



[12] 发明专利申请公开说明书

[21]申请号 95119652.9

[51]Int.Cl⁶

A61K 35/78

[43]公开日 1996年9月18日

[22]申请日 95.11.12

[71]申请人 卢颖

地址 434100湖北省荆沙市荆州御河路54号

[72]发明人 卢颖

A61K 9/16 A61K 9/06

A61K 9/70 A61J 3/00

权利要求书 2 页 说明书 6 页 附图页数 0 页

[54]发明名称 颍风癌敌及其配备生产工艺

[57]摘要

本发明公开了一种外用治疗暴露性癌症有特殊效果的治癌新型药物及该药物散剂、软膏和膏药的配备生产工艺。它以洋金花、闹羊花、乳香、没药、础砂、信石、水银、雄黄、甘遂、大戟、芫化、大黄、蜈蚣、斑蝥、马钱子、青黛、天花粉、硝石、矾石、松香、冰片为原料，按不同药物剂型的要求分别加工粉碎，油炸煎熬后按比例配备生产成散剂、软膏、膏药。本发明药物不但适应于暴露性癌症的早期治疗。对中、晚期暴露性癌症更为适应，效果更好。

权 利 要 求 书

1. 颞风痛敌是一种有特殊效果的痛症外用中成药，其特征在于它是由以下原料组分比例加工配制生产成的药剂。

洋金花	15	闹羊花	15	乳香	45	没药	45
硝砂	20	信石	1	水银	10	雄黄	10
甘遂	15	大戟	15	芫花	15	大黄	45
蜈蚣	30	斑蝥	2	马钱子	20	青黛	60
天花粉	60	硝石	30	矾石	30	松香	30
冰片	15						

2. 根据权利要求1所述颞风痛敌药物，其中最佳效果剂量各原料组分的份量比是：

洋金花	20	闹羊花	20	乳香	60	没药	60
硝砂	30	信石	1.2	水银	15	雄黄	15
甘遂	20	大戟	20	芫花	20	大黄	60
蜈蚣	60	斑蝥	3	马钱子	30	青黛	60
天花粉	60	硝石	45	矾石	45	松香	45
冰片	20						

3. 根据权利要求1所述颞风痛敌药物，其中最大限制剂量各原料组分的份量比重是

洋金花	30	闹羊花	30	乳香	80	没药	90
硝砂	45	信石	1.5	水银	20	雄黄	20
甘遂	30	大戟	30	芫花	30	大黄	90
蜈蚣	90	斑蝥	4.5	马钱子	45	青黛	90
天花粉	100	硝石	75	矾石	75	松香	60
冰片	45						

4. 根据权利要求1、2、3、所述颞风痛敌药物，其特征在于所说的药剂和配备生产工艺是任何一种药剂学和制剂学上所说的任何一种剂型和配备生产工艺。

5. 根据权利要求4所述颞风痛敌药物，其特征在于所说的药物剂型是散剂，软膏和膏药。

6. 根据权利要求5所述颞风痛敌药物散剂的配备生产工艺，其特征在于先将洋金花、闹羊花、甘遂、大戟、芫花、大黄、蜈蚣、斑蝥、马钱子、青黛、天花粉按常规方法加工粉碎成60目细粉后分别与硝砂、信石、雄黄、硝石、矾石、冰片及乳香、没药、水银、松香混合拌匀，再粉碎成100细粉，充分和匀，经150℃干热灭菌60-90分钟，用蜡纸分包密封，每包50克。

7. 根据权利要求5所述颞风痛敌药物软膏的配备生产工艺，其特征在于将洋金花、闹羊花、甘遂、大戟、芫花、大黄、蜈蚣、斑蝥、马钱子、天花粉按常规方法加工粉碎成60目粉末后与硝砂、信石、雄黄、青黛、硝石、矾石混合，再加工粉碎成100细粉，取棉油2500毫升放入砂锅内，用武火煎沸，加入乳香、没药、水银、松香、让其溶化后趁热用二层纱布过滤，滤液重新用文火煎沸，加入第二项所得药粉，拌匀，离火后加入冰片溶化调匀，冷却后装瓶备用。

8. 根据权利要求5所述颞风痛敌药物膏药的配备生产工艺，其特征在于将甘遂、大戟、大黄、马钱子、天花粉按常规加工成饮片，将硝砂、信石、雄黄、硝石、矾石、青黛按常

規方法加工粉碎成100細粉后与水銀混合拌勻，取麻油2000毫升放入砂鍋內用武火煎沸，加入洋金花、鬧羊花、甘遂、大戟、芫花、大黃、蜈蚣、瘰癧、馬錢子、天花粉炸至藥物呈焦黃色或焦黑色，除去藥渣，再加入乳香、沒藥、松香溶化，趁熱用兩層紗布過濾，濾液用文火繼續煎熬至滴入冷水中可成形而不堅實為度，加入第三項所得藥粉，高火后再加入冰片，充分拌勻，趁熱攤在紙、布、皮等物上，所攤面積視病變部位大小確定。

说明书

颞风癌敌及其配备生产工艺

本发明是一种癌症外用药物，它是以多种中草药为原料配备加工而成的，治疗恶性肿瘤有特殊效果的外用中药制剂。

本发明还提供了该药物散剂，软膏、膏药的配备生产工艺。

恶性肿瘤的外科治疗现代医学以手术，放疗为主，取得了较为突出的缓解症状或部分临床治愈的效果，相对的延长了患者的生存时间。但不足之处就是对中、晚期癌症患者，特别是有广泛扩散增生的患者可治性小，甚至束手无策，而且治愈率低，致残率高，生存时间短，复发难以避免。

祖国医学对肿瘤（包括恶性肿瘤）的外用药治疗有着悠久的历史，经过历代医学家的不断创新，产生了不少名方名药，现代应用于恶性肿瘤的外治也能取得一定的疗效。如《瑞竹堂经验方》之“保生锭子”、《外科正宗》之“三品一条枪”、《证治准绳》之“信效锭子”、《医宗金鉴》之“冰螺熨”、《抗癌中草药制剂》之“治癌散”、北京官颈癌协作组之“催脱钉”等皆能取得一定的疗效，但仍存在着不足之处。

(1)刺激性大，用药后会出现不同程度的疼痛，甚至剧痛，带给患者难以忍受的痛苦。

(2)由于恶性肿瘤一般创面较大，用药量小则治疗不彻底，用药量大则常发生毒副作用。如头晕、恶心、呕吐、腹泻等。

(3)对正常组织造成伤害，使创面不易愈合，甚者促进癌变迅速恶化。

(4)有效治愈率低。加之上述各项缺陷，所以目前采用者不多。

恶性肿瘤发生与发展的基础是机体生理功能与有益物质虚损。只有在机体生理功能与有益物质虚损的条件下外界诱癌物质才能有机会侵入体内与体内癌变导向物质和诱癌物质相结合为害。即使癌性恶变发生后，若机体生理功能与有益物质得到恢复与提高，癌变也将被控制逆转。

恶性肿瘤发生的真正病因是众多的外界诱癌物质混合侵入机体后与体内生理性导向物质和/或病理性诱癌物质相结合后产生释放的致突变病毒(MCP)。它是一种成份特殊多变、破坏致变性能极强的多元素顽毒混合物，既不易识别，也很难分离，更不好对付。

恶性肿瘤发展恶化的病理机制是物质淤积。癌变一旦形成，细胞重叠挤压，体液呈高粘凝滞状态，经脉管道受阻，物质循环减慢，气、血、水、痰等营养非营养物质逐渐淤积。淤积至极、势必爆裂溃烂、扩散增生。

因此，癌性恶变有虚、毒淤三大共性。要彻底治愈癌症必须攻克这三大共性不可。主要矛盾得到解决、次要矛盾也就迎刃而解了。颞风癌敌就是为克制消除这三大共性而设计的。

本发明药物能直接或间接的消灭清除致突变病毒与其它癌性物质，减缓重叠挤压，化解物质淤积。对癌痛有特殊的止痛效果。不但对正常组织没有任何伤害，而且对癌细胞有很强的液化分解作用。能在较短时间内清除病灶，促进创面早日愈合。不但对人体没有伤害，无毒副作用，而且对生理功能与有益物质有促进恢复和增强提高的作用。因此，此药外用治疗癌症治疗彻底，有效治愈率高，愈后不复发，生存时间长，生存质量好，是癌症外科具有世界领先水平的治疗新技术。

本发明的目的是提供一种广泛应用于癌症早、中、晚期患者的治疗，对癌性疼痛有特殊缓解效果。对癌性物质有很好的消灭清除能力而对正常组织毫无伤害，也不引起毒副

反应，治疗彻底，有效治愈率高，愈后不复发，生存时间长，生存质量好的治癌外用药剂。

本发明的再一目的就是提供该药物散剂、软膏膏药的配备生产工艺。

本发明遵循中西医结合的理论与整体合一的观点，运用现代研究成果和论病辨证用药的方法，根据癌性恶变三大共性的特点，遴选出攻毒克癌、化淤消瘤、扶正复元的天然中草药，按中医理论和现代研究组方配制。

本发明药物的最佳配方组分用量比例是

洋金花	20	闹羊花	20	乳香	60	没药	60
硝砂	30	信石	1.2	水银	15	雄黄	15
甘遂	20	大戟	20	芫花	20	大黄	60
蜈蚣	60	斑蝥	3	马钱子	30	青黛	60
天花粉	60	硝石	45	矾石	45	松香	45
冰片	20						

本发明药物的有效配方组分用量比例是

洋金花	15	闹羊花	15	乳香	45	没药	45
硝砂	20	信石	1	水银	10	雄黄	10
甘遂	15	大戟	15	芫花	15	大黄	45
蜈蚣	30	斑蝥	2	马钱子	20	青黛	60
天花粉	60	硝石	30	矾石	30	松香	30
冰片	15						

本发明药物的最大限制配方组分比例是

洋金花	30	闹羊花	30	乳香	90	没药	90
硝砂	45	信石	1.5	水银	20	雄黄	20
甘遂	30	大戟	30	芫花	30	大黄	90
蜈蚣	90	斑蝥	4.5	马钱子	45	青黛	90
天花粉	100	硝石	75	矾石	75	松香	65
冰片	45						

本发明药物散剂的配备生产工艺是

1. 全部药物生用，不须炮制。
2. 将洋金花、闹羊花、甘遂、大戟、芫花、大黄、蜈蚣、斑蝥、马钱子、青黛、天花粉按常规加工粉碎成60目细粉。
3. 取上述药粉碎1/2量与硝砂、信石、雄黄、硝石、矾石、冰片混合拌匀，粉碎成100目细粉。
4. 取第二项所得药粉剩下的1/2量与乳香、没花、水银、松香混合拌匀，细碎成100目细粉。粉碎时若出现块状，即将块状药粉在60℃以下充分加热干燥后再粉碎成100目细粉。
5. 将第三、四项所得到100目细粉混合拌匀后，再经100目筛过筛2-3次，达到充分和匀的目的。
6. 将第五项所得药粉经150℃干热灭菌60-90分钟后冷却，用蜡纸分包密封，塑料袋装，每蜡纸包50克，每塑料袋10蜡纸包。

本发明药物软膏的配备生产工艺是

1. 全部药物生用，无须炮制。
2. 将洋金花、闹羊花、甘遂、大戟、芫花、大黄、蜈蚣、斑蝥、马钱子、天花粉按常

規方法加工粉碎成60目粉末后与硝砂、信石、雄黄、青黛、硝石、矾石混合按常规方法加工细粉成100目粉备用。

3. 取棉油2500毫升放入砂锅内，用武火煎沸，加入乳香、没药、水银、松香，让其充分溶化后趁热用两层纱布过滤。

4. 将滤液重新用文火煮沸，加入第二项所得药粉，充分拌匀。离火后加入冰片溶化调匀，冷却后装瓶密封备用。

本发明药物膏药的配备生产工艺是

1. 全部药物生用，无须炮制。

2. 将甘遂、大戟、大黄、马钱子、天花粉按常规方法加工成饮片备用。

3. 将硝砂、信石、雄黄、硝石、矾石、青黛按規方法加工粉碎成本100目细粉后与水银混合拌匀备用。

4. 取麻油2000毫升放入砂锅内用武火煎沸，加入洋金花、闹羊花、甘遂、大戟、芫花、大黄、蜈蚣、斑蝥、马钱子、天花粉炸至药物呈焦黄可焦黑色，除去药渣，再加入乳香、没药，松香溶化后用两层纱布过滤。

5. 滤液用文火继续煎熬至滴入冷水中可成形但不坚实为度。加入第三项所得药粉、离火后再加入冰片，充分拌匀，趁热摊在纸、布、皮等物上，所摊面积大小视病变范围大小而定。

本发明药物外用治疗癌症的用法及用量是

1. 散剂：主要应用于癌症溃烂脓液较多者，每1CM²用药粉0.5克撒于创面，纱布棉垫敷盖，用胶布固定，每12小时换药一次，敷药要注意避开正常组织。

2. 软膏：主要应用于癌症溃破后创面干燥者，每1CM²用药0.8克均匀的铺开，纱布棉垫敷盖，用胶布固定，每隔12小时换药一次，敷药要注意避开正常组织。

3. 膏药：主要应用于癌症肿瘤未溃破者。按肿块大小选择相适应大小的膏药外贴。每隔24小时换药一次。膏药药面不得超过恶性肿瘤的面积。

本发明药物实验研究证明有以下药理作用：

1. 液化崩解癌性恶变组织，促进癌病灶坏死脱落。

2. 有特殊的止痛效果。与传统外用腐蚀攻毒法相比，这是本发明最突出的作用之一。

3. 对癌细胞有较强的抑活杀伤作用，能拮抗癌性恶变

4. 改善物质循环及营养供给，提高创面正常组织与细胞的再生代偿能力，促进修复。

5. 有广泛地灭菌、抗病毒作用，有助于癌症的转化。

作者应用本发明药物治疗暴露性癌症取得了病灶崩解清除彻底，无毒副作用与后遗症、愈合良好，治愈率高、愈后不复发，生存质量好的艺术治疗效果。本发明药物不但适应癌症早期的外用治疗，对中、晚期癌症患者的外用治疗更为理想。现将资料完整、随访确实，单独应用本发明药物治愈后健康生存7年以上者73例总结如后，以证实本发明药物对暴露性癌症外用治疗的奇特效果。

73例全部经X线、B超、CT、内窥镜，组织细胞活检等检测确诊，其中男士33例，女士40例。年龄最大者58岁，年龄最小者18岁。早期癌症17例，中期癌症31例，晚期癌症25例。皮肤癌13例，骨肉瘤9例，脑肿瘤4例，乳腺癌11例，甲状腺癌4例，溃疡癌变5例，子宫颈癌10例，唇癌3例，淋巴肉瘤11例，黑痣癌变3例。

用药方法：不论是早期癌症，还是中、晚期癌症，未溃破者应用本发明药物膏药，溃

烂脓液较多者应用本发明药物散剂，溃破干燥者应用本发明药物软膏。

治疗结果：全部病例治愈后复经X线、B超、CT、内窥镜、组织细胞活检等检测无异常。

1. 癌肿瘤完全崩解清除的平均时间早期癌症为35天，中期癌症为63天，晚期癌症为56天。不同癌症的完全崩解清除平均时间见表1。

2. 治愈平均时间早期癌症为410天，中期癌症为662天，晚期癌症为725天。不同癌症的治愈平均时间见表2。

3. 治愈后健康生存平均时间早期癌症为2980天，中期癌症为3302天，晚期癌症为2065天。不同癌症治愈后健康生存的平均时间见表3。

4. 体力恢复状况正常工作者26例，生活完全自理者35例，生活部分自理者12例。不同癌症治愈后体力恢复状况见表4。

表1 不同癌症肿瘤完全崩解清除的平均时间

不同癌症	总数	早期						中期						晚期					
		例	30天 %	60天 %	90天 %	例	30天 %	60天 %	90天 %	例	30天 %	60天 %	90天 %						
皮肤癌	13	6	1 16.7	3 50	2 33.3	5	2 40	2 40	1 20	2	1 50	1 50							
骨肉瘤	9	2		1 50	1 50	2		2 100					5	2 40	2 40	1 20			
脂肪瘤	4					3		2 66.6	1 33.4	1		1 100							
乳腺癌	11	5		2 40	3 60	4	1 25	2 50	1 25	2		2 100							
甲状腺癌	4					3		2 66.6	1 33.4	1	1 100								
淋巴瘤	5									2	2 100			3	2 66.6	1 33.3			
子宫癌	10									6	1 16.7	3 50	2 33.3	4	1 25	2 50	1 25		
唇癌	3	1			100			2	1 50	1 50									
淋巴肉瘤	11	3	2 66.6	1 33.4				2	1 50	1 50				6	2 33.3	3 50	1 16.7		
黑色素瘤	3							3	1 33.3	2 66.7									

表2 不同癌症的治愈平均时间

不同癌症	总例数	早 期						中 期						晚 期							
		例	一年 %	二年 %	三年 %	例	一年 %	二年 %	三年 %	例	一年 %	二年 %	三年 %								
皮肤癌	13	6	3	50	2	33.3	1	16.7	5	2	40	2	40	1	20	2		2	100		
骨肉瘤	9	2	2	100					2	1	50	1	50			5	2	40	3	60	
脂肪瘤	4								3	1	33.3	2	66.7			1		1	100		
乳腺癌	11	5	3	60	2	40			4	3	75			1	25	2		2	100		
甲状腺癌	4								3	1	33.3	2	66.7			1			1	100	
流涎腺	5								2	1	50	1	50			3	1	33.4	2	66.6	
子宫癌	10								6		4	66.6	2	33.4	4			1	25	3	75
唇癌	3	1	1	100					2	1	50	1	50								
淋巴肉瘤	11	3	2	66.6	1	33.4			2		2	100			6	1	16.7	2	33.3	3	50
黑色素瘤	3								3	1	33.3	1	33.3	1	33.4						

表3 不同癌症治愈后健康生存的平均时间

不同癌症	总例数	早 期						中 期						晚 期						
		例	7年 %	10年 %	12年 %	例	7年 %	10年 %	12年 %	例	7年 %	10年 %	12年 %							
皮肤癌	13	6		4	66.6	2	33.4	5	1	20	3	60	1	20	2	1	50	1	50	
骨肉瘤	9	2	1	50	1	50		2	2	100				5	3	60	2	40		
脂肪瘤	4							3	2	66.6	1	33.4		1	1	100				
乳腺癌	11	5	1	20	2	40	2	40	4		3	75	1	25	2	1	50	1	50	
甲状腺癌	4							3		3	100			1		1	100			
流涎腺	5							2					2	100	3		3	100		
子宫癌	10							6	2	33.3	2	33.3	2	33.4	4	3	75	1	25	
唇癌	3	1	1	100				2	2	100										
淋巴肉瘤	11	3	1	33.3	2	66.7		2	2	100				6	3	50	2	33.3	1	16.7
黑色素瘤	3							3	2	66.6	1	33.3								

表4 不同癌症治愈后体力恢复状况

不同癌症	总例数	早期						中期						晚期									
		例	0级	%	1级	%	2级	%	例	0级	%	1级	%	2级	%	例	0级	%	1级	%	2级	%	
皮肤癌	13	6	5	83.3	1	16.7		5	3	60	1	20	1	20	2	1	50	1	50				
骨肉瘤	9	2			2	100		2			2	100			5	1	20	2	40	2	40		
脂肪肉瘤	4							3			2	66.6	1	33.4	1			1	100				
乳腺癌	11	5	1	20	4	80		4	2	50	2	50			2	1	50				1	50	
甲状腺癌	4							3	2	66.6	1	33.4			1			1	100				
食管癌	5							2	1	50	1	50			3	2	66.6				1	33.4	
子宫肉瘤	10							6			4	60	2	40	4			1	25	3	75		
唇癌	3	1	1	100				2	1	50	1	50											
淋巴瘤	11	3	2	66.6	1	33.3		2	2	100					6	2	33.3	3	50	1	16.7		
黑色素瘤	3							3	1	33.3	2	66.7											

说明：表4中0级：能正常工作；1级：生活能完全自理；2级：生活部分自理。

本发明药物临床应用结果表明该药物外用治疗暴露性癌症有以下优点：

1. 本发明药物的各组分符合药政法规定。
2. 本发明药物不但适应于癌变早期，更适应于中、晚期癌症患者。
3. 本发明药物能清除重叠挤压，疏通经脉管道，对癌痛有特殊的止痛效果。
4. 本发明药物生效快，崩解清除癌病灶彻底，治愈率高，愈后不复发，生存时间长，生存质量好。
5. 本发明药物对人体没有任何伤害，毒副反应轻微，不致残。是癌症外用中之佼佼者。