



**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА  
ПО ИНТЕЛЛЕКТУАЛЬНОЙ СОБСТВЕННОСТИ,  
ПАТЕНТАМ И ТОВАРНЫМ ЗНАКАМ**

**(12) ЗАЯВКА НА ИЗОБРЕТЕНИЕ**(21), (22) Заявка: **2008148977/15, 10.05.2007**(30) Конвенционный приоритет:  
**12.05.2006 АТ А826/2006**(43) Дата публикации заявки: **20.06.2010** Бюл. № 17(85) Дата перевода заявки РСТ на национальную  
фазу: **12.12.2008**(86) Заявка РСТ:  
**АТ 2007/000227 (10.05.2007)**(87) Публикация РСТ:  
**WO 2007/131253 (22.11.2007)**Адрес для переписки:  
**103735, Москва, ул. Ильинка, 5/2, ООО  
"Союзпатент", пат.пов. И.С.Саломатиной**

(71) Заявитель(и):

**ФАРМАКОН-ФОРШУНГ УНД  
БЕРАТУНГ ГМБХ (АТ)**

(72) Автор(ы):

**НОЕ Кристиан (АТ),  
НОЕ Мэрион (АТ)****(54) ПРИМЕНЕНИЕ КОМБИНИРОВАННЫХ ПРЕПАРАТОВ, СОДЕРЖАЩИХ  
ПРОТИВОГРИБКОВЫЕ СРЕДСТВА****(57) Формула изобретения**

1. Применение противогрибкового средства и ингибитора адгезии эпителиальных клеток или эндотелиальных клеток, для получения комбинированного препарата для местного лечения кандидамикозов, выбранных из вульвовагинального кандидоза, ротоглоточного кандидоза (молочницы ротовой полости), пеленочного дерматита (пеленочной молочницы) и интертригинозной экземы.

2. Применение по п.1, отличающееся тем, что противогрибковое средство представляет собой азол или коназол, предпочтительно клотримазол, бифоназол, миконазол, эконазол, изоконазол, итраконазол, фентиконазол, тиоконазол, сертиконазол, омоконазол, оксиконазол, флуконазол, в особенности клотримазол; ингибитор сквален-эпоксидазы, предпочтительно нафтитин или тербинафин; либо полиеновое противогрибковое средство, предпочтительно нистатин, амфотерицин В, капсофунгин или натамицин; либо циклопирокс, бутенафин, флуцитозин.

3. Применение по п.1, отличающееся тем, что ингибитор адгезии эпителиальных клеток или эндотелиальных клеток выбран из:

нестероидных противовоспалительных средств (NSAID) с достаточной степенью ингибирования COX1, что определяется путем исключения соединений, у которых соотношение COX1/COX2 значений IC<sub>50</sub> (мкМ)>20;

простациклина или аналогов простациклина, предпочтительно илапроста или цикапроста; или

ингибиторов экспрессии эпителиальных и эндотелиальных молекул адгезии, предпочтительно тиклопидина или клопидогреля.

4. Применение по п.3, отличающееся тем, что соединение NSAID выбрано из группы: индометацин, мефенамовая кислота, кетопрофен, ацетилсалициловая кислота, ибупрофен, лорноксикам, флуфенамовая кислота, диклофенак, пироксикам, буфексамак, этофенамат, фелбинак, теноксикам, фармацевтически активные соли или эфиры этих веществ или смеси этих веществ, в особенности диклофенак, ибупрофен или лорноксикам.

5. Применение по любому из пп.1-4, отличающееся тем, что комбинированный препарат приготовлен в виде мази, крема, лосьона, геля, настойки, раствора, вагинальных свечей, вагинальных, буккальных или подъязычных таблеток, сиропа, суспензии, порошка, спрея или аэрозоля.

6. Применение по любому из пп.1-3, отличающееся тем, что комбинированный препарат представлен на инертном носителе, в частности на вагинальном кольце, диафрагме или тампоне.

RU 2008148977 A

RU 2008148977 A