益气固表,消食导滞的作用。

名称 心脑血管胶囊及其制备工艺

公开(公告)号 1418653

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K35/78 A61P9/10

申请(专利)号 02127973.X

申请日 2002.11.28

申请(专利权)人 贵州安泰药业有限公司

地址 550001 贵州省贵阳市宝山北路 176 号嘉信华庭 9 楼
A 座

发明(设计)人 徐和

专利代理机构 贵阳中新专利事务所

代理人 吴无惧

摘要 本发明公开了一种心脑血管胶囊及其制备工艺,它是先将薤白粉碎成细粉,过筛备用;再将大果木姜子用水蒸汽蒸馏提取挥发油后,药渣与银杏叶、小叶黄杨、丹参用乙醇提取,滤液浓缩成清膏后,再合并,浓缩至稠膏状,加入薤白细粉,混匀,干燥,粉碎,过筛,加入挥发油混匀,装入胶囊即得。本发明具有疗效好,无毒副作用,服用方便,价格便宜等优点。经临床验证,通过提取药材中有效成分使其尽量完全应用,大大提高了本药品的内在质量,服用量小。适合广大患者使用。

名称 止痛胶囊及其制备工艺

公开(公告)号 1418654

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K35/78 A61P29/00

申请(专利)号 02127974.8

申请日 2002.11.28

申请(专利权)人 贵州安泰药业有限公司

地址 550001 贵州省贵阳市宝山北路 176 号嘉信华庭 9 楼 A 座

发明(设计)人 徐和

专利代理机构 贵阳中新专利事务所

代理人 吴无惧

摘要 本发明公开了一种止痛胶囊及其制备工艺,它是将细辛和三七粉碎成细粉,过筛备用外,紫金莲、大青木香、七叶莲、鸡屎藤和剩余三七用乙醇加热回流提取,滤过,合并滤液,减压回收乙醇,浓缩至稠膏状,加入上述细粉,混匀,干燥,粉碎,过筛,装入胶囊即得。本发明具有疗效好,无毒副作用,无成瘾性,服用方便,价格便宜等优点。经临床研究表明,其镇痛效果极佳,且服用携带方便,服用量小。适合于各种患者使用。

名称 治疗烧烫伤的气雾剂及其制备工艺

公开(公告)号 1418655

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K35/78 A61K9/12 A61P17/02

申请(专利)号 02127975.6

申请日 2002.11.28

申请(专利权)人 贵州安泰药业有限公司

地址 550001 贵州省贵阳市宝山北路 176 号嘉信华庭 9 楼 A 座

发明(设计)人 徐和

专利代理机构 贵阳中新专利事务所

代理人 吴无惧

摘要 本发明公开了一种治疗烧烫伤的气雾剂及其制备工艺,它是用除樟脑、冰片外,大黄、马钱子和肿节风、生地、降香、韭根、桃仁、松节、干姜、花椒、苏木、樟根、松笔头分别干燥,粉碎成粗粉,肿节风等 12 味药,大黄药粉、马钱子药粉、分别用的乙醇渗漉速度按重渗漉法,分别制成滤液;三种滤液混合搅拌,加入樟脑、冰片完全溶解后,混合均匀,分装,压入抛射剂,封口,包装,即得。本发明具有疗效好,无毒副作用,使用方便,价格便宜等优点。并具有清热解毒凉血,活血化瘀止痛之功效。特别适用于广大患者使用。

名称 治疗妇科炎症胶囊及其制备工艺

公开(公告)号 1418656

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K35/78 A61P15/00 A61P29/00

申请(专利)号 02127976.4

申请日 2002.11.28

申请(专利权)人 贵州安泰药业有限公司

地址 550001 贵州省贵阳市宝山北路 176 号嘉信华庭 9 楼 A 座

发明(设计)人 徐和

专利代理机构 贵阳中新专利事务所

代理人 吴无惧

摘要 本发明公开了一种治疗妇科炎症胶囊及其制备工艺,它是用莪术粉碎成细粉,金荞麦、紫花地丁、败酱草、杠板

归、大血藤、一枝黄花用乙醇回流提取,滤过,滤液回收乙醇,浓缩,滤过,再与乙醇提取清浸膏合并,浓缩至稠膏状,加入上述莪术细粉混匀,干燥,粉碎,过筛,装入胶囊即得。本发明具有疗效好,无毒副作用,服用方便,价格便宜等优点。本品具有清热解毒的功效。用于下焦湿热、毒瘀内阻所致之白带量多,色黄质粘,或赤白相兼,盆腔炎,附件炎等。

名称 治疗妇科病的胶囊及其制备工艺

公开(公告)号 1418657

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K35/78 A61P15/00

申请(专利)号 02127980.2

申请日 2002.11.26

申请(专利权)人 吴传喜

地址 550002 贵州省贵阳市观水巷 1 号

发明(设计)人 吴传喜

专利代理机构 贵阳中新专利事务所

代理人 吴无惧

摘要 本发明公开了一种治疗妇科病的胶囊及其制备工艺,它是先取部分徐长卿干燥粉碎成细粉备用;再将剩余的徐长卿以及虎耳草、连钱草、老鹳草加水煎煮 2 次,合并煎液,滤过,滤液浓缩至清膏,加入乙醇,回收乙醇,浓缩至浸膏,加入上述细粉混匀,干燥,粉碎过筛,加入乙醇制粒,干燥,过筛,装入胶囊即得。本发明具有疗效好,无毒副作用,服用安全、方便,价格便宜等优点。并具有清热解毒,除湿止带,调经止痛的功效。

名称 治疗急性慢性支气管炎的中药制剂及其生产方法

公开(公告)号 1418658

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K35/78 A61P11/00

申请(专利)号 02127981.0

申请日 2002.11.29

申请(专利权)人 贵州省凯里制药有限责任公司

地址 556000 贵州省凯里市韶山南路 82 号

发明(设计)人 杨勇平

专利代理机构 贵阳中新专利事务所

代理人 郭 防

摘要 本发明是一种治疗急性慢性支气管炎的中药制剂及其生产方法,它由猫爪草、三七、白及、百合、蛤蚧、石吊兰浸膏、百部浸膏组成,与现有技术相比:本发明是根据少数民族地区传统的验方进行研制、开发而得到的,药物本身没有毒副作用,比较安全可靠,药品的效果比较明显,同时,提供的生产方法简单易行,用于对本发明提供的原料药的生产中,不会导致有效成分的丧失,影响药品的效果;药品具有养阴润肺、止咳祛痰的功能,用于急性慢性支气管炎、咳嗽、咯血的治疗,对于肺结核、淋巴结核也有辅助治疗的作用。

名称 消积化食的中药制剂

公开(公告)号 1418659

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K35/78 A61P1/14

申请(专利)号 02127982.9

申请日 2002.11.29

申请(专利权)人 贵州省凯里制药有限责任公司

地址 556000 贵州省凯里市韶山南路 82 号

发明(设计)人 杨勇平

专利代理机构 贵阳中新专利事务所

代理人 郭 防

摘要 本发明是一种消积化食的中药制剂，它由隔山消、鱼鳅串配制而成，与现有技术相比：本发明提供的药品利用了贵州少数民族中长期使用的传统验方研制、开发，它为纯中药制剂，没有毒副作用，具有消积行气的功能，用于脾胃气滞所致的食积内停，脘腹胀痛、不思饮食、嗳气吞酸；药品的治疗效果明显、生产方法简单，成本低廉，作为常用药品、患者容易接受。

名称 治疗妇科病的抗妇炎胶囊

公开（公告）号 1418660

公开（公告）日 2003. 5. 21

分类号 A61K35/78 A61P15/00 A61P15/02
A61P29/00

申请（专利）号 02127988. 8

申请日 2002. 11. 3

申请（专利权）人 贵州远程制药有限责任公司

地址 550018 贵州省贵阳市国家高新技术产业开发区新
添大道 114 号

发明（设计）人 程吉祥

专利代理机构 贵阳中新专利事务所

代理人 刘 楠

摘要 本发明公开了一种治疗妇科病的抗妇炎胶囊，它由苦参、杠板归、黄柏、连翘、益母草、赤豆、艾叶、当归、乌药九味中草药制成，各味中草药按重量份的配比分别为：苦参 225~275 份、杠板归 225~275 份、黄柏 135~165 份、连翘 45~55 份、益母草 27~33 份、赤豆 27~33 份、艾叶 27~33 份、当归 27~33 份、乌药 27~33 份。本发明采用的是常见的中草药为原料，并发挥了苗药的制作优点，患者服用成本较低，并且无毒副作用，服用安全可靠、疗效确切。本发明具有活血化淤、清热燥湿的功效，它可用于湿热下注型盆腔炎、阴道炎、慢性宫颈炎、症见赤白带下、阴痒、出血、痛经等症的治疗。

名称 治疗肝炎的中药制剂

公开（公告）号 1418661

公开（公告）日 2003. 5. 21

分类号 A61K35/78 A61P1/16 A61P31/12

申请（专利）号 02127990. X

申请日 2002. 12. 6

申请（专利权）人 何宗祥

地址 562400 贵州省兴义市坪东大道兴义天地保健品有
限公司

发明（设计）人 何宗祥

专利代理机构 贵阳中新专利事务所

代理人 郭 防

摘要 本发明是一种治疗肝炎的中药制剂，它由小花青风藤、梔子配制而成，与现有技术相比，本发明构成比较简单、原料药材易获得、符合国家标准的要求，同时生产工艺简单、使得产品的成本低廉，药物的疗效比较明显，药品已经获得国家药品管理部门的生产批文，商品名称为“花梔清肝颗粒”，其清热利湿、疏肝利胆，用于肝胆湿热所致的肌肤发黄，食欲不振，胁痛、黄疸等病症的治疗。

名称 鼠用植物性复合不育剂

公开（公告）号 1418662

公开（公告）日 2003. 5. 21

分类号 A61K35/78 A61P15/18 A61P15/16

申请（专利）号 02132722. X

申请日 2002. 7. 31

申请（专利权）人 吉林省黄泥河林业局

国家林业局森林病虫害防治总站

地址 133704 吉林省敦化市黄泥河镇新开路 52 号

发明（设计）人 赵日良 张春美

专利代理机构 吉林长春新纪元专利代理有限公司

代理人 陈宏伟

摘要 本发明公开一种鼠用植物性复合不育剂，由醋酸棉酚、天花粉、莪术天然植物制取，与粮食添加剂粉碎混合制成，从控制鼠、兔生育的角度限制其生育数量，保护森林资源。采用天然植物提取药物，经科学配方合成，无毒副作用，不污染环境，不毒害牲畜，保护鼠类天敌，有利于维持生态平衡，是一种环保型生物制剂。

名称 鸡矢藤治白血病及其它疑难杂症的方法

公开（公告）号 1418663

公开（公告）日 2003. 5. 21

分类号 A61K35/78 A61P35/02

申请（专利）号 02134121. 4

申请日 2002. 11. 21

申请（专利权）人 林素筠

地址 610051 四川省成都市新鸿路 106 号 4 幢 8 单元 18 号

发明（设计）人 林素筠

专利代理机构 成都市辅君专利代理有限公司

代理人 谢辅俊

摘要 本发明涉及一种用鸡矢藤治白血病及其它疑难杂症的方法，它以鸡矢藤为主药，进行药疗、食疗和经络疗法。用这些方法在半年之内，取得了治愈白血病重大成果。它的优点是治疗时病人无痛苦，无不良反应，治疗的时间短，死亡率低，成活率高，而且费用低。这是当今西医用化疗或骨髓移植无可比拟的重大发明技术。

名称 痢热清（清热消炎）注射液

公开（公告）号 1418664

公开（公告）日 2003. 5. 21

分类号 A61K35/78 A61P31/00

申请（专利）号 02134151. 6

申请日 2002. 11. 25

申请（专利权）人 郁建生

地址 554300 贵州省铜仁市清水南路 37 号铜仁农校

发明（设计）人 郁建生

摘要 本发明公开了一种痢热清（清热消炎）注射液，它由千里光、野菊花、柴胡、金银藤、板蓝根经蒸馏法、水醇浸提法提取有效成分后多步混合配伍精制而成。是一种纯天然绿色兽药产品。具有清热解毒消肿、抗菌抗病毒消炎功效，用于治疗各种家畜流行感冒、上呼吸道感染、肺炎、猪肺疫、消化道感染、传染性胃肠炎、腹泻痢疾、仔猪白痢黄痢、乳腺炎、疮黄肿毒、皮肤感染、高热性疾病、病毒感染等。本发明既发挥了中药复方组合效应治病调节多效性、双向性的传统配伍优势，又体现了现代科学技术对中药精制优势，具有使用方便、应用范围广、见效快、疗效显著、质量稳定、无任何毒副作用、无残留、符合当前“绿色产品”发展要求等优点。

名称 砂连和胃胶囊

公开（公告）号 1418665

公开（公告）日 2003. 5. 21

分类号 A61K35/78 A61P1/04

申请（专利）号 02134183. 4

申请日 2002. 11. 25

申请(专利权)人 卢才荣

地址 550001 贵州省贵阳市永乐路 13 号贵阳永乐药业公司

发明(设计)人 卢才荣

专利代理机构 贵阳中新专利事务所

代理人 刘楠

摘要 本发明公开了一种砂连和胃胶囊,它由贯众、黄连、砂仁、北沙参、陈皮、青木香六味中草药制成,先将各味中草药净选,然后将贯众、黄连炮制后,将各味中草药在 60℃~80℃ 的温度下干燥后,分别将各味药材粉碎成细粉、过筛,并按上述配方量将各药粉充分混匀,再经微波灭菌后,装入胶囊即得成品。本发明采用的是常见的中草药为原料,它具有制作成本比较低廉,疗效较好,并且无毒副作用,服用安全可靠的优点。本发明具有清热养阴、理气和胃的功能,它可用于治疗胃热阴伤气滞所致的胃脘疼痛以及口臭、呃逆、胆囊炎、胰腺炎、胆囊术后综合征等疾病。

名称 治疗肝炎的中成药

公开(公告)号 1418666

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K35/78 A61P1/16 A61P31/12

申请(专利)号 02134185.0

申请日 2002.11.25

申请(专利权)人 贵州家诚药业有限责任公司

地址 563000 贵州省遵义市玉屏路 1 号

发明(设计)人 张家诚

专利代理机构 贵阳中新专利事务所

代理人 郭防

摘要 本发明是一种治疗肝炎的中成药,它是将土大黄、黄栀子、青鱼胆草、黄柏、茵陈等中草药根据现有技术提取有效成分后制得的,与现有技术相比:本发明产品的原料药取得容易,治疗效果比较理想,具有清热解毒、行气化瘀、利胆退黄的功能,可以用于对各种急、慢性肝炎的治疗。产品制作方法简便,成本低廉,没有任何毒副作用。

名称 治疗糖尿病的中成药

公开(公告)号 1418667

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K35/78 A61P3/10

申请(专利)号 02134194.X

申请日 2002.11.26

申请(专利权)人 贵州家诚药业有限责任公司

地址 563000 贵州省遵义市玉屏路 1 号

发明(设计)人 张家诚

专利代理机构 贵阳中新专利事务所

代理人 郭防

摘要 本发明是一种治疗糖尿病的中成药,它由同等重量的黄芪、黄精、生地黄、太子参、天花粉制作而成:与现有技术相比:本发明原料构成简单、治疗效果显著,具有益气养阴生津的功能,适用于气阴两虚型消渴病(非胰岛素依赖型糖尿病)的治疗,它在我国苗族同胞长期以来使用的验方基础上进行研制,所以毒副作用小,对于口渴多饮、五心烦热、乏力多汗、心慌气短等症状有比较明显的治疗效果本发明选用天然植物药材作为原料药,各组份符合国家有关部门的规定,目前已获得生产、销售批文。

名称 治疗骨痛的中成药及其制备方法

公开(公告)号 1418668

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K35/78 A61P29/00 A61P19/08

申请(专利)号 02134197.4

申请日 2002.11.26

申请(专利权)人 贵州家诚药业有限责任公司

地址 563000 贵州省遵义市玉屏路 1 号

发明(设计)人 张家诚

专利代理机构 贵阳中新专利事务所

代理人 郭防

摘要 本发明是一种治疗骨痛的中成药及其制备方法,这种治疗骨痛的中成药及其制备方法,是按照重量配比,将肉桂粉碎成细粉,炮制过的附子、炮制过的川乌、党参、当归、炒制的白芍、淫阳藿、炮制过的乳香加水煎煮、滤液浓缩至稠膏状,与肉桂粉搅拌均匀,80 摄氏度以下减压干燥,加入适量辅料粉碎后过筛,装入胶囊中,与现有技术相比:本发明能够用于治疗阳虚寒湿型颈椎及膝关节增生性关节炎所致的局部骨节疼痛、屈伸不利、麻木及肿胀等症状。

名称 一种用于外敷治疗急性腰扭伤的药物及其制备方法

公开(公告)号 1418669

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K35/78 A61P19/00

申请(专利)号 02135833.8

申请日 2002.11.25

申请(专利权)人 青岛大学医学院附属医院

地址 266003 山东省青岛市江苏路 16 号

发明(设计)人 赵秀云 韩俐 时淑娟 刘成娟

专利代理机构 青岛海昊专利事务所

代理人 崔清晨

摘要 一种用于外敷治疗急性腰扭伤的药物,其特征是含有鲜姜、红糖和胡椒粉,它们的重量比例范围是 90-150、9-11 和 0.9-1.1。制备时称取鲜姜、红糖和胡椒粉,先将鲜姜捣成糊状,然后放入红糖、胡椒粉,最后用适量的陈醋调合成糊状。用本发明的药物治疗中老年人急性腰扭伤病疗效快,成本低,容易操作。

名称 一种治疗精神病的中药

公开(公告)号 1418670

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K35/78 A61P25/00

申请(专利)号 02135842.7

申请日 2002.11.28

申请(专利权)人 徐源松

地址 264400 山东省文登市横山路河洛街 4—5 号

发明(设计)人 徐源松

专利代理机构 威海科星专利事务所

代理人 许晋功

摘要 本发明涉及用于治疗各种精神方面疾病的中药,具体地说是一种治疗精神病的中药。一种治疗精神病的中药,其特征是由下列重量配比的组分组成的:木香 4-10 克、甘草 5-10 克、桂枝 5-15 克、当归 5-15 克、党参 5-15 克、细辛 3-4 克、透骨草 5-15 克、黄芪 10-25 克、白术 8-15 克、升麻 5-15 克、锁阳 5-25 克、茜草 5-15 克、独活 5-15 克、杜仲 5-15 克、淫羊藿 8-15 克、荆芥 8-15 克、干姜 6-15 克、石连子 8-15 克、防风 5-15 克、附子 5-8 克、通草 5-15 克;按比例将上述药物,筛选烘干后研制成粉末,混合搅拌均匀装入胶囊。本发明具有疗效快,疗程短,治愈率高,无毒副作用。本发明还可治疗脑瘤、前列腺疾病、坐骨神经病、风湿性关节炎等疾病,其效果显著。

名称 泄浊导毒灌肠液

公开(公告)号 1418671

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K35/78 A61P13/12

申请(专利)号 02138491.6

申请日 2002.10.25

申请(专利权)人 戴强发

地址 210012 江苏省南京市雨花西路 113 号

发明(设计)人 戴强发

摘要 一种泄浊导毒灌肠液是以:制附片、牡蛎、黄芩、槐花、大黄、丹参、白芍、甘草、戴氏混合液制成的中药制剂,用于直接灌肠治疗慢性肾功能不全、尿毒症的特效药液。它属于第三种给药类的治疗方法。本发明针对医疗领域对肾脏疾病无法入手、收效甚微的情况下,采用中药制剂泄浊导毒灌肠疗法可以治疗上述疾病。在中医药专家指导下,形成了独特的治疗体系,诊治患者 3000 余人,临床总有效率达 85% 以上,灌肠疗法在降低肾功能不全所致的肌酐,尿素氮升高方面表现出明显的治疗优势,经过 1~2 个疗程的正规治疗,未血透者无需血透,早期病患者阻断病情发展,已血透者可逐渐减少血透次数,部分患者直至不需血透。

名称 一种治疗牛皮癣的胶囊

公开(公告)号 1418672

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K35/78 A61P17/06

申请(专利)号 02138664.1

申请日 2002.11.21

申请(专利权)人 盖厚银

地址 221009 江苏省徐州市奎园小区春月园 10 号楼 1-102 室

发明(设计)人 盖厚银

专利代理机构 徐州市淮海专利事务所

代理人 胡亚辉

摘要 本发明公开了一种祛癣灵胶囊,该胶囊由十二味中草药配制而成,按重量份取冬虫夏草 250 份、西红花 150 份、当归 150 份、白癣皮 150 份、地骨皮 100 份、百部 100 份、防风 100 份,粉碎制成药粉,将透骨草 100 份、半夏 150 份、杜仲 150 份、荆芥 150 份、甘草 60 份加水加热煎煮三次,收集三次煎煮液,浓缩至 1100ml 时加入上述药粉,搅拌成粘稠状混合物,放入 60℃ 的烘干箱内烘干,制成药块,再粉碎装入胶囊,口服治疗牛皮癣。由中草药配制而成,口服治疗牛皮癣无毒无副作用,疗效好,有效痊愈率达 96%,本胶囊除治疗牛皮癣外还可以治疗湿疹和手足癣。

名称 用于治疗肝炎类的牡丹皮总苷的提取方法

公开(公告)号 1418673

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K35/78 A61K31/7034 A61K31/7048
A61P31/12 A61P1/16

申请(专利)号 02138687.0

申请日 2002.11.26

申请(专利权)人 安徽省天尊医药科技研究所

地址 230022 安徽省合肥市合作化南路 28 号

发明(设计)人 李方军

摘要 用于治疗肝炎类的牡丹皮总苷的提取方法,属生化药物制备技术领域。其所要解决的技术问题是:提供一种既能基本保留原材料中的所有成分,又能够全面挖掘和开发利用其医药价值的用于治疗肝炎类的牡丹皮总苷的提取方法。其技术要点是:将干燥的牡丹皮打成粗粉,用乙醇浸泡渗漉;

取渗漉液用减压蒸馏法回收乙醇后,加入乙酸乙酯-乙醇混合液萃取,取上清液后用减压蒸馏法回收乙酸乙酯-醇,并浓缩至稠膏;稠膏经真空干燥得牡丹皮总苷膏。经本方法提取的牡丹皮总苷膏粉基本保留了牡丹皮中的所有成分,且总苷含量超过 50% 以上。经本方法提取的牡丹皮总苷具有明显的保肝降酶、防治慢性肝炎纤维化、改善肝细胞病理变化,抗氧化和免疫调节作用。

名称 一种治疗痤疮的药物组合物及制备方法

公开(公告)号 1418674

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K35/78 A61P17/10

申请(专利)号 02146176.7

申请日 2002.11.1

申请(专利权)人 北京天衡药物研究院

地址 100071 北京市丰台区小屯路 149 号北京天衡药物研究院

发明(设计)人 刘成林 刘敬阁 杨文斌

摘要 本发明公开了一种治疗痤疮的药物组合物及其制备方法,它是以苦参、黄芩、大黄、当归、丹参、白芷或再加连翘为原料,经提取、浓缩、分离、纯化、干燥、粉碎、加入适当辅料而得口服制剂,如颗粒剂和口服液,功效为既入胃肠以清热、化湿、燥湿,又上至头面以解毒消疮,为治疗胃肠湿热型粉刺的有效药物组合物。具有使用方便,标本兼治,疗效确切,组方科学、精练,适用范围广,治疗时间短,长期使用无毒副作用的特点,其制备方法具有剂型合理、工艺先进,质量易于严格控制的优点。

名称 天然植物治疗艾滋病的特效药

公开(公告)号 1418675

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K35/78 A61P31/18

申请(专利)号 02147742.6

申请日 2002.11.25

申请(专利权)人 丁心河

地址 364000 福建省龙岩市中山路 28 号

发明(设计)人 丁心河

摘要 本发明公开了一种天然植物治疗艾滋病的特效药,由至少有 5 种选自百合科、茜草科、蔷薇科、瑞香科、三尖杉科、桔梗科、菊科、灌木科的天然植物构成。且由至少有 5 种选自鸡爪黄、山葡萄、羊耳菊、蜈蚣根、马兰、半枝莲、三叶鬼针草、白花蛇舌草、红花草、三尖杉的天然植物和赋形剂构成。内服加配合人工用大周天推拿法可舒通血脉、舒通经络,能有效地将药效进入淋巴组织和细胞组织内将艾滋病消灭排出体外,再加上外用洗药水可将藏在人体皮肤表面的艾滋病病毒消灭干净后通过大、小便排出体外,具有时间短、高效、快速治愈、费用省等特点。

名称 一种治烫伤的敷药

公开(公告)号 1418676

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K35/78 A61P17/02

申请(专利)号 02147749.3

申请日 2002.11.26

申请(专利权)人 宗柳青

地址 330006 江西省南昌市东湖区张家厂 17 号

发明(设计)人 宗柳青

专利代理机构 南昌洪达专利事务所

代理人 刘凌峰

摘要 一种治烫伤的敷药,它包括冰片、红花草、动物油脂,其组分重量比为:冰片 1~2%、红花草 1~2%、动物油脂 96~98%,其制备方法是先将按重量比称好的动物油脂放入锅内加热熔化,然后加入冰片和红花草进行煎熬,直至粘稠状,然后将其涂在纸上,将纸折叠好,放入塑料袋里储藏备用。本发明使用方便,价格便宜,适宜于当作家庭备用药,当突然发生烫伤时,将其敷在烫伤处,能阻止伤情加深扩大和皮肤起泡,并且有效地减缓烫伤的痛苦和灼热感。

名称 溃疡膏

公开(公告)号 1418677

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K35/78 A61P1/14

申请(专利)号 02153097.1

申请日 2002.12.8

申请(专利权)人 王亚平

地址 224400 江苏省阜宁阜城镇城北村汶河居委会

发明(设计)人 王亚平

摘要 一种用于治疗口腔溃疡的溃疡膏,选用大黄、牛黄、冰片、细辛、甘草、乌梅、生石膏、金银花共 9 种中药原料按一定比例采用中药煎膏制作工艺制成,该煎膏使用方便,无毒副作用,疗程短、疗效好。

名称 一种治疗心脑血管疾病的药物组合物及其制备方法

公开(公告)号 1418678

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K35/78 A61P9/10

申请(专利)号 02153312.1

申请日 2002.11.27

申请(专利权)人 于文勇

地址 100101 北京市朝阳区安定门外小营路 11 号 1011、1012 室

发明(设计)人 蔡剑前

专利代理机构 北京太兆天元专利代理有限公司

代理人 张 韬

摘要 本发明公开了一种治疗心脑血管疾病的药物组合物及其制备方法。该药物组合物是由丹参、红花为原料药制成。

名称 一种治疗肝炎的药物组合物及制备方法

公开(公告)号 1418679

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K35/78 A61P1/16 A61P31/12

申请(专利)号 02153441.1

申请日 2002.11.27

申请(专利权)人 张慧芳

地址 100027 北京市朝阳区东三环北路辛 2 号迪阳大厦 10 层 1007A 室

发明(设计)人 张慧芳

摘要 本发明公开了一种治疗肝炎的药物组合物,其特征在于该药物是由下列重量份的原料药制成的:党参 150~450 份、制柴胡 60~180 份、白芍 150~450 份、当归 90~270 份、茯苓 150~450 份、炒白术 60~180 份、炒枳壳 90~270 份、蒲公英 150~450 份、虎杖 120~360 份、夏枯草 150~450 份、丹参 90~270 份、桃仁 30~90 份、鳖甲 15~45 份,还公开了其制备方法。

名称 一种治疗子宫肌瘤的药物组合物及其制备方法

公开(公告)号 1418680

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K35/78 A61P15/00 A61P35/00

申请(专利)号 02153455.1

申请日 2002.11.29

申请(专利权)人 张慧芳

地址 100027 北京市朝阳区东三环北路辛 2 号迪阳大厦 10 层 1007A 室

发明(设计)人 张慧芳

摘要 本发明公开了一种治疗子宫肌瘤的药物组合物,其特征在于该药物组合物是由下列重量份的原料药制成的:白花蛇舌草 105~315 份、仙鹤草 63~189 份、牡丹皮 64~192 份、牡蛎 105~315 份、三棱 32~96 份、莪术 32~96 份、党参 32~96 份、白术 32~96 份、土鳖虫 32~96 份、制香附 64~192 份、吴茱萸 32~96 份,本发明还公开了其制备方法。

名称 一种治疗头痛的药物组合物及其制备方法

公开(公告)号 1418681

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K35/78 A61P25/04 A61P29/00

申请(专利)号 02153456.X

申请日 2002.11.29

申请(专利权)人 张慧芳

地址 100027 北京市朝阳区东三环北路辛 2 号迪阳大厦 10 层 1007A 室

发明(设计)人 张慧芳

摘要 本发明公开了一种治疗头痛的药物组合物,其特征在于该药物组合物是由下列重量份的原料药制成的:土茯苓 180~540 份、天麻 180~350 份、制首乌 135~405 份、当归 90~270 份、防风 90~270 份、全蝎 15~45 份,本发明还公开了其制备方法。

名称 一种治疗胆结石的药物组合物及其制备方法

公开(公告)号 1418682

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K35/78 A61P1/16

申请(专利)号 02153457.8

申请日 2002.11.29

申请(专利权)人 张慧芳

地址 100027 北京市朝阳区东三环北路辛 2 号迪阳大厦 10 层 1007A 室

发明(设计)人 张慧芳

摘要 本发明公开了一种治疗胆结石的药物组合物,其特征在于该药物组合物是由下列重量份的原料药制成的:制柴胡 83~248 份、青皮 83~248 份、黄芩 83~248 份、白芍 83~248 份、大黄 33~99 份、郁金 83~248 份、金钱草 83~248 份、海金沙 83~248 份、鸡内金 83~248 份、茵陈 83~248 份、姜黄 83~248 份、制三棱 55~165 份、威灵仙 83~248 份,本发明还公开了其制备方法。

名称 一种治疗乳腺增生的药物组合物及其制备方法

公开(公告)号 1418683

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K35/78 A61P15/08

申请(专利)号 02153458.6

申请日 2002.11.29

申请(专利权)人 张慧芳

地址 100027 北京市朝阳区东三环北路辛 2 号迪阳大厦 10 层 1007A 室

发明(设计)人 张慧芳

摘要 本发明公开了一种治疗乳腺增生的药物组合物，其特征在于该药物组合物是由下列重量份的原料药制成的：炙柴胡 42~126 份、炒白芍 42~126 份、炙香附 32~96 份、玄参 42~126 份、昆布 53~158 份、瓜蒌 32~96 份、夏枯草 53~158 份、牡蛎 42~126 份、当归 32~96 份、猫爪草 42~126 份、黄芩 32~96 份、丹参 42~126 份、土贝母 21~63 份、山慈菇 11~32 份、全蝎 11~32 份、牡丹皮 42~126 份，本发明还公开了其制备方法。

名称 一种治疗妇科炎症的药物组合物及其制备方法

公开(公告)号 1418684

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K35/78 A61P15/00

申请(专利)号 02153459.4

申请日 2002.11.29

申请(专利权)人 张慧芳

地址 100027 北京市朝阳区东三环北路辛 2 号迪阳大厦 10 层 1007A 室

发明(设计)人 张慧芳

摘要 本发明公开了一种治疗妇科炎症的药物组合物，其特征在于该药物组合物是由下列重量份的原料药制成的：蒲公英 180~540 份、败酱草 180~540 份、薏苡仁 180~540 份、赤芍 144~432 份、苍术 144~432 份、当归 180~540 份、川芎 144~432 份、香附 144~432 份、制延胡索 60~180 份、泽泻 108~324 份、白花蛇舌草 108~324 份，本发明还公开了其制备方法。

名称 一种治疗尖锐湿疣的药物组合物及其制备方法

公开(公告)号 1418685

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K35/78 A61P17/12

申请(专利)号 02153460.8

申请日 2002.11.29

申请(专利权)人 张慧芳

地址 100027 北京市朝阳区东三环北路辛 2 号迪阳大厦 10 层 1007A 室

发明(设计)人 张慧芳

摘要 本发明公开了一种治疗尖锐湿疣的药物组合物，其特征在于该药物组合物是由下列重量份的原料药制成的：苦参 50~150 份、水杨酸 50~150 份、鬼白毒素 2.5~7.5 份、冰片 1~5 份，本发明还公开了其制备方法。

名称 一种治疗前列腺增生的药物组合物及其制备方法

公开(公告)号 1418686

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K35/78 A61P13/08

申请(专利)号 02153461.6

申请日 2002.11.29

申请(专利权)人 张慧芳

地址 100027 北京市朝阳区东三环北路辛 2 号迪阳大厦 10 层 1007A 室

发明(设计)人 张慧芳

摘要 本发明公开了一种治疗前列腺增生的药物组合物，其特征在于该药物组合物是由下列重量份的原料药制成的：黄柏 83~248 份、赤芍 83~248 份、当归 83~248 份、川芎 83~248 份、土茯苓 83~248 份、三棱 50~150 份、泽泻 66~198 份、马齿苋 66~198 份、马鞭草 66~198 份、虎耳草 66~198 份、柴胡 50~150 份、川牛膝 50~150 份、甘草 17~50 份，本发明还公开了其制备方法。

名称 一种治疗咳嗽的药物组合物及其制备方法

公开(公告)号 1418687

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K35/78 A61P11/14

申请(专利)号 02153462.4

申请日 2002.11.29

申请(专利权)人 张慧芳

地址 100027 北京市朝阳区东三环北路辛 2 号迪阳大厦 10 层 1007A 室

发明(设计)人 张慧芳

摘要 本发明公开了一种治疗咳嗽的药物组合物，其特征在于该药物组合物是由下列重量份的原料药制成的：川贝母 5~15 份、枇杷叶 25~75 份、紫菀 25~75 份、麻黄 50~150 份、黄芩 25~75 份、罂粟壳 30~90 份、甘草 25~75 份、薄荷脑 0.15~0.45 份，本发明还公开了其制备方法。

名称 一种治疗感冒咳嗽的药物组合物及其制备方法

公开(公告)号 1418688

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K35/78 A61P11/14

申请(专利)号 02153463.2

申请日 2002.11.29

申请(专利权)人 张慧芳

地址 100027 北京市朝阳区东三环北路辛 2 号迪阳大厦 10 层 1007A 室

发明(设计)人 张慧芳

摘要 本发明公开了一种治疗感冒咳嗽的药物组合物，其特征在于该药物组合物是由下列重量份的原料药制成的：鱼腥草 60~180 份、桔梗 60~180 份、苦杏仁 25~75 份、菊花 50~150 份、桑叶 60~180 份、荆芥 25~75 份、薄荷 30~90 份、芦根 60~180 份、甘草 25~75 份、连翘 60~180 份、紫苏叶 30~90 份，本发明还公开了其制备方法。

名称 一种治疗糖尿病的药物组合物及其制备方法

公开(公告)号 1418689

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K35/78 A61P3/10

申请(专利)号 02153464.0

申请日 2002.11.29

申请(专利权)人 张慧芳

地址 100027 北京市朝阳区东三环北路辛 2 号迪阳大厦 10 层 1007A 室

发明(设计)人 张慧芳

摘要 本发明公开了一种治疗糖尿病的药物组合物，其特征在于该药物组合物是由下列重量份的原料药制成的：太子参 90~270 份、丹参 90~270 份、黄连 27~81 份、黄芪 90~270 份、绞股蓝 90~270 份、山药 90~270 份、苍术 60~180 份、玄参 27~81 份、水蛭 9~27 份、冬葵果 60~180 份、葛根 60~180 份，本发明还公开了其制备方法。

名称 一种灯盏细辛复方药剂及其医药用途

公开(公告)号 1418690

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K35/78 A61P9/10 A61P3/06

申请(专利)号 02153750.X

申请日 2002.12.4

申请(专利权)人 云南生物谷灯盏花药业有限公司

地址 650224 云南省昆明市北郊金殿

发明(设计)人 潘锡平 林艳和

摘要 本发明涉及一种具有治疗和预防多种心脑血管等疾病功效的中药复方药剂。该药剂以灯盏细辛、人参或参须或三七或三七花叶、五味子、麦冬等四味药为原料,经乙醇提取和正丁醇精制,所得提取物按常规方法进一步制成胶囊、片剂、口服液、滴丸或颗粒剂等常见口服剂型,适用于脑梗塞、中风、冠心病、高血脂、血管性痴呆的预防和治疗,具备安全、有效、使用方便和质量可控优点。

名称 改善胃肠功能的保健胶囊及其制备工艺

公开(公告)号 1418691

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K35/78 A61P1/14

申请(专利)号 02153999.5

申请日 2002.12.9

申请(专利权)人 北京健力药业有限公司

地址 100089 北京市海淀区紫竹院路 88 号紫竹花园 D60 3 室

发明(设计)人 赵力

专利代理机构 北京集佳专利商标事务所

代理人 张玉枢

摘要 本发明公开了一种可以改善胃肠功能的保健胶囊,其内部物料由以下比例的原料制备而成:昆布(海带):210~230 份;马齿苋:180~210 份;海藻酸钠:20~25 份;乳酸钙:8~9 份;维生素 B:0.005~0.01 份;牛磺酸:0.1~0.5 份。上述的原料分别经过原料预处理、粉碎、配料混合、装囊、和成品消毒。并保持整个生产过程生产区符合 10 万级的卫生要求。该胶囊具有润肠通便的功能。

名称 滋阴润燥降糖口服液及其制备方法

公开(公告)号 1418692

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K35/78 A61P3/10

申请(专利)号 02155376.9

申请日 2002.12.11

申请(专利权)人 王书轩

地址 833400 新疆维吾尔自治区博乐市健康路得安诊所

发明(设计)人 王书轩

摘要 滋阴润燥降糖口服液及其制备方法,为治疗 II 型糖尿病的纯中医水煎制剂。由黄芪、山药、熟地、生地、葛根、黄精、玄参、枸杞子、黄连、地骨皮、丹参、王不留行、白芍、山萸肉、苍术、菟丝子、淫羊藿、荔枝核、蚕砂等味中药组成。经水煎取液,减压浓缩,装入无菌小瓶密封保存。每瓶煎液重 10 毫升。本发明以清热生津、益气养阴和纠正糖代谢紊乱为基本治则,服用 20 天至 2 个月可使症状减轻,体重增加,精神转好,血糖指标达正常范围直至痊愈。决无抗药性、药物依赖弊端及毒副作用。

名称 胃痛安口服液及其制备方法

公开(公告)号 1418693

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K35/78 A61P1/04

申请(专利)号 02155377.7

申请日 2002.12.11

申请(专利权)人 李哲

地址 528400 广东省中山市南安路 63 号中山市南安门诊部

发明(设计)人 李哲

摘要 胃痛安口服液及其制备方法,系治疗胃、十二指肠溃疡和胃痛的水煎口服液中药制剂。方剂由小叶亚麻藤、丹参、

党参、黄芪、白芍、柴胡、桂枝、延胡索、川楝子、蒲公英、枳实、砂仁、鸡内金、甘草等 14 味中药组成。功能舒肝健脾、和胃理气、活血止痛、收敛生肌、制酸抑菌抗溃疡。与同类中成药相比,本发明具有迅速消除胃胀胃痛、嗝气返酸等症状,可促进病灶愈合,胃肠功能修复,起到标本兼治之疗效。

名称 一种治疗缺血性疾病的中药制剂

公开(公告)号 1418694

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K35/78 A61P7/06

申请(专利)号 02155656.3

申请日 2002.12.13

申请(专利权)人 张百军 马新华

地址 100071 北京市西四环南路 63—5 号

发明(设计)人 马新华 张百军

摘要 本发明公开了一种治疗缺血性疾病的中药制剂,它以中药天龙、地龙、全虫、白花蛇、水蛭、蝉蜕、生黄芪、西红花、汉三七、胆南星、白芥子为原料,根据每味中药的不同特性,按比例配制成膏剂或洗剂。本发明具有祛痰化瘀、行气活血、祛滞通经的作用。药力集中,强力持久。经临床验证,本发明疗效显著,一个疗程治愈率达 96.2%。使用方便,适用于各型缺血性疾病,无痛无创,无毒副作用。本发明配方及制作方法独特,造价低廉,便于运输携带,易于存放。

名称 一种治疗会阴部疾病的中药制剂

公开(公告)号 1418695

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K35/78 A61P9/14

申请(专利)号 02155657.1

申请日 2002.12.13

申请(专利权)人 张百军

地址 100071 北京市西四环南路 63—5 号

发明(设计)人 张百军

摘要 本发明公开了一种治疗会阴部疾病的中药制剂,它以中药蛇床子、地肤子、白癣皮、苦参、地榆、明矾、黄柏、黄连、冰片为原料,根据每味中药的不同特性,按比例配制成胶囊。本发明具有祛风凉血、清热止血、泻火解毒、行气活血、燥湿止痛、除湿止痒、利湿润燥、利水消肿、消毒杀菌的组分组成。量宏力大,取效快捷。经临床验证,本发明疗效显著,一个疗程治愈率达 89.2%。使用方便,适用于各型会阴部疾病,无痛无创,无毒副作用。本发明配方及制作方法独特,造价低廉,便于运输携带,易于存放。

名称 一种治疗颈椎病的中药制剂

公开(公告)号 1418696

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K35/78 A61P19/08 A61P19/02

申请(专利)号 02155658.X

申请日 2002.12.13

申请(专利权)人 马新华 张百军

地址 100071 北京市西四环南路 63—5 号

发明(设计)人 马新华 张百军

摘要 本发明公开了一种治疗颈椎病的中药制剂,它以中药葛根、川芎粉、淫羊藿、枸杞、白芍、五加皮、桂枝、姜黄、蜈蚣、羌活、黄芪、甘草、当归、红花、三七粉、胆星、白芥子为原料,根据每味中药的不同特性,按比例配制成胶囊。本发明具有活血化瘀、养血行血、通经活络、祛风散寒、化痰胜湿、酸甘化阴、解痉止痛、滋补肝肾、强壮筋骨、消炎

发明专利申请公布

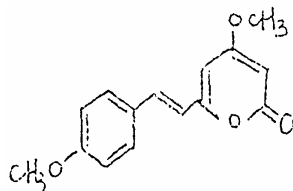
祛肿、扶正祛邪的组分组成。量宏力大，取效快捷。经临床验证，本发明疗效显著，一个疗程治愈率达 89.2%。使用方便，适用于各型颈椎病，无痛无创，无毒副作用。本发明配方及制作方法独特，造价低廉，便于运输携带，易于存放。

名称 治疗三叉神经痛的外敷药酒及其制造方法
公开(公告)号 1418697
公开(公告)日 2003.5.21
分类号 A61K35/78 C12G3/04 A61P25/02
申请(专利)号 02156585.6
申请日 2002.12.17
申请(专利权)人 宋庆芳
地址 300000 天津市南开区西马路西门里罗底铺胡同 32 号
发明(设计)人 宋庆芳
专利代理机构 天津市北洋有限责任专利代理事务所
代理人 江镇华
摘要 本发明公开了一种治疗三叉神经痛的外敷药酒，它按重量百分比包括下列组份：白酒 65%~82%、石血 4.5%~8%、龙立 4.5%~8%、爬岩香 4.5%~8%、铁脚梨 4.5%~8.5%、鸡血藤 0~4.5%、丝藤 0~3%。本发明的优点是：渗透性强、见效快、疗效好、成本低且无毒副作用。它针对病因起效，可消除三叉神经痛的各种症状，作用明显，有效率达 98%。

名称 治疗腰间盘突出突出的外敷药酒及其制造方法
公开(公告)号 1418698
公开(公告)日 2003.5.21
分类号 A61K35/78 C12G3/04 A61P19/08
申请(专利)号 02156587.2
申请日 2002.12.17
申请(专利权)人 宋庆芳
地址 300000 天津市南开区西马路西门里罗底铺胡同 32 号
发明(设计)人 宋庆芳
专利代理机构 天津市北洋有限责任专利代理事务所
代理人 江镇华
摘要 本发明公开了一种治疗腰间盘突出突出的外敷药酒，它按重量百分比包括下列组份：白酒 65%~82%、石血 4.5%~8%、龙立 4.5%~8%、爬岩香 4.5%~8%、铁脚梨 4.5%~8.5%、鸡血藤 0~4.5%、丝藤 0~3%。本发明的优点是：渗透性强、见效快、疗效好成本低且无毒副作用。它针对病因起效，可消除腰间盘突出突出的各种症状，作用明显，有效率达 98%。

名称 治疗失眠的脑灵素卡瓦咀嚼片及其制备方法
公开(公告)号 1418699
公开(公告)日 2003.5.21
分类号 A61K35/78 A61P25/20
申请(专利)号 02156849.9
申请日 2002.12.19
申请(专利权)人 王登之
地址 100039 北京市永定路 26 号 14 号—4—1 号
发明(设计)人 王登之
专利代理机构 北京三高永信专利事务所
代理人 何文彬

摘要 本发明涉及一种治疗失眠的脑灵素卡瓦咀嚼片、及其制备方法，本发明由主药脑灵素卡瓦酯 1. 英文名: Yangonin; 2. 化学名:



卡瓦内酯; 3. 分子式: $C_{15}H_{14}O_4$; 4. 结构式: 见右式和十七种辅料组成，配方和制备方法详见说明书，本发明优点是味美可口、吸收利用好而起效快、不需水服用、对吞服片剂有困难的人(如儿童、老人等)特别适用。本发明产品用于治疗失眠症、抑郁症、焦虑症等精神疾病。

名称 蚂蚁尿糖丸及其加工方法
公开(公告)号 1418700
公开(公告)日 2003.5.21
分类号 A61K35/78 A61P3/10
申请(专利)号 02157912.1
申请日 2002.12.20
申请(专利权)人 满新华
地址 300270 天津市大港区七区增 1 号楼 3 单元 102 室
发明(设计)人 关瑞堂 满新华 关云
专利代理机构 天津德赛律师事务所
代理人 江增俊
摘要 本发明属于中草药，特别是涉及一种蚂蚁尿糖丸及其加工方法。本发明由以下组分组成：人参，蚂蚁，蝉退，黄连，黄精，山芋肉，山药，黄芪，木瓜，生地，三七，蒲黄，木香以及白术，大黄和茯苓。其加工方法是筛选、配料、烘干、粉碎，充分混合后过筛分选、取 100 目以下粉状药材备用，100 目以上药材加水煎煮两次，药液过滤后混合，混合后药液加热浓缩，在浓缩药液中加入粉状药材充分混合制粒，烘干后按量分装。本发明含锌、铬等多种微量元素，配合滋阴补肾、补气生津止渴、抗菌消炎和活血化瘀的组分，对 II 型糖尿病人的治愈率高，而有效率几乎可以达到百分之百。

名称 补肾山松饮及其加工方法
公开(公告)号 1418701
公开(公告)日 2003.5.21
分类号 A61K35/78 A61P1/14
申请(专利)号 02157913.X
申请日 2002.12.20
申请(专利权)人 满新华
地址 300270 天津市大港区七区增 1 号楼 3 单元 102 室
发明(设计)人 关瑞堂 满新华 关云
专利代理机构 天津德赛律师事务所
代理人 江增俊
摘要 本发明的补肾山松饮是由山松、三七、鹿茸、甘松、枸杞、慈丝子、覆盆子、五味子、车前子所组成，其加工方法是筛选、配料、烘干、粉碎，充分混合后过筛分选、取 120 目以下粉状药材备用，120 目以上药材加水煎煮两次，药液过滤后混合，混合后药液加热浓缩，在浓缩药液中加入粉状药材充分混合制粒，烘干后按量分装。本降糖补肾茶利用山松的功效配合其他药效显著的组分，使其对糖尿病、肾病、冠心病、风湿病的主要特征—颜面和下肢浮肿具有治愈率较高和标本兼治的突出优点。

名称 龟灵仙草膏及其制备方法
公开(公告)号 1418702
公开(公告)日 2003.5.21
分类号 A61K35/84 A61K9/06 A61P1/14
申请(专利)号 02152151.4
申请日 2002.12.6
申请(专利权)人 广东益万家食品有限公司
地址 510240 广东省广州市市岗大道昌盛里 32 号之 3
发明(设计)人 林绍文
摘要 一种龟灵仙草膏及其制备方法，是将乌龟、鳖鱼、灵

芝、红枣等滋阴壮阳的中药经现代科学制作，制成具有滋阴、壮阳、补肾、强身健体的功能性保健食品，本发明工艺简单，制作方便，适合乡镇企业及个体户生产实施。

名称 供口服的纳米粒给药系统

公开(公告)号 1418703

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K38/13 A61K9/14 A61P37/06

申请(专利)号 02153918.9

申请日 2002.12.5

申请(专利权)人 华北制药集团有限责任公司

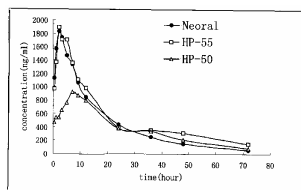
地址 050015 河北省石家庄市和平东路 388 号

发明(设计)人 张强 王学清 戴俊东 周田彦

专利代理机构 北京华科联合专利事务所

代理人 王为

摘要 本发明涉及一种药物剂型和制剂技术，特别是涉及一种供口服的肠溶性纳米粒给药系统，本发明通过纳米技术获得环孢素 A 的肠溶性纳米粒，可以利用纳米粒高度分散的特性，增加与肠道吸收部位的接触；同时，将环孢素 A 分散在肠溶材料的骨架中，当肠溶材料在肠道中溶解的同时，释放出高度分散的环孢素 A 分子。



名称 高微含量 SOD 营养胶囊

公开(公告)号 1418704

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K38/44 A61P39/06 A61P43/00

申请(专利)号 02129956.0

申请日 2002.8.17

优先权 2002.2.1 CN 02102942.3

2002.2.6 CN 02104823.1

2002.2.9 CN 02104837.1

申请(专利权)人 黄明利

地址 570206 海南省海口市椰林路 5 号富虹大厦 208 室

发明(设计)人 黄明利

摘要 本发明是一种可以申报成药或保健品的营养胶囊“高、微含量 SOD 营养胶囊”。它有以下特点：1. 在常温下 SOD 酶活性能保存两年。2. 承袭了 SOD 的所有功能：清除自由基、保护细胞、修复细胞损伤，恢复细胞正常功能，增强对疾病的抵抗力和对外界环境的适应力等。3. 解决了对急需大量补充 SOD 的人群的需要，如重病人。4. 解决了对急需少量补充 SOD 的人群的需要，如儿童。5. 构成了“超氧阴离子自由基高效清除防护体系”，使自由基对人体的危害降到最小。本发明的组合配方特点是：SOD、蓝藻、钙、CAT 的相互组合。

名称 一种营养混合物及其制备方法与应用

公开(公告)号 1418705

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K45/00 A61P3/02 A61M1/28

申请(专利)号 02156689.5

申请日 2002.12.19

申请(专利权)人 刘春杰

地址 100054 北京市丰台区右安门外开阳里 1 区 1 号楼 6 门 502

发明(设计)人 刘春杰

摘要 本发明涉及由腹腔透析法制备的营养混合物或由该营养混合物制备的组合物。营养组份与其从动物制备的体内经腹膜可扩散的营养成分相同。它们可制备适合临床应用营养支持疗法的各种剂型：针剂、冲剂、胶囊、片剂、口服液等，可制备用于临床透析的透析剂，组织培养的培养基，器官移植时需要的保藏剂、灌注剂等。它们可制备成适合人或动物用的营养保健品。制备工艺简单，营养丰富。能大规模应用于医药及保健领域。

名称 皮肤外用剂

公开(公告)号 1419435

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K7/00 A61K7/48

申请(专利)号 01807107.4

申请日 2001.2.19

优先权 2000.2.21 JP 43366/2000

2001.2.9 JP 33212/2001

国际申请 PCT/JP01/01155 2001.2.19

国际公布 W001/60324 日 2001.8.23

申请(专利权)人 彭特法姆股份公司 江崎格力高株式会社

地址 瑞士巴塞尔

发明(设计)人 中山宏基 冈田茂孝 米谷俊 西村隆久

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 含有黑素生成抑制剂的外用皮肤制剂，与常规黑素生成抑制剂不同之处在于其对热和氧化高度稳定，并且不会随时间进行分解或引起色素沉着。所述制剂中含有作为黑素生成抑制剂并且对人酪氨酸酶有优良的抑制活性的氢醌- α -吡喃葡萄糖苷。

名称 对多余毛发的再生有延缓作用的化妆品组合物

公开(公告)号 1419436

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K7/06 A61K7/155

申请(专利)号 01806953.3

申请日 2001.2.12

优先权 2000.3.24 IT MI2000A000628

国际申请 PCT/EP01/01522 2001.2.12

国际公布 W001/72266 英 2001.10.4

申请(专利权)人 因德纳有限公司

地址 意大利米兰

发明(设计)人 F·迪皮耶罗

专利代理机构 北京市中咨律师事务所

代理人 黄革生 林柏楠

摘要 本发明涉及对多余毛发的再生有延缓作用的化妆品组合物，更具体地说，本发明涉及含有来自锯齿棕榈(锯齿榈)和/或南瓜属种子(西葫芦)的脂肪酸和抗雄激素甾醇的化妆品组合物。

名称 用 C16—C20 芳族四氢化前列腺素治疗脱发的组合物和方法

公开(公告)号 1419437

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K7/06 A61K31/557

申请(专利)号 01807351.4

申请日 2001.3.30

优先权 2000.3.31 US 60/193,846

国际申请 PCT/US01/10368 2001.3.30

发明专利申请公布

国际公布 W001/74313 英 2001.10.11

申请(专利权)人 宝洁公司

地址 美国俄亥俄州

发明(设计)人 M·A·德隆 J·M·姆西维尔

专利代理机构 上海专利商标事务所

代理人 徐 迅

摘要 用含前列腺素 F 类似物的组合物治疗哺乳动物脱发的方法。这种组合物可局部施用于皮肤。这种组合物可以制止、逆转脱发并促进毛发生长。

名称 用 2—脱羧基—2—磷酸亚基衍生物治疗脱发的组合物和方法

公开(公告)号 1419438

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K7/06 A61K31/557

申请(专利)号 01807354.9

申请日 2001.3.30

优先权 2000.3.31 US 60/193,845

国际申请 PCT/US01/10369 2001.3.30

国际公布 W001/74314 英 2001.10.11

申请(专利权)人 宝洁公司

地址 美国俄亥俄州

发明(设计)人 M·A·德隆 J·M·姆西维尔

专利代理机构 上海专利商标事务所

代理人 徐 迅

摘要 用含 2—脱羧基—2—磷酸亚基前列腺素类似物的组合物治疗哺乳动物脱发的方法。这种组合物可局部施用于皮肤。这种组合物可以制止、逆转脱发并促进毛发生长。还可用于含 2—脱羧基—2—磷酸亚基前列腺素类似物的组合物降低眼内压和治疗骨病。

名称 用脲基—和羟氨基—前列腺素治疗脱发的组合物和方法

公开(公告)号 1419439

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K7/06

申请(专利)号 01807356.5

申请日 2001.3.30

优先权 2000.3.31 US 60/193,844

国际申请 PCT/US01/10547 2001.3.30

国际公布 W001/74307 英 2001.10.11

申请(专利权)人 宝洁公司

地址 美国俄亥俄州

发明(设计)人 M·A·德隆 J·M·姆西维尔

专利代理机构 上海专利商标事务所

代理人 徐 迅

摘要 用含前列腺素类似物的组合物治疗哺乳动物脱发的方法。这种组合物可局部施用于皮肤。这种组合物可以制止、逆转脱发并促进毛发生长。

名称 具有相邻富润肤剂与贫润肤剂相的个人洗涤块

公开(公告)号 1419440

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K7/50 C11D17/00

申请(专利)号 01807239.9

申请日 2001.2.5

优先权 2000.2.10 US 60/181,515

国际申请 PCT/EP01/01158 2001.2.5

国际公布 W001/58422 英 2001.8.16

申请(专利权)人 荷兰联合利华有限公司

地址 荷兰鹿特丹

发明(设计)人 L·A·科伊勒 A·J·波斯特

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 刘元金 王其灏

摘要 本发明公开一种具有多个清洁材料相的多相清洁块。相邻的相优选具有不同的有益成分浓度,且所有这些相优选各自具有选自合成洗涤剂基、皂基或其混合物的基本类似的清洁基。由于使用一致的清洁基,相与相之间的化学和流变学相容性达到最大,生产期间的产品回收很方便。还公开用挤出和熔融浇铸生产本发明清洁块的方法。

名称 含有作为味道掩蔽剂的离子交换树脂的快速溶解食用膜

公开(公告)号 1419441

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K9/00 A61K9/20

申请(专利)号 01806998.3

申请日 2001.1.23

优先权 2000.3.23 US 09/535,005

国际申请 PCT/US01/02192 2001.1.23

国际公布 W001/70194 英 2001.9.27

申请(专利权)人 沃尼尔·朗伯公司

地址 美国新泽西州

发明(设计)人 W·S·拜斯 N·库尔卡尼

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 唐晓峰

摘要 本发明公开了生理可接受膜,包括食用膜。该膜包括水溶成膜聚合物,例如支链淀粉,和味道掩蔽的药物活性剂,例如右甲吗喃。味道掩蔽剂优选是磺化的聚合物离子交换树脂,其包括用二乙烯基苯交联的聚苯乙烯,例如 AMBERLITE。还公开了制备该膜的方法。

名称 施用药用气雾剂的方法

公开(公告)号 1419442

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K9/12

申请(专利)号 01807196.1

申请日 2001.1.2

优先权 2000.1.25 US 60/177,982

2000.10.30 US 09/702,194

国际申请 PCT/US01/00116 2001.1.2

国际公布 W001/54664 英 2001.8.2

申请(专利权)人 气体药品技术公司

地址 美国新泽西州

发明(设计)人 A·L·阿德杰 S·斯特发诺斯 Y·朱

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 卢新华 杨九昌

摘要 已经发现了在人或动物中治疗能够通过经口或经鼻吸入来治疗的病症的方法。所述方法包括在其中将最大量的所选药物递送到作用位点例如肺中的条件下施用包含所选药物的药用气雾剂。

名称 药物颗粒的连续制备方法

公开(公告)号 1419443

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K9/16

申请(专利)号 01804491.3

申请日 2001.1.24
 优先权 2000.2.4 FR 00/01457
 国际申请 PCT/FR01/00225 2001.1.24
 国际公布 W001/56549 法 2001.8.9
 申请(专利权)人 罗狄亚化学公司
 地址 法国布洛涅—比扬古
 发明(设计)人 斯特凡·马丁—莱特利耶
 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 黄必青
 摘要 本发明涉及将一种或多种药物有效成分制成颗粒的方法,其特征在于,连续输入要制成颗粒的各种成分,通过一个装置把这种混合物制成颗粒,该装置包括一个室和至少一个旋转搅拌臂,并且使用一定有效量的结合剂溶液,直到得到所述颗粒。

名称 托吡酯药物组合物
 公开(公告)号 1419444
 公开(公告)日 2003.5.21
 分类号 A61K9/16 A61K9/28 A61K31/35
 A61K31/70 A61K31/095
 申请(专利)号 99803589.0
 申请日 1999.3.1
 优先权 1998.3.4 US 60/076,770
 国际申请 PCT/US99/04449 1999.3.1
 国际公布 W099/44581 英 1999.9.10
 申请(专利权)人 奥尔托—麦克内尔药品股份有限公司
 地址 美国新泽西州
 发明(设计)人 M·S·塔库尔 P·M·科特沃尔
 专利代理机构 上海专利商标事务所
 代理人 章鸣玉
 摘要 本发明涉及用于治疗癫痫的抗惊厥剂托吡酯的药物组合物。更具体地,本发明提供主要准备用于儿科患者和吞服片剂困难的患者的托吡酯固体剂型。该药物组合物的制备工艺也已述及。

名称 用于提高了储存稳定性的药物制剂的包衣及粘合剂
 公开(公告)号 1419445
 公开(公告)日 2003.5.21
 分类号 A61K9/28
 申请(专利)号 01807190.2
 申请日 2001.2.27
 国际申请 PCT/EP01/02018 2001.2.27
 国际公布 W002/067906 德 2002.9.6
 申请(专利权)人 罗姆两合公司
 地址 德国达姆施塔特
 发明(设计)人 H—U·皮特雷特 C·枚尔 E·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 任宗华
 摘要 本发明涉及用于口服或者皮肤药物剂型的一种包衣及粘合剂的制备方法,该剂型基本上由(a)由游离基聚合而成的C₁—C₄丙烯酸或者甲基丙烯酸酯组成的,进一步可含有具有官能性叔胺基团的(甲基)丙烯酸酯单体的共聚物,所述共聚物以平均粒径1—40 μm的粉末形式使用,(b)3—15%按组分(a)重量计的乳化剂,其HLB值至少为14,和(c)5—50%按组分(a)重量计的C₁₂—C₁₈一元羧酸或C₁₂—C₁₈羟基化合物组成,组分(a)、(b)和(c)互相混合,可加入或者不加入水,适当时可加入一种药理学活性化合物和常用的添加剂,所述包衣和粘合剂从混合物中通过熔化、浇铸、铺展或者喷雾制备得到。本发

明进一步的涉及包衣及粘合剂本身。

名称 缓释制剂及其制法
 公开(公告)号 1419446
 公开(公告)日 2003.5.21
 分类号 A61K9/42 A61K47/38 A61K47/34
 申请(专利)号 01807049.3
 申请日 2001.1.26
 优先权 2000.1.27 JP 18323/2000
 国际申请 PCT/JP01/00502 2001.1.26
 国际公布 W001/54671 日 2001.8.2
 申请(专利权)人 田边制药株式会社
 地址 日本大阪府大阪市
 发明(设计)人 石桥隆 池上谦吾 永尾惠吾 吉野广祐
 专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司
 代理人 庞立志
 摘要 本发明提供由含药物的芯料和包覆该芯料的多层包覆层构成、所述多层包覆层中相邻层含有彼此不同的疏水性有机化合物—水溶性高分子混合物的缓释制剂,并且提供具有相邻层含彼此不同的疏水性有机化合物—水溶性高分子混合物的多层包覆层的缓释制剂的制法,该制法的特征在于将含有疏水性有机化合物—水溶性高分子混合物的溶液喷雾包衣在含药物的芯料上,用含有不同疏水性有机化合物—水溶性高分子混合物的溶液在所得包衣层上继续喷雾包衣,反复进行所述步骤。

名称 具抗HIV活性的联苯酮醛衍生物
 公开(公告)号 1419447
 公开(公告)日 2003.5.21
 分类号 A61K31/12 A61K31/196 A61P31/18
 申请(专利)号 01806956.8
 申请日 2001.3.23
 优先权 2000.3.24 IT MI2000A000629
 国际申请 PCT/EP01/03343 2001.3.23
 国际公布 W001/70216 英 2001.9.27
 申请(专利权)人 尤尼哈特公司
 地址 爱尔兰都柏林
 发明(设计)人 G·陶罗
 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 xenaldial、xenalemine 和 xenalic acid 在治疗 HIV 感染和相关疾病,尤其是 AIDS 中的用途。本发明还涉及组合制剂形式的药物组合物,其包含选自 xenaldial、xenalamine 和 xenalic acid 的化合物以及至少一种选自蛋白酶抑制剂、逆转录酶抑制剂和整合酶抑制剂的抗 HIV 药剂。

名称 治疗剂
 公开(公告)号 1419448
 公开(公告)日 2003.5.21
 分类号 A61K31/12 A61K31/216 A61K31/352
 A61K31/7004 A61P25/00 A61P25/28
 A61P9/10 A61P43/00 A23L1/30
 C07C49/83 C07C49/255 C07C49/84
 C07C49/573 C07C69/12
 申请(专利)号 01807329.8
 申请日 2001.1.26
 优先权 2000.1.27 JP 19208/2000
 2000.1.27 JP 19331/2000
 2000.8.24 JP 254683/2000

2000.10.6 JP 308519/2000

国际申请 PCT/JP01/00513 2001.1.26

国际公布 W001/54682 日 2001.8.2

申请(专利权)人 宝生物工程株式会社

地址 日本大津市

发明(设计)人 大野木宏 白发正宏 小林英二 李拖平

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 曹雯 孟凡宏

摘要 本发明提供含有具有神经生长因子产生增强活性的特定化合物或其盐作为有效成分的必需增强神经生长因子产生的疾病的治疗剂或预防剂、神经生长因子产生增强剂、神经生长因子产生增强用食品、饮料或饲料;将上述化合物或其盐给予哺乳动物的神经生长因子产生的增强方法;以及上述化合物或其盐在制备必需增强神经生长因子产生的疾病的治疗剂或预防剂、神经生长因子产生增强剂或者神经生长因子产生增强用食品、饮料或饲料中的用途。另外,还提供具有神经生长因子产生增强活性的新型化合物。

名称 释放控制型口服制剂

公开(公告)号 1419449

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K31/40 A61K9/14 A61K47/12

A61K47/44 A61K47/38

申请(专利)号 01806966.5

申请日 2001.3.19

优先权 2000.3.21 JP 078692/2000

国际申请 PCT/JP01/02143 2001.3.19

国际公布 W001/70221 日 2001.9.27

申请(专利权)人 日本新药株式会社

地址 日本京都府

发明(设计)人 案浦浩幸 赤田贤哉 泉正悟

专利代理机构 上海专利商标事务所

代理人 沙永生

摘要 本发明的目的是提供以药物 2-氨基-3-氰基-5-(2-氟苯基)-4-甲基吡咯为活性的医药制剂,通过控制该药物在体内的释放速度和减少该药物的服用次数,能提高服用该药物的患者的 QOL 和顺应性等,还能避免该药物的血浆中浓度上升到必需值以上,本发明涉及以 2-氨基-3-氰基-5-(2-氟苯基)-4-甲基吡咯为活性的释放控制型口服制剂。

名称 抗微生物药物的硝酸盐

公开(公告)号 1419450

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K31/43 A61P31/10

申请(专利)号 01807154.6

申请日 2001.1.16

优先权 2000.1.26 IT MI2000A000092

国际申请 PCT/EP01/00430 2001.1.16

国际公布 W001/54691 英 2001.8.2

申请(专利权)人 尼科克斯公司

地址 法国瓦尔邦尼

发明(设计)人 P·德尔索尔达托 F·贝内迪尼

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 钟守期 刘冬

摘要 抗微生物药物的硝酸盐用于制备抗微生物药物,具体为抗病毒、抗真菌和抗菌药物。

名称 新型吗斯酮胺口服缓释制剂

公开(公告)号 1419451

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K31/535 A61K9/20

申请(专利)号 01805259.2

申请日 2001.2.22

优先权 2000.2.24 FR 00/02307

国际申请 PCT/EP01/02055 2001.2.22

国际公布 W001/62256 法 2001.8.30

申请(专利权)人 斯勒博医药品有限公司

地址 爱尔兰戈尔韦

发明(设计)人 约瑟夫-米歇尔·盖齐

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 本发明涉及一种新型吗斯酮胺口服缓释制剂,用于治疗各种类型的心绞痛(劳力型、痉挛型、混合型)。本发明的新制剂含有治疗有效量的吗斯酮胺或其一种活性代谢物,其在体外的溶解率(用欧洲药典第三版(或 USP XXIV)所述的方法,用分光光度法在 286 或 311nm 测量,50rpm,500ml 0.1N HCl 介质,37℃)为:15-25%的吗斯酮胺 1 小时后释放;20-35%的吗斯酮胺 2 小时后释放;50-65%的吗斯酮胺 6 小时后释放;75-95%的吗斯酮胺 12 小时后释放;>85%的吗斯酮胺 18 小时后释放;>90%的吗斯酮胺 24 小时后释放。所得的体内的吗斯酮胺血浆峰值出现在服用所述剂型后 2.5-5 小时,更适宜的在 3-4 小时,其值是 25-40ng/ml 血浆。用途:治疗领域。

名称 协同治疗癌症的方法和组合物

公开(公告)号 1419452

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K31/5513 A61P35/00

申请(专利)号 01807162.7

申请日 2001.3.22

优先权 2000.3.27 US 60/192,278

国际申请 PCT/US01/09193 2001.3.22

国际公布 W001/72721 英 2001.10.4

申请(专利权)人 布里斯托尔-迈尔斯斯奎布公司

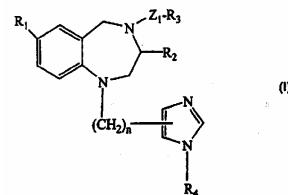
地址 美国新泽西州

发明(设计)人 F·Y·李

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 姜建成

摘要 本发明提供一种治疗癌症的协同方法,包括给予哺乳动物协同治疗有效量的以下物质:(1)至少一种选自细胞毒性剂和细胞抑制剂的药物,和(2)下式(I)化合物或其药学上可接受的盐。本发明进一步提供一种协同治疗癌症的药用组合物,其包括至少一种选自抗增殖细胞毒性剂和抗增殖细胞抑制剂的药物、式(I)化合物以及药学上可接受的载体。



名称 药物凝胶组合物

公开(公告)号 1419453

公开(公告)日 2003.5.21

分类号 A61K33/06 A61K33/08 A61K33/10

A61P1/00 A61P17/00

申请(专利)号 01807224.0

申请日 2001.3.26

优先权 2000.3.27 AU PQ6476

国际申请 PCT/AU01/00331 2001.3.26

国际公布 W001/72310 英 2001.10.4
申请(专利权)人 奇尔特恩药物有限公司
地址 澳大利亚新南威尔士
发明(设计)人 R·A·史密斯
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 本发明涉及用于局部治疗烧伤、割伤、创伤、擦伤等的改良药物组合物,以及治疗受损体表如皮肤的方法。

名称 应用乳酸细菌治疗腹膜炎
公开(公告)号 1419454
公开(公告)日 2003.5.21
分类号 A61K35/74 A23L1/29 A61P31/00
申请(专利)号 01807119.8
申请日 2001.3.22
优先权 2000.3.24 EP 00106441.9
国际申请 PCT/EP01/03271 2001.3.22
国际公布 W001/70246 英 2001.9.27
申请(专利权)人 雀巢制品公司
地址 瑞士沃韦

发明(设计)人 E·施夫林 C·古尔纳 G·索里尔诺
专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司
代理人 张广育 刘 玥
摘要 本发明涉及应用能够与肠道粘膜粘附并主要在其上定植的乳酸细菌治疗与腹膜炎相关的疾病。特别是,本发明涉及应用这样的乳酸细菌治疗由于肝硬化导致的腹膜炎。

名称 担子菌亚门和五加科提取物的生理活性组合物
公开(公告)号 1419455
公开(公告)日 2003.5.21
分类号 A61K35/84 A61P35/00 A61P3/10
//(A61K35/84,35:78)
申请(专利)号 01807160.0
申请日 2001.1.31
优先权 2000.1.31 JP 22724/2000
国际申请 PCT/JP01/00650 2001.1.31
国际公布 W001/56589 英 2001.8.9
申请(专利权)人 五井野正
地址 日本长野县
发明(设计)人 五井野正
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 公开了可以包含属于担子菌亚门多孔菌科的担子菌亚门的一种或多种类型的有效成分和属于五加科植物的根的有效成分的组合物。这类组合物已经显示出降血糖效应和抗肿瘤活性。更优选所述担子菌亚门可以是灵芝和/或采绒革盖菌,而所述属于五加科的植物可以是药用人参,例如人参和/或竹节参。最好是,所述组合物的水溶液的氧化还原电位低于约 1230mV,更优选低于约 900mV,最优选低于约 330mV。也公开了制备这类组合物的方法,可以包括上述组分的热水提取。此外,也公开了治疗患者的方法,包括给予治疗有效量的一种或多种本发明组合物。

名称 用于 HIV 预防或治疗性免疫的疫苗
公开(公告)号 1419456
公开(公告)日 2003.5.21
分类号 A61K39/21 A61K31/70 A61K47/00
C12N15/49 C12N15/62 C07K14/16
C07K19/00

申请(专利)号 01807156.2
申请日 2001.1.29
优先权 2000.1.31 GB 0002200.4
2000.4.14 GB 0009336.9
2000.6.6 GB 0013806.5
2000.6.28 WO PCT/EP00/05998

国际申请 PCT/EP01/00944 2001.1.29
国际公布 W001/54719 英 2001.8.2
申请(专利权)人 史密丝克莱恩比彻姆生物有限公司
地址 比利时里克森萨特
发明(设计)人 G·沃斯
专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司
代理人 徐雁漪

摘要 本发明提供: a) HIV Tat 蛋白或多核苷酸;或 b) HIV Nef 蛋白或多核苷酸;或 c) 与 HIV Nef 蛋白或多核苷酸连接的 HIV Tat 蛋白或多核苷酸(Nef-Tat); 和 HIV gp120 蛋白或多核苷酸在生产人类 HIV 预防或治疗性免疫疫苗中的应用。

名称 抑菌除异味的口腔清洁用品
公开(公告)号 1419903
公开(公告)日 2003.5.28
分类号 A61K7/26
申请(专利)号 01131805.8
申请日 2001.11.20
申请(专利权)人 孙喜灵
地址 264005 山东省烟台市烟台大学人事处孙砚博转孙喜灵收

发明(设计)人 郑秋生
专利代理机构 兰州振华专利代理有限责任公司
代理人 张 晋
摘要 本发明公开一种用食用香料、调味剂和辅料及苦菜粉或苦菜汁等组成的,类似于含片,或者口胶,或者漱口液,或者是口腔喷雾剂等的具有抑菌和去除口腔异味的口腔用清洁用品。

名称 纳米美容护肤液及其制备方法
公开(公告)号 1419904
公开(公告)日 2003.5.28
分类号 A61K7/48
申请(专利)号 01129074.9
申请日 2001.11.16
申请(专利权)人 成都思摩纳米技术有限公司

地址 611731 四川省成都市市西郊犀浦
发明(设计)人 朱 斌 朱颀安 章丽云 傅黄浦
摘要 本发明是纳米美容护肤液及其制备方法。首先是根据设定的功能选定原料与药物(中药和合成药),选择合适的溶剂将难溶于水的原料和药物制成非水溶液以及易溶于水的制成水溶液。添加合适的表面活性剂和助剂到非水溶液或水溶液中,最后在搅拌和超声震动的共同作用下,将非水溶液缓慢滴加到水溶液中,采用合适的方法将非水溶剂分离出去,并经一定时间存放即制成纳米美容护肤液,具有更好的美容效果。

名称 一种中药面膜
公开(公告)号 1419905
公开(公告)日 2003.5.28
分类号 A61K7/48
申请(专利)号 01134870.4
申请日 2001.11.16

申请(专利权)人 尚悦杰

地址 130061 吉林省长春市建政路 15—8 号 19A

发明(设计)人 尚悦杰 尚悦丽

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 本发明是一种中药面膜,其特点是将人参、当归粉碎成粉末,然后与珍珠粉、香料混合即可,使用时将其用水调成糊状,均匀地涂抹在面部,40 分钟后取下,用清水洁面。本发明的产品以营养为主,适用于中干性皮肤和过敏皮肤,药性温和,无刺激性,无依赖性,无任何副作用,不红、不肿、不脱皮,易于被患者接受。

名称 一种祛斑营养液

公开(公告)号 1419906

公开(公告)日 2003.5.28

分类号 A61K7/48

申请(专利)号 01134871.2

申请日 2001.11.16

申请(专利权)人 尚悦杰

地址 130061 吉林省长春市建政路 15—8 号 19A

发明(设计)人 尚悦杰 尚悦丽

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 本发明是一种祛斑营养液,其特点是将液体人参精中加入甘油、维生素 E、维生素 C、透明质酸,蒸馏水混匀即得到所需的产品。本发明的产品即可以治雀斑,又可以保养皮肤,治疗后的皮肤白晰,富有光泽,疗效持久,无任何毒副作用。

名称 纯天然植物美颜护肤面膜

公开(公告)号 1419907

公开(公告)日 2003.5.28

分类号 A61K7/48

申请(专利)号 01135113.6

申请日 2001.11.19

申请(专利权)人 彭文琪

地址 255000 山东省淄博市张店区共青团东路南一巷一号楼一号

发明(设计)人 彭文琪

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 纯天然植物美颜护肤面膜,以重量百分数计,由以下原料制成:桃树胶 20%、杏花 15%、菊花 8%、竹叶 8%、桑叶 7%、枇杷叶 7%、当归 11%、白术 8%、白芷 8%、白芨 8%。利用所述原料进行清洗、干燥、研末、过 100 目细筛、灭菌、包装制成。使用本发明的方法,是将本发明产品用水调成膏状。

名称 治疗哮喘的盐酸克仑特罗口腔崩解片及其制备方法

公开(公告)号 1419908

公开(公告)日 2003.5.28

分类号 A61K31/136 A61K9/22 A61P11/06

申请(专利)号 02156850.2

申请日 2002.12.19

申请(专利权)人 王登之

地址 100039 北京市永定路 26 号 14 号—4—1 号

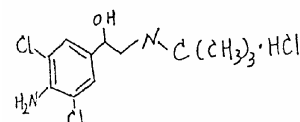
发明(设计)人 侯鹏 王登之 余美荣 邓正阳

专利代理机构 北京三高永信专利事务所

代理人 何文彬

摘要 本发明涉及一种治疗哮喘的盐酸克仑特罗口腔崩解片及其制备方法,本发明产品由主药盐酸克仑特罗 a、英文:Clenbuterol

Hydrochloride; b、化学名:1-[4-氨基-3,5-二氯苯基]-2-叔丁氨基乙醇盐酸盐; c、结构式: d、分子式: $C_{12}H_{18}N_2O \cdot HCl$ 和五种辅料或八种辅料,用二种方法制得,具体配方和方法详见说明书,本发明的优点是不需用水送服,服用方便,在口腔内遇到唾液就能够迅速溶解,给一些吞服功能不好、婴幼儿及儿童、取水不便的患者提供了便利,具有广阔的市场前景,是一种口腔崩解片。本发明用于防治急慢性支气管炎、肺炎及肺结核的咳嗽及祛痰、支气管哮喘以及哮喘型慢性支气管炎、肺气肿等呼吸系统疾病所致的支气管痉挛。



名称 治疗炎症及疼痛的双氯芬酸口腔崩解片及其制备方法

公开(公告)号 1419909

公开(公告)日 2003.5.28

分类号 A61K31/196 A61P29/00

申请(专利)号 02156842.1

申请日 2002.12.19

申请(专利权)人 王登之

地址 100039 北京市永定路 26 号 14 号—4—1 号

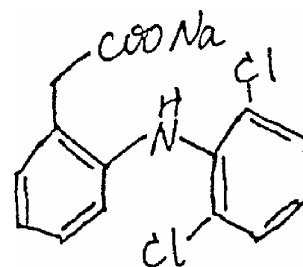
发明(设计)人 王登之 侯鹏 余美荣 徐德海

专利代理机构 北京三高永信专利事务所

代理人 何文彬

摘要 本发明涉及治疗炎症及疼痛的双氯芬酸口腔崩解片及其制备方法,它是由主药:双氯芬酸 a、英文:Diclofenac; b、化学名:[邻-(2,6-二氯苯胺)]苯乙酸

钠; c、结构式: d、分子式: $C_{14}H_{10}Cl_2NO_2Na$ 和六种辅料或八种辅料用二种方法制得,具体配方和方法详见说明书,本发明的优点:不需用水送服,服用方便,作用迅速,在口腔内遇到唾液就能够迅速溶解,给一些吞服功能不好、婴幼儿及儿童、取水不便的患者提供了便利,具有广阔的市场前景,本发明是一种口腔速溶片。本发明产品用于治疗急慢性风湿性关节炎、肩周炎、创伤后的疼痛与炎症等。



名称 治疗过敏的氯苯那敏口腔崩解片及其制备方法

公开(公告)号 1419910

公开(公告)日 2003.5.28

分类号 A61K31/4402 A61P37/08

申请(专利)号 02156844.8

申请日 2002.12.19

申请(专利权)人 王登之

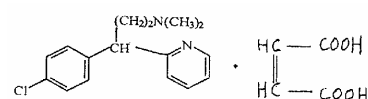
地址 100039 北京市永定路 26 号 14 号—4—1 号

发明(设计)人 侯鹏 王登之 余美荣 邓正阳

专利代理机构 北京三高永信专利事务所

代理人 何文彬

摘要 本发明涉及过敏的氯苯那敏口腔崩解片及其制备方法,它是由主药:



氯苯那敏 a、英文: Chlorphenamine; b、化学名: N, N-ER 二甲基-γ-(4-氯苯基)-2-吡啶丙胺顺丁烯二酸盐; c、结构式: d、分子式: $C_{20}H_{19}N_2Cl \cdot C_4H_4O_4$ 和五种辅料或八种辅料用二种方法制得, 具体配方和方法详见说明书, 本发明的优点: 不需用水送服, 服用方便, 在口腔内遇到唾液就能够迅速溶解, 给一些吞服功能不好、婴幼儿及儿童、取水不便的患者提供了便利, 具有广阔的市场前景。本发明是一种口腔崩解片。本发明产品治疗过敏性鼻炎、皮肤黏膜的过敏等。

名称 蔗糖酯—C#—[20—28]醇制剂

公开(公告)号 1419911

公开(公告)日 2003. 5. 28

分类号 A61K31/445 A61K31/7024 A61P17/00
A61P29/00

申请(专利)号 02123363. 2

申请日 1994. 9. 2

优先权 1993. 12. 13 US 08/166523

申请(专利权)人 阿文尼尔药品公司

地址 美国加利福尼亚州

发明(设计)人 D·H·卡兹 M·H·卡利尔

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 钟守期

摘要 本发明涉及蔗糖酯—C₂₀₋₂₈醇制剂, 公开了一种稳定的, 有效的治疗乳剂, 其中主要治疗化合物是一种或多种 C-20 到 C-28 长链脂肪醇, 例如正-二十二烷醇, 还含有蔗糖可脂酸酯, 蔗糖硬脂酸酯和蔗糖二硬脂酸酯, 或它们的混合物。

名称 木犀草素, 洋芹素—7—O—β—D 葡萄糖甙的用途及相关药物

公开(公告)号 1419912

公开(公告)日 2003. 5. 28

分类号 A61K31/7048 A61P3/06 A61P3/04
A61P39/06 A61P43/00

申请(专利)号 01131799. X

申请日 2001. 11. 17

申请(专利权)人 郑秋生

地址 264005 山东省烟台市烟台大学人事处孙砚博转郑秋生收

发明(设计)人 郑秋生

专利代理机构 兰州振华专利代理有限公司

代理人 张晋

摘要 本发明公开木犀草素-7-O-β-D 葡萄糖甙和洋芹素-7-O-β-D 葡萄糖甙的新用途, 以及用木犀草素-7-O-β-D 葡萄糖甙和洋芹素-7-O-β-D 葡萄糖甙复方制备的相关药物。

名称 治疗感染的琥乙红霉素口腔崩解片及其制备方法

公开(公告)号 1419913

公开(公告)日 2003. 5. 28

分类号 A61K31/7048 A61K9/20 A61P31/04
申请(专利)号 02156843. X

申请日 2002. 12. 19

申请(专利权)人 王登之

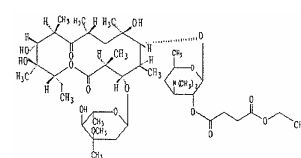
地址 100039 北京市永定路 26 号 14 号—4—1 号

发明(设计)人 侯鹏 王登之

专利代理机构 北京三高永信专利事务所

代理人 何文彬

摘要 本发明涉及一种治疗感染的琥乙红霉素口腔崩解片及其制备方法, 本发明由主药琥乙红霉素 a、英文: Erythromycin Ethylsuccinate; b、化学名: 琥珀酸红霉素 c、结构式: d、分子式: $C_{43}H_{75}NO_{16}$ 和五种辅料或八种辅料用二种方法制得, 具体配方和方法详见说明书, 本发明的优点: 不需用水送服, 服用方便, 在口腔内遇到唾液就能够迅速溶解, 给一些吞服功能不好、婴幼儿及儿童、取水不便的患者提供了便利, 具有广阔的市场前景。本发明产品是近年来国外医药市场上出现的一种新型西药口服固体制剂, 也是口腔速溶片, 本发明产品用于治疗急性扁桃体炎、急性咽炎、鼻窦炎、肺炎、百日咳、风湿热复发等疾病。



名称 一种缓泻的药物

公开(公告)号 1419914

公开(公告)日 2003. 5. 28

分类号 A61K31/717 A61P1/10

申请(专利)号 01133463. 0

申请日 2001. 11. 19

申请(专利权)人 檀德宏

地址 110024 辽宁省沈阳市铁西区重工南街 108—1 号 233

发明(设计)人 檀德宏 韩俊雁

专利代理机构 沈阳亚泰专利事务所

代理人 史旭泰

摘要 一种缓泻的药物是涉及采用纤维素类高吸水树脂与其药上可接受的添加剂等, 制成缓泻剂, 用于预防和治疗人与动物便秘。本发明采用粉末状的纤维素型高吸水树脂, 加入药上允许使用的添加剂, 制成口服液, 或者以固体形式, 加入药上允许使用的添加剂, 在使用时用水稀释成溶液使用。

名称 一种治疗牛皮癣的外涂药液

公开(公告)号 1419915

公开(公告)日 2003. 5. 28

分类号 A61K35/64 A61P17/06

申请(专利)号 02156214. 8

申请日 2002. 12. 12

申请(专利权)人 彭俊卿

地址 052160 河北省藁城市常安镇南朋村

发明(设计)人 彭俊卿

专利代理机构 石家庄新世纪专利事务有限公司

代理人 董金国

摘要 本发明涉及一种治疗牛皮癣的外涂药液, 它是用以下方法制成的中药制药配方: 蝎子 1~20 条, 蜈蚣 1~15 条, 斑蝥 5~200 克, 蟑螂 5~150 克, 用 50 度以上白酒 0.5~5 公斤浸泡 7 天后制成的药液。本发明的优点是: 治疗牛皮癣疗效显著, 杀菌力强, 见效快, 疗程短, 安全, 无副作用, 可根治, 不复发。

名称 清心透毒颗粒的配方及制备工艺

公开(公告)号 1419916

公开(公告)日 2003. 5. 28

分类号 A61K35/78 A61P31/12

申请(专利)号 01129930. 4

申请日 2001. 11. 15

申请(专利权)人 深圳亿胜医药科技发展有限公司

地址 518057 广东省深圳市高新技术产业园区高新南一

道中国科技开发院办公楼二

发明(设计)人 何 勤 黄礼杰

专利代理机构 深圳市千纳专利代理有限公司

代理人 胡 坚

摘要 一种清热透毒颗粒的配方及制备工艺,涉及以中药材为原料,主治病毒性心肌炎的中成药相关技术,本发明的配方重量组份为:黄芪 7-25%,玄参 7-25%,紫花地丁 6-17%,丹参 6-17%,红花 6-17%,五味子 6-17%,成粒辅料 5-25%。其制备工艺为:玄参、丹参、五味子粉碎,70%乙醇提取两次,得浓缩液 A;黄芪、紫花地丁、红花粉碎,与上述药渣合工,水提两次,浓缩后得浓缩液 B,合并 A、B,继续浓缩后得稠膏,并加入乳糖及糊精制粒,干燥得成品。本清热透毒颗粒,对病毒性心肌炎有着特殊的疗效,服用方便,价格低廉,无副作用。

名称 治疗慢性肾炎的通脉口服液及其制备方法

公开(公告)号 1419917

公开(公告)日 2003.5.28

分类号 A61K35/78 A61P13/12

申请(专利)号 01129938.X

申请日 2001.11.21

申请(专利权)人 广州中医药大学第二临床医学院

地址 510600 广东省广州市大德路 111 号

发明(设计)人 杨霓芝

专利代理机构 广州科粤专利代理有限责任公司

代理人 李继兰

摘要 本发明涉及一种治疗慢性肾炎的中药口服液及制法。慢性肾炎是一种常见病,病程长,迁延不愈,属难治之症。本发明根据中医理论认为慢性肾炎多属气虚血瘀型,据此研究出通脉口服液,并经临床与实践研究,证明对治疗慢性肾炎气虚血瘀型患者总有效率达 93.75%,在推广至广西、云南、港澳等地效果满意。

名称 用作慢性肾衰维持性血透的中药透析液及其制备方法

公开(公告)号 1419918

公开(公告)日 2003.5.28

分类号 A61K35/78 A61M1/14 A61P13/12

申请(专利)号 01129939.8

申请日 2001.11.21

申请(专利权)人 广州中医药大学第二临床医学院

地址 510600 广东省广州市大德路 111 号

发明(设计)人 杨霓芝 吕玉波 林启展 包 崑

专利代理机构 广州科粤专利代理有限责任公司

代理人 李继兰

摘要 本发明涉及一种用作血液透析液的中药及其制备方法。自血液透析技术应用于临床以来,维持性血液透析人的逐年增加,提高血透病人的存活率和生活质量已成为当今尤其是对终末期肾病研究的重要课题,本发明提供一种中药透析液,该透析液给药方便、平稳、无容量超载之虑,易被病人接受,经临床试验已取得满意结果。

名称 治疗痤疮酒渣鼻的药物“痤疮酒渣鼻水粉剂”、“痤疮酒渣鼻胶囊”

公开(公告)号 1419919

公开(公告)日 2003.5.28

分类号 A61K35/78 A61K33/30 A61K31/65
A61P17/10

申请(专利)号 01130485.5

申请日 2001.11.21

申请(专利权)人 韩志峰

地址 075735 河北省蔚县吉家庄镇三村

发明(设计)人 韩志峰

摘要 是治疗痤疮和酒渣鼻非常理想的药物,痤疮酒渣鼻是两种比较顽固的皮肤病,目前还没有一种特殊办法把它治愈,针对痤疮和酒渣鼻的病因,用痤疮酒渣鼻外用水粉剂和内服胶囊可以有效的抑制分泌,消炎收敛,杀虫,杀菌,清除毛囊的炎症反应,脱脂,剥脱,毛囊口扩张使皮脂排出,同时参与脂肪代谢,外用内服合用更能增强疗效,使疾病早日痊愈。

名称 治疗扁平疣的药物

公开(公告)号 1419920

公开(公告)日 2003.5.28

分类号 A61K35/78 A61P17/12

申请(专利)号 01130497.9

申请日 2001.11.21

申请(专利权)人 韩志峰

地址 075735 河北省蔚县吉家庄镇三村

发明(设计)人 韩志峰

摘要 扁平疣是由病毒引起的,常发生在青年人面部的一种皮肤病,本发明专利针对病因用纯中药内服和外用相结合,外用杀菌杀病毒,抑制皮肤分泌,使角质松软解离脱落。去肌表血燥血瘀,抗内里病毒,解毒除湿却斑。获得了独特的疗效,能够近期治愈,不复发。处方严谨,功效独特。一月为一个疗程,一般一个疗程治愈,无毒付作用,确属治疗扁平疣一大贡献。现申报专利,服务于社会,造福于人类。

名称 一种治疗糖尿病用的中药胶囊

公开(公告)号 1419921

公开(公告)日 2003.5.28

分类号 A61K35/78 A61P3/10

申请(专利)号 01133464.9

申请日 2001.11.19

申请(专利权)人 鞍山市汤岗子医院

地址 114048 辽宁省鞍山市汤岗子镇温泉街 1 号鞍山市汤岗子医院

发明(设计)人 肖 振 刘 刚

摘要 本发明涉及一种治疗糖尿病用的中药胶囊。药物成分为党参、沙参、杜仲、生地、丹参、桑蛸、天花粉、麦冬和山药,中药细粉颗粒为 130 目左右。可达到平稳降糖、改善糖尿病症状的作用,服用方便,制取工艺简单、成本低。

名称 治疗腰椎管狭窄症的药物

公开(公告)号 1419922

公开(公告)日 2003.5.28

分类号 A61K35/78 A61P19/10

申请(专利)号 01133681.1

申请日 2001.11.16

申请(专利权)人 武汉金元科技有限公司

地址 430015 湖北省武汉市江岸区永清路 5 号

发明(设计)人 黎铜笙

专利代理机构 武汉科宏专利事务所

代理人 王敏锋

摘要 一种治疗腰椎管狭窄症的药物,其特征就在于其组份重量百分比为:生黄芪 5-7 当归 4-8 丹参 5-7 杜仲 4-7 赤芍 4-7 地龙 3-7 苏木 3-7 枸杞 8-12 鹿角胶 8-10 蜂房 7-9 蜈蚣 1-5 山萸肉 7-13 玄参余数。此药物的优点是调

节瘀阻督脉之实及肾精亏损之虚的双相功效，还可以提高局部微循环的灌注量，增加红细胞表面负电荷的密度，有利于改善椎管狭窄的局部缺血缺氧的状态，改善椎管水肿、瘀血的病理变化，从而治愈和缓解病人痛苦。

名称 提神醒脑液及其制备
公开(公告)号 1419923
公开(公告)日 2003.5.28
分类号 A61K35/78 A61P43/00
申请(专利)号 01134876.3
申请日 2001.11.19
申请(专利权)人 王润田
地址 300182 天津市河东区娄庄子永新胡同 21 号
发明(设计)人 王润田
专利代理机构 天津市才智有限责任专利代理事务所
代理人 胡凤梧

摘要 本发明公开了一种提神醒脑液及其制备方法。主要是由中草药石菖蒲，佩兰草，麝香草和白芷组成，将中草药石菖蒲，佩兰草，麝香草和白芷经过焙制烘干，研磨成 15 目粉末，加入医用酒精密封浸泡，然后去渣，过滤，分装密封设备。当使用时，打开密封盖，中草药有效成分和酒精挥发，被人们吸入，帮助提神醒脑，使人们精力充沛地投入工作学习中，提高工作效率。本发明适用于汽车，火车，轮胎，飞机的驾驶员在驾驶室内使用，还适用于办公室，教室等场所。

名称 一种抗肿瘤中成药
公开(公告)号 1419924
公开(公告)日 2003.5.28
分类号 A61K35/78 A61P35/00
申请(专利)号 01135028.8
申请日 2001.11.15
申请(专利权)人 何玉楼
地址 050061 河北省石家庄市郊区赵陵铺乡肖家营村
发明(设计)人 何玉楼
摘要 一种抗肿瘤中成药，采用白花蛇舌草、蒲公英、半枝莲甘草、红枣泥、蜂蜜、蜂胶、绿花树皮的中草药配置，其特征在于，白花蛇舌草 2 份、蒲公英 2 份、半枝莲 2 份、甘草 2 份、红枣泥 2 份、蜂蜜 1 份、蜂胶 1 份、绿花树皮 8 份，粉碎制丸而成。临床证明，本发明中成药对治疗全身多种肿瘤疾病都有不同凡响的疗效。

名称 强身飞步酒和固本还原酒及其制造方法
公开(公告)号 1419925
公开(公告)日 2003.5.28
分类号 A61K35/78 A61P1/14
申请(专利)号 01135066.0
申请日 2001.11.19
申请(专利权)人 孙淳娥
地址 265100 山东省海阳市嵩山西街 2 号楼 112 号
发明(设计)人 孙淳娥
摘要 强身飞步酒及其制造方法，属药酒，其特点是以优质中药白术土炒 18-20g 白茯苓去皮 20-25g 人参去芦 18-20g 当归去尾酒洗 18-20g 川椒 15-20g 肉苁蓉酒洗焙干 18-20g 枸杞子 30-35g 砂仁未晚用 20-35g 干姜 30-40g 陈皮 40-60g 川芎 40-60g 独活 30-40g 麻黄 30-50g 五加皮 18-20g 牛夕去芦 18-20g 厚朴 28-35g 何首乌米渣水浸用竹刀刮去皮 35-45g 草乌制 30-35g 生地黄酒洗阴干炒 20-30g 白芍酒泡炒 25-35g 熟地黄酒蒸 35-55g 羌活蜜制 35-55g 宫桂酒蒸炒

35-55g 半夏姜汁泡酒炒 35-55g 天门冬去心酒炒 35-55g 麦门冬去心酒炒 25-55g 苍术米渣水泡制酒炒 30-40g 经包装加酒密封、蒸煮、埋土、过滤、分装而成。

名称 胆汁返流性胃炎药
公开(公告)号 1419926
公开(公告)日 2003.5.28
分类号 A61K35/78 A61P1/04
申请(专利)号 01135899.8
申请日 2001.11.15
申请(专利权)人 王水明
地址 363000 福建省漳州市 175 医院集资楼东 202 室
发明(设计)人 王水明
摘要 胆汁返流性胃炎药，涉及胃炎治疗用药，其特征在于配方是柴胡 6-10 克、黄芩 6-10 克、旋复花 6-10 克、砂仁 6-10 克、半夏 6-10 克、木香 6-10 克、茯苓 5-15 克、陈皮 6-15 克、瓦楞子 10-50 克、甘草 6-10 克、生姜 5-15 克、党参 5-15 克，水煎成药，它能起到降逆、泄胆、和胃的效果。

名称 中医药辨证治疗肾炎、肾病综合症的系列方案及中药制剂
公开(公告)号 1419927
公开(公告)日 2003.5.28
分类号 A61K35/78 A61P13/12
申请(专利)号 01139512.5
申请日 2001.11.18
申请(专利权)人 孙燕明
地址 071800 河北省雄县大营乡北大阳村
发明(设计)人 孙克良
摘要 本发明公开了一种中医药辨证治疗肾炎、肾病综合症的系列方案及中药制剂，它解决了本病反复发作、无从根治、毒副作用大、治疗费用昂贵之问题，独创了一种辩证论治的系列方法，其主要成份是：党参、黄芪、云苓、泽泻、白术、紫河车、川芎、红花、丹参、参三七、地榆、茜草、阿胶、附子、干姜、肉桂、双花、连翘、半枝莲、半边莲、龙葵、芡实、坤草、甘草等，根据病情辩证组方用药，具有治疗准确、疗效快、彻底、不复发、无毒副作用、成本低等特点，为纯中医药制剂。

名称 治疗强直性脊柱炎合并股骨头坏死的中药组合物
公开(公告)号 1419928
公开(公告)日 2003.5.28
分类号 A61K35/78 A61P37/02 A61P19/08
申请(专利)号 01139923.6
申请日 2001.11.19
申请(专利权)人 樊余富
地址 300011 天津市河东区新开路万春花园 12—1—201
发明(设计)人 樊余富 张丽华
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 本发明公开了一种治疗强直性脊柱炎合并股骨头坏死的中药组合物，属于来源于植物材料的医药配制品。该中药组合物是按以下重量份配比的药物材料制成的：制草乌 80-120、制川乌 80-120、细辛 120-180、防己 40-60、威灵仙 80-120、黄芪 60-100、鸡血藤 40-60、地鳖虫 50-100、鳖甲 60-100、水蛭 120-200、甘草 20-30、僵蚕 40-60。本发明药物不仅能消炎止痛、活血化瘀，改善微循环，解毒排毒，还能促使新骨细胞、软骨细胞生长，使坏死的细胞修复，最终使患者疼痛排除，僵硬的肌肉变松软，驼背大部分纠正，

发明专利申请公布

丧失的髋关节功能大部分改善到接近正常或完全正常。

名称 治疗强直性脊柱炎合并股骨头坏死的中药组合物的制备方法

公开(公告)号 1419929

公开(公告)日 2003.5.28

分类号 A61K35/78 A61P19/08 A61P29/00

申请(专利)号 01139924.4

申请日 2001.11.19

申请(专利权)人 樊余富

地址 300011 天津市河东区新开路万春花园 12—1—201

发明(设计)人 樊余富 张丽华

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 本发明公开了一种治疗强直性脊柱炎合并股骨头坏死的中药组合物的制备方法,属于来源于植物材料的医药配制品的制备。该中药组合物的制备方法是:将制草乌、制川乌的浓缩浸膏与威灵仙、黄芪、鸡血藤、甘草的浓缩液,和防己、地鳖虫、鳖甲、水蛭、僵蚕的细粉混合后喷洒细辛挥发油,混匀密封分装胶囊。本发明药物不仅能消炎止痛、活血化瘀,改善微循环,解毒排毒,还能促使新骨细胞、软骨细胞生长,使坏死的细胞修复,最终使患者疼痛排除,僵硬的肌肉变松软,驼背大部分纠正,丧失的髋关节功能大部分改善到接近正常或完全正常。

名称 一种治疗前列腺炎的速效药膏及其使用方法

公开(公告)号 1419930

公开(公告)日 2003.5.28

分类号 A61K35/78 A61P13/08

申请(专利)号 02128004.5

申请日 2002.12.9

申请(专利权)人 何裕金

地址 400051 重庆市九龙坡区石坪桥冶金三村六幢二单元 7—2 号

发明(设计)人 何裕金

专利代理机构 重庆创新专利事务所有限公司

代理人 张先芸 付继德

摘要 一种治疗前列腺炎的速效药膏,其特征在于取由地肤子、蛇床子以及土槿皮等制成的肤特灵霜、紫花地丁细粉和植物油按重量比 20:5-15:2-8 拌成糊状药膏备用;所述肤特灵霜为市出售的(1998 粤卫消准字第 0291 号)产品。其使用方法为患者在清洗肛门后,将准备好的药物,用助推器缓慢地灌入肛门直肠内。本发明的优点是由于本发明是在“肤特灵霜”的基础添加紫花地丁细粉和植物油拌为膏状,而且直接注入肛门直肠内,因此药性渗透性强、吸收快,更具有活血化瘀、除湿拔毒、消肿止痛的功能和无毒副作用,无抗药性、药力持久、有效率和治愈率高的特点。

名称 注射用两面针粉针剂及其制备方法

公开(公告)号 1419931

公开(公告)日 2003.5.28

分类号 A61K35/78 A61K9/19 A61P35/00

申请(专利)号 02153897.2

申请日 2002.12.6

申请(专利权)人 深圳市金杉天然植物药研究所

地址 518060 广东省深圳市深圳大学粤海门广场 A—2 楼

发明(设计)人 施建勇

专利代理机构 北京华科联合专利事务所

代理人 王 为

摘要 本发明涉及一种注射用中药制剂,特别是以中药两面针为原料制成的供注射用的治疗癌症的注射剂。

名称 一种治疗泌尿系结石的中药制剂及其制备方法

公开(公告)号 1419932

公开(公告)日 2003.5.28

分类号 A61K35/78 A61P13/04

申请(专利)号 02153898.0

申请日 2002.12.6

申请(专利权)人 深圳市金杉天然植物药研究所

地址 518060 广东省深圳市深圳大学粤海门广场 A—2 楼

发明(设计)人 施建勇

专利代理机构 北京华科联合专利事务所

代理人 王 为

摘要 本发明涉及一种中药制剂,该制剂可以治疗泌尿系结石,该制剂由胡桃仁制成,该制剂可以是任何可药用的剂型,优选的是软胶囊剂。

名称 一种治疗肾病的中药制剂及其制备方法

公开(公告)号 1419933

公开(公告)日 2003.5.28

分类号 A61K35/78 A61P13/12

申请(专利)号 02153899.9

申请日 2002.12.6

申请(专利权)人 深圳市金杉天然植物药研究所

地址 518060 广东省深圳市深圳大学粤海门广场 A—2 楼

发明(设计)人 施建勇

专利代理机构 北京华科联合专利事务所

代理人 王 为

摘要 本发明涉及一种治疗 IgA 肾病的新的中药制剂,它是 以中药蒲黄为原料经提取精制而制成的。

名称 一种治疗脑中风的药物组合物

公开(公告)号 1419934

公开(公告)日 2003.5.28

分类号 A61K35/78 A61P9/10

申请(专利)号 02156504.X

申请日 2002.12.16

申请(专利权)人 阎位国

地址 538101 广西壮族自治区东兴市江平镇中医诊所

发明(设计)人 阎位国

专利代理机构 北京太兆天元专利代理有限责任公司

代理人 马灵洁

摘要 本发明公开了一种治疗脑中风的药物组合物,该组合物是由生黄芪、生南星、生半夏、黑附片、红参、全当归、川芎、香附、石菖蒲、郁金、远志、三棱为原料药制成。本发明对治疗脑中风有显著效果,且服用安全,无毒副作用。

名称 一种治疗艾滋病、癌症、肝炎的特效药品及康 复用保健品

公开(公告)号 1419935

公开(公告)日 2003.5.28

分类号 A61K35/84 A61P35/00 A61P31/18
A61P31/12 A61P1/16 A23L1/29

申请(专利)号 02137654.9

申请日 2002.10.28

申请(专利权)人 周 瑞

地址 200237 上海市徐汇区华东理工大学华理苑 58 号 1 01 室

发明(设计)人 周瑞

摘要 本发明涉及一种高效治疗爱滋病、癌症、肝炎的药品,该药品所含有的药物成分为三氧化二砷。其剂型可以是针剂、片剂、缓释胶囊、口服液、粉剂、植入式融栓剂或是靶向制剂。同时为最大限度减少该药物对人体的毒副作用,配合以上疗法,本发明还涉及另一种辅助治疗与康复保健用的组合物,该组合物含有灵芝孢子粉、奶粉、植脂末,其剂型是粉剂。以上两种物质同时使用,对爱滋病病毒、癌细胞、肝炎病毒同时具有强力杀伤作用,尤其是对中、晚期重病患者,效果十分明显,并且具有明显镇痛作用,并有利于患者的病后康复。

名称 血红蛋白微胶囊血液代用品及其制备方法

公开(公告)号 1419936

公开(公告)日 2003.5.28

分类号 A61K38/42 A61P43/00

申请(专利)号 01134939.5

申请日 2001.11.16

申请(专利权)人 中国科学院过程工程研究所

地址 100080 北京市海淀区中关村北二条1号

发明(设计)人 苏志国 孟凡涛 赵东旭

专利代理机构 上海智信专利代理有限公司

代理人 高存秀

摘要 本发明涉及血红蛋白微胶囊血液代用品及制备方法,该微胶囊含有一种或多种聚乳酸单甲氧基聚乙二醇共聚物和血红蛋白,其血红蛋白含量高且载氧活性很接近天然红细胞;所述方法通过下列步骤进行:①将共聚物溶于至少一种有机溶剂中;②将血红蛋白溶液加入步骤①所得到的有机溶液中,高速均化或超声分散形成 W_1/O 乳液;③将步骤②所得乳液倒入复乳剂中,高速均化或超声分散形成 $W_1/O/W_2$ 复乳液;④将步骤③所得复乳液倒入固化液中,减压旋转蒸发或常温常压搅拌挥发或错流扩散透析除有机溶剂;⑤离心洗涤步骤④所得固化液,收集血红蛋白微胶囊;该制备方法,工艺简单,容易放大,而且耗时短。

名称 一种免疫防龋DNA疫苗及制备方法和应用

公开(公告)号 1419937

公开(公告)日 2003.5.28

分类号 A61K39/108 A61K48/00 A61P1/02

申请(专利)号 01133696.X

申请日 2001.11.21

申请(专利权)人 武汉大学

地址 430072 湖北省武汉市武昌珞珈山

发明(设计)人 樊明文 边专 彭志翔 郭继华

专利代理机构 武汉科宏专利事务所

代理人 王敏锋

摘要 本发明公开了一种免疫防龋DNA疫苗及制备方法和应用,大肠杆菌(*Escherichia coli*)JM109/pCIA-P CCTCC NO: M201041。采用PCR技术从携带有Pac编码基因pac的质粒pPC41扩增出重要抗原决定簇区A区和P区片段,并克隆到pGEM-T载体中,将筛选后的阳性重组质粒与真核表达质粒pCI定向克隆成防龋DNA疫苗pCIA-P,并经DNA序列分析鉴定证实构建的正确性,动物实验证明可有效防龋。本发明方法简单,生产成本低廉,安全性高,免疫应答持久,该疫苗在鼻粘膜、胃肠道粘膜中的应用,还可用于龋病易感人群的龋病防治。

名称 一种融合防龋DNA疫苗及制备方法

公开(公告)号 1419938

公开(公告)日 2003.5.28

分类号 A61K39/108 A61K48/00 A61P1/02

申请(专利)号 01133697.8

申请日 2001.11.21

申请(专利权)人 武汉大学

地址 430072 湖北省武汉市武昌珞珈山

发明(设计)人 樊明文 边专 贾荣 郭继华

专利代理机构 武汉科宏专利事务所

代理人 王敏锋

摘要 本发明公开了一种融合防龋DNA疫苗及制备方法,大肠杆菌(*Escherichia coli*)JM109/pGLUA-P CCTCC NO: M201042。采用PCR方法,从携带有变形链球菌GS-5株葡萄糖基转移酶GTF-I的基因gtfB的质粒pYNB13中扩增出编码葡萄糖结合区的序列GLU,并克隆到真核载体pCI中,构建出真核表达质粒pGLU。经DNA序列测定,证实其插入序列的正确性。再将pCIA-P质粒中的变形链球菌表面蛋白Pac的A区和P区的A-P片段序列与pGLU质粒连接,构建出GTF-Pac融合防龋DNA疫苗pGLUA-P。本发明方法简单,安全性高,生产成本低廉,免疫应答持久,有效防龋。

名称 一种螺旋CT三维仿真内镜造影剂及其生产方法

公开(公告)号 1419939

公开(公告)日 2003.5.28

分类号 A61K49/22

申请(专利)号 01135057.1

申请日 2001.11.19

申请(专利权)人 侯书君 赵静 彭卫军

地址 010051 内蒙古自治区呼和浩特市海西路214号内蒙古阿泰医疗器械有限公司

发明(设计)人 侯书君 赵静 彭卫军

摘要 一种螺旋CT三维仿真内镜造影剂及其生产方法,主原料混合液→研磨→稀释→过滤混悬→均质乳化→灭菌包装

法,涉及螺旋CT机采用三维重建技术时专用的胃肠造影剂,及其生产方法。本造影剂的主要成份为可食性液体石蜡、西黄著胶、阿拉伯胶、甜菊甙,其余为蒸馏水;将各组份混合搅拌进行胶体研磨至粒度0.005-0.02mm,用蒸馏水稀释至100%,然后进行超净过滤和高温祛除异味、再进行均质乳化,最后高温灭菌、包装即可。本造影剂充盈胃肠道后,与高密度病灶形成阴性-100HU对比梯度,可清晰观察空间的实际大小、形态、位置及毗邻器官的立体解剖,使胃的轴位,三维和胃的仿真内镜一次扫描完成。本品具有良好的稳定性,保质期长,无毒副作用。

名称 用于治疗疤痕的方法和组合物

公开(公告)号 1420755

公开(公告)日 2003.5.28

分类号 A61K7/00

申请(专利)号 00816565.3

申请日 2000.11.13

优先权 1999.11.17 US 09/441,138

国际申请 PCT/US00/42077 2000.11.13

国际公布 W001/37782 英 2001.5.31

申请(专利权)人 SG 特许公司

地址 美国纽约

发明(设计)人 J·R·斯图丁

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 一种用于治疗肥大型疤痕从而减小疤痕和改善疤痕的外观的方法和组合物,包括向疤痕上施用组合物,所述组合

物包括膜形成载体如火棉胶，它包含一种或多种活性成分如局部类固醇、硅酮胶和维生素 E。利用火棉胶膜形成载体的新颖组合物还可用于治疗多种皮肤病。

名称 包含多元醇和形成液晶的乳化剂的免洗型皮肤用化妆品组合物

公开(公告)号 1420756

公开(公告)日 2003.5.28

分类号 A61K7/00 A61K7/48

申请(专利)号 00818217.5

申请日 2000.11.7

优先权 1999.11.8 IE 990934

国际申请 PCT/US00/30624 2000.11.7

国际公布 W001/34100 英 2001.5.17

申请(专利权)人 宝洁公司

地址 美国俄亥俄州辛辛那提

发明(设计)人 莉萨·C·达菲 罗伯特·F·戴特

专利代理机构 北京市柳沈律师事务所

代理人 贾静环 宋莉

摘要 适合局部施用到皮肤上的免洗型化妆品组合物，包括：
a) 大于约 20% 至小于约 80% 重量的多元醇或其混合物；以及
(b) 约 2% 至约 45% 重量的能够在水中形成液晶的乳化剂。本发明组合物不仅显示出有益的皮肤感觉、皮肤柔软和光滑效果，而且还具有高增湿功效和好的流变学和吸收特性，并且不会产生高度粘连。

名称 亚锡口腔组合物

公开(公告)号 1420757

公开(公告)日 2003.5.28

分类号 A61K7/16 A61K7/18

申请(专利)号 00818270.1

申请日 2000.11.10

优先权 1999.11.12 US 60/165,350

国际申请 PCT/US00/30809 2000.11.10

国际公布 W001/34108 英 2001.5.17

申请(专利权)人 宝洁公司

地址 美国俄亥俄州

发明(设计)人 W·M·格兰多尔夫 L·A·巴卡

专利代理机构 上海专利商标事务所

代理人 余颖

摘要 本发明涉及一种口腔组合物，其中含有亚锡离子源，氟离子源和能与亚锡结合的高分子无机表面活性剂，该组合物具有充分的疗效，牙染色和涩味等副作用却极小。该组合物可同时减少和控制牙龈上的牙石。本发明口腔组合物可配制成单相或两相组合物。本发明还提供了一种有效传递含亚锡组合物使其牙染色和涩味等副作用最小而仍能有效控制牙垢，该方法包括使用含以下组分的稳定的洁齿组合物：临床有效量的氟化亚锡和/或其他亚锡盐，氟离子源，和高分子无机表面活性剂，后者以含磷酸根或膦酸根的聚合物为佳。

名称 防汗剂

公开(公告)号 1420758

公开(公告)日 2003.5.28

分类号 A61K7/32 A61K7/38 A45D40/04

申请(专利)号 01807439.1

申请日 2001.1.18

优先权 2000.1.28 GB 0002093.3

国际申请 PCT/EP01/00574 2001.1.18

国际公布 W001/58411 英 2001.8.16

申请(专利权)人 荷兰联合利华有限公司

地址 荷兰鹿特丹

发明(设计)人 B·S·楚亚 K·R·弗兰克林

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 钟守期 孟凡宏

摘要 防汗剂产品包括具有狭小的孔的用于松软固体的分配容器，通过该狭小的孔分配容器的内含物可以被分配出。内含物包括悬浮在水不混溶液体中的颗粒防汗剂活性物，水不混溶液体的折射率与防汗剂活性物的折射率相差优选不超过 0.08。通过在这样一个差别范围内控制液相和固相折射率，即使分配器里的整个制剂是不透明的，也有可能通过狭小的孔分配出具有半透明外表的带状松软固体。特别希望的是，折射率相差至少 0.01 或 0.02 至 0.06，以进一步避免液体和悬浮的活性物必须精确匹配时，对配方带来的限制。

名称 含有诱导产生 IL-6 的物质的减肥组合物

公开(公告)号 1420759

公开(公告)日 2003.5.28

分类号 A61K7/48

申请(专利)号 00818187.X

申请日 2000.11.2

优先权 1999.11.5 FR 99/13917

国际申请 PCT/FR00/03048 2000.11.2

国际公布 W001/32137 法 2001.5.10

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 P·卡塞尔拉斯 J·M·德罗克

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 段晓玲 钟守期

摘要 本发明涉及减肥化妆组合物，该组合物含有至少一种诱导脂肪细胞产生 IL-6 的化合物，该化合物与 NPY-拮抗剂和/或 α_2 -拮抗剂以及与用于化妆制剂的赋形剂混合。

名称 化妆品组合物

公开(公告)号 1420760

公开(公告)日 2003.5.28

分类号 A61K7/48 A61K7/00

申请(专利)号 00818221.3

申请日 2000.9.13

优先权 1999.11.8 IE 990935

国际申请 PCT/US00/24980 2000.9.13

国际公布 W001/34111 英 2001.5.17

申请(专利权)人 宝洁公司

地址 美国俄亥俄州

发明(设计)人 罗伯特·F·戴特 莉萨·C·达菲

专利代理机构 北京市柳沈律师事务所

代理人 贾静环 宋莉

摘要 适合局部施用到皮肤或头发上的化妆品组合物，包括：
(a) 蛋白酶或其混合物；以及 (b) 约 2% 至约 45% 重量的能在水中形成液晶的乳化剂，包括至少一种具有高 HLB 值的乳化剂和至少一种具有低 HLB 值但熔点至少为 45℃ 的乳化剂的混合物，低 HLB 值乳化剂与高 HLB 值乳化剂的比为约 10:1 至约 100:1。本发明的组合物表现出高的酶稳定性，并且包括该组合物的产品除了提供皮肤感觉、皮肤柔软和皮肤光滑效果以外，还具有高的增湿效果以及好的流变性和吸收性。

名称 含溶于半水性溶剂中的 δ -9-四氢大麻酚的吸入组合物

公开(公告)号 1420761

公开(公告)日 2003.5.28
 分类号 A61K9/00 A61K31/35
 申请(专利)号 00813195.3
 申请日 2000.8.15
 优先权 1999.8.20 US 60/150,023
 国际申请 PCT/US00/22495 2000.8.15
 国际公布 W001/13886 英 2001.3.1
 申请(专利权)人 尤尼麦德制药公司
 地址 美国伊利诺斯州

发明(设计)人 A·M·麦克菲利浦斯 J·J·伊克诺莫
 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

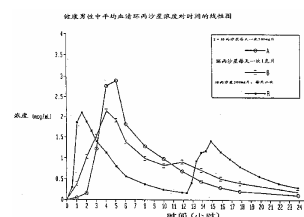
摘要 δ -9-四氢大麻酚在半水性溶剂(例如, 35:10:55 的酒精:水:丙二醇, v/v)中的制剂, 在药物的溶解点附近形成稳定的清亮溶液。由于 δ -9-四氢大麻酚对制剂具有差的亲合性, 所以, 它能分配出并穿过细胞膜而迅速到达血流。在对于狗和大鼠进行的单剂量静脉内和 14 天多剂量吸入研究中实现的可比性 t_{max} 值证实了这一点。

名称 具有抗孕酮特性的药物的给药装置
 公开(公告)号 1420762
 公开(公告)日 2003.5.28
 分类号 A61K9/00 A61K31/56 C08G77/46
 申请(专利)号 00817414.8
 申请日 2000.11.21
 优先权 1999.12.23 US 09/472,126
 国际申请 PCT/FI00/01013 2000.11.21
 国际公布 W001/47490 英 2001.7.5
 申请(专利权)人 莱拉斯股份公司
 地址 芬兰图尔库
 发明(设计)人 H·朱卡赖宁 T·马库拉
 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 本发明涉及一种用于长期对具有抗孕酮特性的药物进行可控释放的装置, 该装置包括: 一含所述药物的核, 一任选的封装所述核的膜, 其中所述核和/或膜由硅氧烷基弹性体组合物制成, 所述组合物包含至少一种弹性体和可能的非交联聚合物。所述装置的特征在于: 所述弹性体组合物包含聚环氧烷基团, 所述聚环氧烷基团作为聚硅氧烷单元的以烷氧基封端的接枝、或者作为嵌段、或者作为这些形式的混合物存在于所述弹性体或聚合物中, 所述接枝或嵌段通过硅-碳键连接在聚硅氧烷单元上。

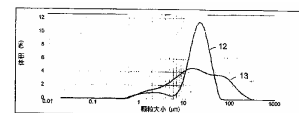
名称 每天给药一次环丙沙星的口服给药控释系统
 公开(公告)号 1420763
 公开(公告)日 2003.5.28
 分类号 A61K9/00 A61K9/20
 申请(专利)号 01805998.8
 申请日 2001.2.28
 优先权 2000.3.3 US 09/517,887
 国际申请 PCT/IB01/00279 2001.2.28
 国际公布 W001/64183 英 2001.9.7
 申请(专利权)人 兰贝克赛实验室有限公司
 地址 印度新德里
 发明(设计)人 N·塔尔瓦尔 J·N·斯塔尼福思
 专利代理机构 上海专利商标事务所
 代理人 陈文青

摘要 一种供人体口服来控释环丙沙星的每天一次片剂, 制剂, 包括药物有效量环丙沙星, 约 0.1-8.0% 粘溶剂和/或凝胶剂, 约 5.0-15% 产气剂, 和约 3.0-15% 溶胀剂, 所述的百分比是占组合物重量的重量百分比。



名称 药物制剂及其制备方法
 公开(公告)号 1420764
 公开(公告)日 2003.5.28
 分类号 A61K9/113 A61K9/16 A61K9/51
 申请(专利)号 01807483.9
 申请日 2001.4.5
 优先权 2000.4.5 GB 0008411.1
 国际申请 PCT/GB01/01562 2001.4.5
 国际公布 W001/74332 英 2001.10.11
 申请(专利权)人 维克多瑞有限公司
 地址 英国巴斯
 发明(设计)人 约翰·尼古拉斯·斯塔尼福思
 专利代理机构 隆天国际专利商标代理有限公司
 代理人 高龙鑫 徐金国

摘要 一种制备包括含活性物质的活性颗粒的组合物的方法, 包括以下步骤:
 a) 提供具有分散相的乳状液, 该分散相包括溶剂中含有活性物质的溶液; 和 b) 在乳状液中诱导包含活性物质的固体颗粒的形成。可从乳状液中分离出颗粒。得到标准化峰度(normalized kurtosis)至少为 5、平均直径小于 100 μ m 的活性颗粒。



名称 用于前列腺癌化学预防的方法
 公开(公告)号 1420765
 公开(公告)日 2003.5.28
 分类号 A61K9/14
 申请(专利)号 00818228.0
 申请日 2000.11.8
 优先权 1999.11.8 US 09/436,208
 2000.3.20 US 09/531,472
 国际申请 PCT/US00/30658 2000.11.8
 国际公布 W001/34117 英 2001.5.17
 申请(专利权)人 田纳西研究公司大学
 地址 美国田纳西州
 发明(设计)人 米切尔·S·施泰纳 沙兰·拉高
 专利代理机构 永新专利商标代理有限公司
 代理人 林晓红

摘要 本发明涉及前列腺癌的化学预防, 更具体地说, 涉及遏制或抑制潜在前列腺癌的方法, 所述方法包括给予哺乳动物个体化学预防药及其类似物和代谢物。该化学预防药预防前列腺癌, 防止前列腺癌复发, 遏制或抑制前列腺癌发生; 并且治疗前列腺癌。

名称 治疗充血性心力衰竭的部分脂肪酸氧化抑制剂
 公开(公告)号 1420766
 公开(公告)日 2003.5.28
 分类号 A61K31/00 A61K31/495 A61K9/20
 A61P9/04
 申请(专利)号 01805149.9

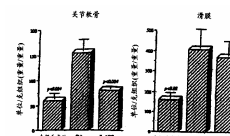
申请日 2001.2.15
 优先权 2000.2.18 US 60/183,560
 2000.7.21 US 60/219,908
 国际申请 PCT/US01/04887 2001.2.15
 国际公布 W001/60348 英 2001.8.23
 申请(专利权)人 CV 治疗公司
 地址 美国加利福尼亚
 发明(设计)人 安德鲁·A·沃尔夫 布伦特·布莱克本
 专利代理机构 隆天国际专利商标代理有限公司
 代理人 楼仙英 高龙鑫
 摘要 本发明公开了用脂肪酸氧化部分抑制剂治疗充血性心力衰竭的方法。该化合物增强心脏做功、而不影响心率、血压或氧耗量。

名称 含托特罗定的药物制剂及其应用
 公开(公告)号 1420767
 公开(公告)日 2003.5.28
 分类号 A61K31/135 A61K9/16 A61K9/26
 A61P13/10
 申请(专利)号 00815474.0
 申请日 2000.10.24
 优先权 2000.3.9 SE 0000782-3
 国际申请 PCT/SE00/02061 2000.10.24
 国际公布 W001/34139 英 2001.5.17
 申请(专利权)人 法马西雅公司
 地址 瑞典斯德哥尔摩
 发明(设计)人 L·尼尔维布兰特 B·哈伦 B·奥尔森
 专利代理机构 中国国际贸易促进委员会专利商标事务所
 代理人 郭建新
 摘要 本发明涉及一种含作为活性组分的托特罗定或托特罗定的相关化合物或其药理上可接受的盐的药物制剂,其中,该制剂显示了,在 pH6.8 的磷酸盐缓冲液中 18 小时后,所述活性组分受控制的体外释放不少于约 80%,并且在患者口服后能保持活性部分基本恒定的血清水平达 24 小时。本发明还涉及所述药物制剂在治疗活动过度的膀胱障碍和胃肠障碍中的应用。

名称 含有非甾类抗雄激素和 EGFR 酪氨酸激酶抑制剂的联合产品
 公开(公告)号 1420768
 公开(公告)日 2003.5.28
 分类号 A61K31/165 A61K31/505
 //(A61K31/16531:505)
 申请(专利)号 01807453.7
 申请日 2001.4.3
 优先权 2000.4.6 GB 0008368.3
 国际申请 PCT/GB01/01537 2001.4.3
 国际公布 W001/76586 英 2001.10.18
 申请(专利权)人 阿斯特拉曾尼卡有限公司
 地址 瑞典南泰利耶
 发明(设计)人 B·J·A·福尔
 专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司
 代理人 关立新 马崇德
 摘要 本发明涉及在协同治疗或预防前列腺癌中同时、顺次或分隔使用的含有非甾类抗雄激素和表皮生长因子受体(EGFR)酪氨酸激酶抑制剂(TKI)的联合治疗产品。更具体而言,本发明产品有效抑制前列腺癌细胞从激素依赖状态向激素非依赖状态转变。更进一步期望本发明产品具有防止遗传上易患前列腺癌的男性发生前列腺癌的有益效果。

名称 用可诱导的氧化氮合成酶的抑制剂治疗骨关节炎的方法

公开(公告)号 1420769
 公开(公告)日 2003.5.28
 分类号 A61K31/198 A61P19/02
 申请(专利)号 99812982.8
 申请日 1999.9.7
 国际申请 PCT/US99/20545 1999.9.7
 国际公布 W000/13709 英 2000.3.16
 申请(专利权)人 孟山都公司
 地址 美国密苏里州
 发明(设计)人 P·T·曼宁 J·—P·佩莱蒂尔
 专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司
 代理人 罗宏 钟守期
 摘要 提供了通过施用治疗有效量的 iNOS 抑制剂来治疗骨关节炎的方法。



名称 递送肉豆蔻脑酸十六醇酯的方法
 公开(公告)号 1420770
 公开(公告)日 2003.5.28
 分类号 A61K31/231 A61P11/00 A61P19/00
 申请(专利)号 00808646.X
 申请日 2000.4.28
 优先权 1999.4.28 US 09/299,903
 国际申请 PCT/US00/11684 2000.4.28
 国际公布 W000/64436 英 2000.11.2
 申请(专利权)人 CG 协会
 地址 美国斯帕克斯
 发明(设计)人 G·R·劳德 C·D·莱特勒
 专利代理机构 中国国际贸易促进委员会专利商标事务所
 代理人 杜京英
 摘要 本发明提供了递送肉豆蔻脑酸十六醇酯组合物的有利新方法。所述给药装置包括透皮给药装置、栓剂、鼻内给药装置、肠溶衣、和微包封体。本发明还提供了使用所公开的给药装置治疗疼痛和疾病的方法。可用本发明给药装置治疗的疾病包括但不限于与疼痛或组织炎症有关的疾病、与影响关节的疼痛或炎症有关的疾病、自身免疫性疾病、和变态反应。

名称 卡维地洛的亲水分子分散液
 公开(公告)号 1420771
 公开(公告)日 2003.5.28
 分类号 A61K31/403 A61K9/14 A61P9/00
 申请(专利)号 01807427.8
 申请日 2001.3.28
 优先权 2000.4.3 EP 00107093.7
 国际申请 PCT/EP01/03502 2001.3.28
 国际公布 W001/74357 英 2001.10.11
 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 R—D·格贝尔 A·维尔 W·普雷斯
 专利代理机构 北京市中咨律师事务所
 代理人 林柏楠 刘金辉

摘要 本发明涉及药学上可接受的组合物,其包含作为一种浓度在 5%(重量/重量)以上的分子分散体分布的卡维地洛或其药学上可接受的盐,以及涉及包含这些组合物的给药剂型

和它们用于治疗/或预防疾病如高血压、心机能不全或心绞痛的用途。

名称 吡嘧硫酮作为肝中抗纤维化药和抗硬化药的预防和治疗用途以及含有吡嘧硫酮的药物组合物

公开(公告)号 1420772

公开(公告)日 2003.5.28

分类号 A61K31/4965

申请(专利)号 01807369.7

申请日 2001.3.2

优先权 2000.4.7 KR 2000/18134

国际申请 PCT/KR01/00319 2001.3.2

国际公布 W001/76604 英 2001.10.18

申请(专利权)人 金相建

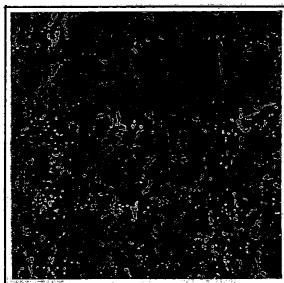
地址 韩国汉城

发明(设计)人 金相建 姜建旭

专利代理机构 中科专利商标代理有限责任公司

代理人 王旭

摘要 本发明提供了 5-(2-吡嘧基)-4-甲基-1,2-二硫醇-3-硫酮(吡嘧硫酮)作为肝中抗纤维化和抗硬化药物的预防和治疗用途,以及用于治疗 and 预防肝纤维化和肝硬化的含有吡嘧硫酮的药物组合物。本发明的吡嘧硫酮可以用作药物,并任选与其它用于治疗 and 预防肝纤维化和肝硬化的药物组合,它在相对低的剂量下显示出对肝纤维化的抑制效果。应用本发明提供的最佳剂量的吡嘧硫酮的制剂对治疗 and 预防肝纤维化和肝硬化具有出人意外地好的效果,并且是对人体具有低毒性的安全药物。



名称 5—(E)—溴乙烯基尿嘧啶类似物和相关的嘧啶核苷抗病毒剂及其使用方法

公开(公告)号 1420773

公开(公告)日 2003.5.28

分类号 A61K31/505

申请(专利)号 00812426.4

申请日 2000.7.20

优先权 1999.7.21 US 09/358,028

国际申请 PCT/US00/19881 2000.7.20

国际公布 W001/06986 英 2001.2.1

申请(专利权)人 耶鲁大学 佐治亚大学研究基金会

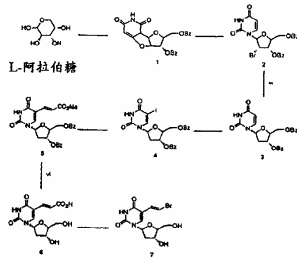
地址 美国康涅狄格州

发明(设计)人 郑永齐 朱重光 李凌 崔容硕

专利代理机构 北京市柳沈律师事务所

代理人 赵仁临 张平元

摘要 本发明涉及嘧啶核苷化合物及其治疗水痘-带状疱疹病毒、非洲淋巴细胞瘤病毒和卡波西肉瘤病毒也称之为 HIV-8 的感染和这些病毒感染的相关并发症的用途。本发明的另一方面,也描述了使用一种或多种核苷化合物增加 5-氟尿嘧啶(FU)在患者体内的停留或其半衰期的用途。



L-BVDU 的合成

名称 含有司他夫定(stavudine)的持续释放微球

公开(公告)号 1420774

公开(公告)日 2003.5.28

分类号 A61K31/52 A61K9/16 A61K9/50

申请(专利)号 01807440.5

申请日 2001.3.29

优先权 2000.3.30 US 60/193,588

国际申请 PCT/US01/10078 2001.3.29

国际公布 W001/74329 英 2001.10.11

申请(专利权)人 布里斯托尔—迈尔斯斯奎布公司

地址 美国新泽西州

发明(设计)人 R·阿布拉默维茨 D·M·奥当诺胡伊

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 刘元金 杨丽琴

摘要 提供了司他夫定(stavudine)的持续释放剂型,包含通过挤出-成球而制成的并且包覆有密封涂层的微球,这种微球还包覆有改性释放涂层。含有这种微球的硬明胶胶囊可以在大约 24 小时内提供司他夫定的血液水平。微球由司他夫定、成球剂、适当的稀释剂和稳定化用量的硬脂酸镁通过干混制备。与其它类似药物添加剂相比,发现硬脂酸镁可以使司他夫定稳定,防止司他夫定在挤出-成球过程中必需的有限量水的存在下水解而导致降解。本发明也包括硬明胶胶囊,此胶囊中除了司他夫定的微球外,还含有用于治疗逆转录病毒感染的其它治疗剂的微球。

名称 鉴定及使用 A_{2B}—[2B]腺苷受体拮抗剂介导哺乳动物细胞增殖的方法

公开(公告)号 1420775

公开(公告)日 2003.5.28

分类号 A61K31/522 A61K45/00 G01N33/50 A61P27/02

申请(专利)号 01805150.2

申请日 2001.2.16

优先权 2000.2.17 US 60/183,141

国际申请 PCT/US01/04917 2001.2.16

国际公布 W001/60350 英 2001.8.23

申请(专利权)人 CV 治疗公司

佛罗里达大学研究基金会公司

地址 美国加利福尼亚

发明(设计)人 路易斯·贝拉尔迪内利

专利代理机构 隆天国际专利商标代理有限公司

代理人 高龙鑫 楼仙英

摘要 本发明涉及鉴定 A_{2B}腺苷受体激动剂和拮抗剂的方法,以及使用 A_{2B}腺苷受体拮抗剂治疗由 A_{2B}腺苷受体介导的细胞增殖疾病的方法。

名称 环氧合酶-2 活性的抑制

公开(公告)号 1420776

公开(公告)日 2003.5.28

分类号 A61K31/5377 A61K31/45 A61K31/454

申请(专利)号 01807481.2

申请日 2001.3.30

优先权 2000.3.31 US 60/193,981

国际申请 PCT/US01/10581 2001.3.30

国际公布 W001/74362 英 2001.10.11

申请(专利权)人 塞尔基因公司

地址 美国新泽西

发明(设计)人 乔治·马勒 安德鲁·J·丹嫩贝格

专利代理机构 中原信达知识产权代理有限责任公司

代理人 丁业平 王维玉

摘要 本发明提供了抑制环氧合酶-2(或 COX-2)酶活性的新方法。已知 COX-2 的抑制剂可以被用作抗炎症、止痛与抗血管生成的药剂。在本发明情况下所述的化合物是杂环取代的 4-氨基戊二酰亚胺。本发明要求保护用该化合物抑制前列腺素合成的方法。

名称 用于治疗代谢性骨疾病的药物组合物及其制备方法

公开(公告)号 1420777

公开(公告)日 2003.5.28

分类号 A61K31/59

申请(专利)号 00815823.1

申请日 2000.10.20

优先权 1999.10.20 KR 1999/45623

国际申请 PCT/KR00/01188 2000.10.20

国际公布 W001/28564 英 2001.4.26

申请(专利权)人 柳柳产业株式会社

地址 韩国京畿道

发明(设计)人 姜胜安 李京姬 郭忠实 金昌种 李龙五

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 本发明涉及一种用于治疗代谢性骨疾病的药物组合物及其制备方法,特别涉及一种用于治疗代谢性疾病的改良的药物组合物及其制备方法,其中所述的组合物被制成一种复合药剂,该药剂含有作为两种主要活性成分的以能够产生最大协同治疗作用的最佳混合比例混合的骨化三醇(它能够减少脊柱骨折率和增加骨密度)和阿仑特罗(一种骨吸收抑制剂),以及适量的其他添加剂,例如一种阿仑特罗的吸收增强剂。因此,按照本发明的药物组合物,可以抑制当单独给予骨化三醇时引起的血钙过多,由于骨化三醇的存在可以补偿由阿仑特罗引起的对骨质重建活性的抑制,并且可以改善与通常的给药困难以及食道中的副作用有关的药物依从性。因此,有效地预防了骨质疏松症的发生。

名称 牙周病治疗药

公开(公告)号 1420778

公开(公告)日 2003.5.28

分类号 A61K31/662 A61K9/10 A61P1/02 A61P3/14

申请(专利)号 00818248.5

申请日 2000.11.22

优先权 1999.11.25 JP 334885/1999

国际申请 PCT/JP00/08246 2000.11.22

国际公布 W001/37842 日 2001.5.31

申请(专利权)人 山之内制药株式会社

地址 日本东京

发明(设计)人 尾内直人 本家弘之 岩井隆也 吉野泰司

专利代理机构 上海专利商标事务所

代理人 范征

摘要 本发明涉及含有双磷酸衍生物或其盐作为有效成分通过牙槽粘膜刺入法来局部注射用的牙槽骨吸收抑制剂,以及人牙周组织局部注射用牙槽骨吸收抑制剂,它含有的双磷酸衍生物或其盐的浓度小得对人给药部位牙周组织的局部刺激性可接受地低且局部注射有充分的牙槽骨吸收抑制作用。

名称 甲脒修饰的二环碱核苷类似物

公开(公告)号 1420779

公开(公告)日 2003.5.28

分类号 A61K31/70 A01N43/04

申请(专利)号 01805036.0

申请日 2001.2.15

优先权 2000.2.15 US 60/182,676

2000.6.16 US 09/595,365

国际申请 PCT/US01/05172 2001.2.15

国际公布 W001/60381 英 2001.8.23

申请(专利权)人 里巴药品公司

地址 美国加利福尼亚州

发明(设计)人 R·谭 王广义 洪志 J·劳

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 张广育 钟守期

摘要 公开了新的核苷类似物化合物。新化合物或其可药用的酯或盐可以用于药物组合物,这种组合物可以用于治疗感染、侵袭、瘤或自身免疫疾病。新化合物也可以用于调节免疫系统的方面,包括 1 型和 2 型活性的调节。

名称 含有藻酸盐的药物组合物

公开(公告)号 1420780

公开(公告)日 2003.5.28

分类号 A61K31/734 A61P1/04

申请(专利)号 01807488.X

申请日 2001.3.9

优先权 2000.3.10 GB 0005743.0

国际申请 PCT/GB01/01026 2001.3.9

国际公布 W001/66119 英 2001.9.13

申请(专利权)人 雷克特本克斯尔保健(英国)有限公司

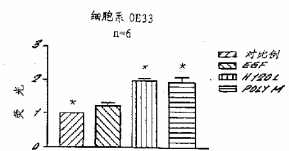
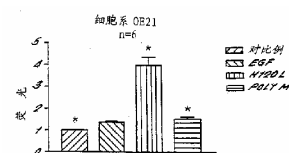
地址 英国伯克郡

发明(设计)人 彼得·威廉姆·德埃武玛

专利代理机构 北京三友知识产权代理有限公司

代理人 丁香兰

摘要 一种用于细胞修复的药物组合物,所述组合物含有重量体积百分比为 0.0001%w/v 到 2.0%w/v、分子量为从 250,000 以上到 1,000,000 的藻酸或藻酸盐,条件是如果所述组合物还含有分子量为 20,000 到 250,000 的藻酸或藻酸盐,则其含量小于 1%w/w。还提供了将该组合物用于哺乳动物细胞的修复,尤其是粘膜细胞修复的应用。



名称 能够预防腹泻的双歧杆菌

公开(公告)号 1420781

公开(公告)日 2003.5.28

分类号 A61K35/74 A23C9/00 C12N1/20 A61P1/12

//(C12N1/20, C12R1:04)

申请(专利)号 00811244.4

申请日 2000.7.26

优先权 1999.8.5 EP 99115501.1

国际申请 PCT/EP00/07207 2000.7.26

国际公布 W001/10453 英 2001.2.15

申请(专利权)人 雀巢制品公司

地址 瑞士沃韦

发明(设计)人 H·布吕索 R·雷尼洛 J·斯多蒂

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 罗宏 钟守期

摘要 本发明涉及属于双歧杆菌的微生物的应用于制备一种载体,这种载体可用于治疗或预防腹泻。本发明也涉及含有这样的微生物的食物或药品的组合物。

名称 新型免疫增强组合物

公开(公告)号 1420782

公开(公告)日 2003.5.28

分类号 A61K35/84 A61P35/00 A61P37/04
A61P39/06 A61P43/00 A23L1/28
//A23L1/22

申请(专利)号 00818230.2

申请日 2000.12.28

优先权 2000.1.5 JP 374/2000

国际申请 PCT/JP00/09383 2000.12.28

国际公布 W001/49308 日 2001.7.12

申请(专利权)人 吴羽化学工业株式会社

地址 日本东京都

发明(设计)人 松永谦一

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 曹雯 孟凡宏

摘要 本发明公开了含有松蘑热水提取液或松蘑碱性溶液提取液、或松蘑热水提取液或松蘑碱性溶液提取液的阴离子交换树脂吸附组分作为有效成分的新型免疫增强组合物或功能性食品、新型杀伤活性诱导组合物或功能性食品、新型肿瘤增殖抑制组合物或功能性食品、新型白介素 12 诱导组合物或功能性食品、新型 TGF- β 活性抑制组合物或功能性食品、新型活性氧捕获组合物或功能性食品,以及新型松蘑热水提取液或松蘑碱性溶液提取液的阴离子交换树脂吸附组分。

名称 用于将效应分子定向递送至肿瘤的组合物及方法

公开(公告)号 1420783

公开(公告)日 2003.5.28

分类号 A61K39/02 A61K39/112

申请(专利)号 00816714.1

申请日 2000.8.24

优先权 1999.10.4 US 60/157,500

1999.10.4 US 60/157,581

1999.10.4 US 60/157,637

国际申请 PCT/US00/23242 2000.8.24

国际公布 W001/25397 英 2001.4.12

申请(专利权)人 维昂药品公司

地址 美国康涅狄格州

发明(设计)人 D·G·贝尔穆德斯 I·C·金

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 张广育 刘珏

摘要 本申请公开了定向于肿瘤的减毒细菌载体的制备和用途,该细菌载体可用于将一种或多种初级效应分子递送至实体瘤部位。在本发明的方法中,本发明的初级效应分子可用于治疗癌、黑色素瘤、淋巴瘤或肉瘤等实体瘤癌症。本发明涉及一项惊人的发现,即利用定向于肿瘤并且对宿主的毒性较低的减毒细菌可将全身给药于宿主时会产生毒性的效应分子局部递送至肿瘤。本申请还公开一种或多种可选效应分子(称为次级效应分子)的递送方法,这些效应分子可通过定向于肿瘤的减毒细菌与初级效应分子协同递送。

名称 一种治疗结核病和其他细胞内感染疾病的疫苗及其制备方法

公开(公告)号 1420784

公开(公告)日 2003.5.28

分类号 A61K39/02 A61K39/002 A61K39/21
A61K41/00 A61P31/04 A61P31/06
A61P31/18 A61P33/02 A61P35/00
G01N33/50

申请(专利)号 01802209.X

申请日 2001.3.23

国际申请 PCT/IN01/00047 2001.3.23

国际公布 W002/076500 英 2002.10.3

申请(专利权)人 科学与工业研究会

地址 印度新德里

发明(设计)人 J·N·阿格勒瓦拉 N·沙尔玛

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 本发明涉及一种抵抗结核病和其它细胞内病原体的疫苗的制备方法,该疫苗是针对细胞内病原体,尤其是结核分支杆菌和沙门氏菌病原体。

名称 采用抗神经营养蛋白剂治疗癌症的方法

公开(公告)号 1420785

公开(公告)日 2003.5.28

分类号 A61K39/395 A61K38/17 A61K31/7088
A61P35/00 A61P25/00
//C07K14/71C07K16/22C12N15/11

申请(专利)号 01805810.8

申请日 2001.2.28

优先权 2000.2.29 US 60/185,943

2001.2.27 US 09/793,850

国际申请 PCT/US01/06266 2001.2.28

国际公布 W001/64247 英 2001.9.7

申请(专利权)人 赛福伦公司

地址 美国宾夕法尼亚州

发明(设计)人 卡伦·J·布奇科维奇 克雷格·A·迪翁

专利代理机构 中原信达知识产权代理有限责任公司

代理人 丁业平 王维玉

摘要 本发明公开了通过给哺乳动物施用治疗有效量的至少一种抗神经营养蛋白剂治疗或防止癌症的方法。所述抗神经营养蛋白剂优选抗神经营养蛋白抗体、针对神经营养蛋白的反义分子、结合神经营养蛋白的有机小分子或结合神经营养蛋白的 trk 受体的显性失活突变。该法特别优选用于治疗前列腺癌或胰腺癌。抗神经营养蛋白剂中和 NGF、BDNF、NT-3、NT-4/5、NT-6 或 NT-7,以及包括人源化抗体及其片段。

名称 β 葡聚糖合酶抑制剂与抗 HSP90 抗体联合治疗真菌感染

公开(公告)号 1420786

公开(公告)日 2003.5.28

分类号 A61K39/395 A61K38/12 A61K31/70
A61P31/10 C07K16/14 A61K47/38
G01N33/569

申请(专利)号 01807383.2

申请日 2001.3.20

优先权 2000.4.6 GB 0008305.5

国际申请 PCT/GB01/01195 2001.3.20

国际公布 W001/76627 英 2001.10.18

发明专利申请公布

申请(专利权)人 神经技术制药有限公司

地址 英国曼彻斯特

发明(设计)人 J·P·伯尼

专利代理机构 北京纪凯知识产权代理有限公司

代理人 程伟

摘要 本发明涉及新的作为有效抗真菌剂的组合物及制剂,以及一种可组合到所述组合物及制剂中的新的抗体。

名称 定向递送生物活性剂的由铁和多孔材料构成的磁引导载体

公开(公告)号 1420787

公开(公告)日 2003.5.28

分类号 A61K41/00 A61K9/50 A61K47/48

申请(专利)号 00817379.6

申请日 2000.10.13

优先权 1999.10.18 US 60/160,293

国际申请 PCT/US00/28615 2000.10.13

国际公布 W001/28587 英 2001.4.26

申请(专利权)人 费克斯公司

地址 美国加利福尼亚州

发明(设计)人 S·R·拉奇 T·L·库尔茨

专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

代理人 张广育 刘玥

摘要 本发明涉及包含铁-陶瓷颗粒,用于携带体内医学诊断和/或治疗物质的磁响应组合物用于。该颗粒通过铁与陶瓷粉末的联合变形制成。诊断或治疗物质可吸附在其上。该颗粒可通过铁与陶瓷粉末的混合物的机械研磨生产。

名称 新血管形成的改进治疗方法

公开(公告)号 1420788

公开(公告)日 2003.5.28

分类号 A61K41/00 A61P27/02

申请(专利)号 01807144.9

申请日 2001.3.22

优先权 2000.3.24 US 60/191,807

国际申请 PCT/EP01/03265 2001.3.22

国际公布 W001/74389 英 2001.10.11

申请(专利权)人 诺瓦提斯公司

地址 瑞士巴塞尔

发明(设计)人 R·K·布拉泽勒

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 本发明描述了用于治疗中央凹下脉络膜新血管形成(CNV)的改进的光动力学治疗方法。

名称 用于靶向的化合物

公开(公告)号 1420789

公开(公告)日 2003.5.28

分类号 A61K47/48

申请(专利)号 01807423.5

申请日 2001.3.28

优先权 2000.3.28 GB 0007343.7

国际申请 PCT/GB01/01354 2001.3.28

国际公布 W001/72336 英 2001.10.4

申请(专利权)人 安蒂索马研究有限公司

地址 英国伦敦

发明(设计)人 阿加梅农·A·埃珀尼托斯

专利代理机构 北京市柳沈律师事务所

代理人 巫肖南 黄益芬

摘要 一种化合物,其包含靶细胞特异性部分和细胞毒活性部分,其特征在于该化合物的细胞毒活性部分是一种组成型活化的 caspase,或者其与所述 caspase 具有基本相同的凋亡诱导活性。或者,本发明提供了包含介体部分和细胞毒活性部分的化合物,其特征在于该化合物的细胞毒活性部分是一种组成型活化的 caspase,或者其与所述 caspase 具有基本相同的凋亡诱导活性。优选本发明的化合物的细胞毒活性部分是组成型活化的 caspase-3, caspase-6 或 caspase-7。本发明进一步提供了编码本发明化合物的核酸,以及这种化合物在医药方面,如在治疗癌症方面的应用。

名称 释放物质和采用该物质的药物释放系统

公开(公告)号 1420790

公开(公告)日 2003.5.28

分类号	A61K47/48	A61K47/34	A61K47/24
	A61K9/00	A61K45/00	A61K49/00
	A61P29/00	A61P37/06	A61P31/12
	A61P31/04	A61P31/10	A61P35/00
	A61P25/00	A61P9/08	A61P27/06
	A61P25/04	A61P23/00	A61P9/00
	A61P27/02		

申请(专利)号 01807467.7

申请日 2001.4.3

优先权 2000.4.3 JP 101113/2000

2001.3.1 JP 56912/2001

国际申请 PCT/JP01/02882 2001.4.3

国际公布 W001/74400 日 2001.10.11

申请(专利权)人 参天制药株式会社

地址 日本大阪府

发明(设计)人 桑野光明 中川雅喜 须原宽

专利代理机构 北京康信知识产权代理有限责任公司

代理人 吴磊

摘要 本发明的目的是制备具有优异释放性并且使药物能够长期有效滞留在体内的物质,和利用该物质构成的药物释放系统。该释放物质是这样获得的,使聚亚烷基二醇或其反应性衍生物、磷脂和药物彼此反应,形成共价键,当该释放物质全身或局部给药时,该物质长期滞留在机体中的靶部位,由此通过1次给药使药物效力长时间持续成为可能。