

第 3 1 号

出典：二キビ治療のための複合製剤に関する発明特許出願公開明細書
(中華人民共和国国家知的財産局)

抗炎症作用

[19]中华人民共和国国家知识产权局

[51]Int. Cl⁷

[12] 发明专利申请公开说明书

A61K 31/63

//A61K31/63,31:

165,31:135,

31:415,31:63

[21] 申请号 99112948.2

[43]公开日 2000年1月5日

[11]公开号 CN 1240135A

[22]申请日 1999.5.19 [21]申请号 99112948.2

[71]申请人 张广政

地址 138001 吉林省松原市宁江区中医院

[72]发明人 张广政

[74]专利代理机构 吉林省专利服务中心

代理人 陈宏伟

对 2

权利要求书 1 页 说明书 2 页 附图页数 0 页

[54]发明名称 一种治疗痤疮的复合制剂

[57]摘要

本发明公开一种治疗痤疮的复合制剂,是由甲硝唑、新诺明粉、氯霉素粉、水杨酸粉、苯海拉明粉组成,用高级脂肪醇调和制成膏剂,治疗不同类型的痤疮,还可用于治疗过敏性皮炎、湿疹、脂溢性皮炎、异位性皮炎、手足股癣、毛囊炎、扁平疣等疾病,本发明药性温和,主要用于外涂,涂后有清爽滋润感,基本无毒副作用。

I S S N 1 0 0 8 - 4 2 7 4

说明书

一种治疗痤疮的复合制剂

本发明属于一种治疗痤疮的药物，确切地说是一种治疗痤疮的复合制剂。

痤疮是青年人群中的常见病、多发病，影响着患者的面部美容健康，虽然有许多药物对痤疮有一定疗效，如痤疮膏、粉刺灵等，其作用是减少局部油脂分泌，消除毛囊炎症，治标不治本，患者需长期使用，才能保持治疗效果。而对脂溢性皮炎、毛囊炎、湿疹、扁平疣等病症没有疗效。

本发明的目的在于公开一种治疗痤疮的复合制剂，标本兼治，并可治疗脂溢性皮炎、毛囊炎、湿疹、扁平疣等病症。

本发明是由甲硝唑粉、新诺明粉、氯霉素粉、水杨酸粉、苯海拉明粉组成，按以下重量份配比：

甲硝唑粉	20~35	新诺明粉	6~10	氯霉素粉	10~20
水杨酸粉	1~3	苯海拉明粉	8~15		

将上述药粉混拌均匀，加入 2~5 倍的高级脂肪醇制成膏剂。

本发明比其它同类药更具有抗菌消炎、消肿止痛止痒、促进皮肤修复的作用，还可以起到一定的美容效果。经 180 例临床试验，痊愈 156 例，占 88.6%，好转 24 例，占 11.4%，总有效率为 100%。本发明在治疗不同类型的痤疮时，还可用于治疗过敏性皮炎、湿疹、脂溢性皮炎、异位性皮炎、手足股癣、毛囊炎、扁平疣等疾病。

说明书

每次用前清洗患处，每天涂搽 2~3 次，2~3 天后效果明显，用一个月后，痤疮消失，皮肤光亮，无疤痕、无黑点。药性温和，主要用于外涂，涂后有清爽滋润感，基本无毒副作用。

下面结合实施例进一步说明本发明：

实施例 1

将甲硝唑粉 35g、新诺明粉 10g、氯霉素粉 20g、水杨酸粉 3g、苯海拉明粉 15g，混合搅拌均匀，取混合物 10g 加入雪花膏 40g，调匀制成膏状。

实施例 2

取甲硝唑粉 30g、新诺明粉 8g、氯霉素粉 15g、水杨酸粉 2g、苯海拉明粉 15g，混合搅拌均匀，取混合物 10g 加入润肤霜 30g，调匀制成膏状。

实施例 3

将甲硝唑粉 20g、新诺明粉 6g、氯霉素粉 10g、水杨酸粉 1g、苯海拉明粉 8g，混合搅拌均匀，取混合物 10g 加入雪花膏 50g，调匀制成膏状。

89051

权 利 要 求 书

1、一种治疗痤疮的复合制剂，其特征在于是由下列药物按重量份配比而成：

甲硝唑粉 20~35 新诺明粉 6~10 氯霉素粉 10~20

水杨酸粉 1~3 苯海拉明粉 8~15

将上述药粉搅拌均匀，加入2~5倍的高级脂肪醇制成膏剂。

[19] 中華人民共和國國家知的財產權局

[51] Int. Cl⁷

A 61K 31/63

//A 61K 31/63, 31:

[12] 發明特許出願公開明細書

165, 31:135,

31:415, 31:63

[21] 出願番号 99112948.2

[43] 公開日 2000年1月5日

[11] 公開番号 CN 1240135A

[22] 出願日 1999.5.19

[21] 出願番号 99112948.2

[71] 出願人 張広政

住所 138001 吉林省松原市寧江区中医院

[72] 発明者 張広政

[74] 特許代理機構 吉林省專利服務中心
代理人 陳宏偉

権利請求の範囲 1 頁 明細書 2 頁 図面 0 頁

[54] 発明の名称 ニキビ治療のための複合製剤

[57] 要約

本発明はニキビ治療のための複合製剤を公開するものであり、メトロニダゾール・パウダー、スルファメトキサゾール・パウダー、クロロマイセチン・パウダー、サルチル酸・パウダー、ジフェンヒドラミン・パウダーから成り、高級脂肪アルコールにて調合し軟膏剤とし、種々のタイプの子ニキビを治療し、またさらにアレルギー性皮膚炎、湿疹、皮脂過剰性皮膚炎、アトピー性皮膚炎、水虫、毛嚢炎、扁平疣などの疾患の治療にも使用できる。本発明は、薬効作用が穏やかであり、主に外用塗布薬として使用され、塗布するとしっとり、すべすべした感触が得られ、基本的に無毒で副作用がない。

專利文献出版社出版

I S S N 1008-4274

権利請求の範囲

【請求項1】

下記薬剤の重量配合比により成ることを特徴とする、ニキビ治療のための複合製剤：

メトロニダゾール・パウダー	20～35
スルファメトキサゾール・パウダー	6～10
クロロマイセチン・パウダー	10～20
サルチル酸・パウダー	1～3
ジフェンヒドラミン・パウダー	8～15

上記薬剤粉末を均一に混合し、2～5倍の高級脂肪アルコールに加え、軟膏薬とする。

明 細 書

ニキビ治療のための複合製剤

本発明はニキビ治療剤に関し、さらに的確にはニキビ治療のための複合製剤に関する。

ニキビは若年層においてよく見られ、かつ多発する疾患であり、患者の顔面の美容と健康を損なうものである。軟膏および液状のニキビ治療薬など、ニキビに対し一定の治療効果を有する薬品が数多くあるが、その効能は局所の皮脂分泌を減少させ、毛嚢の炎症を消退させるものであり、表面的な治療であって根本的な治療ではなく、患者は長期間使用していないと治療効果を保持することができない。しかも、皮脂過剰性皮膚炎、毛嚢炎、湿疹、扁平疣（イボ）などの疾患に対しては治療効果がない。

本発明の目的は、表面と根本の治療を同時に行い、かつ皮脂過剰性皮膚炎、毛嚢炎、湿疹、扁平疣などの疾患を治療することのできるニキビ治療のための複合製剤を公開することである。

本発明は、メトロニダゾール・パウダー、スルファメトキサゾール・パウダー、クロロマイセチン・パウダー、サルチル酸・パウダー、ジフェンヒドラミン・パウダーから成り、以下の重量配合比による：

メトロニダゾール・パウダー	20～35
スルファメトキサゾール・パウダー	6～10
クロロマイセチン・パウダー	10～20
サルチル酸・パウダー	1～3
ジフェンヒドラミン・パウダー	8～15

上記粉末を均一に混合し、2～5倍の高級脂肪アルコールに加え、軟膏薬とする。

本発明は、他の同種の薬品と比べ、抗菌・消炎、消腫・止痛・止痒、皮膚修復の薬効をより多く有し、さらに一定の美容効果も有する。180例の臨床試験の結果、全治が156例で全体の88.6%、好転が24例で全体の11.4%、全有効率は100%であった。本発明は種々のタイプのニキビを治療するとともに、さらにアレルギー性皮膚炎、湿疹、皮脂過剰性皮膚炎、アトピー性皮膚炎、水虫、毛嚢炎、扁平疣などの疾患にも使用できる。

毎回使用の前には患部を洗浄し、毎日2～3回塗布するが、2～3日後に効果が表れ、1ヶ月使用すると、ニキビが消失し、皮膚がつるつるになり、ニキビ跡、シミが残らない。薬の作用は穏やかで、主に外用塗布薬として使用するが、塗布するとしっとり、すべすべした感触が得られ、基本的に無毒で副作用がない。

次に実施例と合わせ、本発明をさらに詳細に説明する。

実施例1

メトロニダゾール・パウダー35g、スルファメトキサゾール・パウダー10g、クロロマイセチン・パウダー20g、サルチル酸・パウダー3g、ジフェンヒドラミン・パウダー15gを混合・攪拌して均一にし、前記混合物10gを化粧用クリーム40gに加え、均一に調合し軟膏状にす

る。

実施例 2

メトロニダゾール・パウダー30g、スルファメトキサゾール・パウダー8g、クロロマイセチン・パウダー15g、サルチル酸・パウダー2g、ジフェンヒドラミン・パウダー15gを混合・攪拌して均一にし、前記混合物10gを化粧用クリーム30gに加え、均一に調合し軟膏状にする。

実施例 3

メトロニダゾール・パウダー20g、スルファメトキサゾール・パウダー6g、クロロマイセチン・パウダー10g、サルチル酸・パウダー1g、ジフェンヒドラミン・パウダー8gを混合・攪拌して均一にし、前記混合物10gを化粧用クリーム50gに加え、均一に調合し軟膏状にする。