

【公報種別】特許法第 17 条の 2 の規定による補正の掲載  
 【部門区分】第 3 部門第 2 区分  
 【発行日】平成 18 年 7 月 13 日 (2006.7.13)

【公表番号】特表 2002-515439 (P2002-515439A)  
 【公表日】平成 14 年 5 月 28 日 (2002.5.28)  
 【出願番号】特願 2000-549264 (P2000-549264)  
 【国際特許分類】

**A 6 1 K 31/661 (2006.01)**

**A 6 1 K 47/42 (2006.01)**

**A 6 1 K 47/44 (2006.01)**

**A 6 1 P 35/00 (2006.01)**

【F I】

A 6 1 K 31/661

A 6 1 K 47/42

A 6 1 K 47/44

A 6 1 P 35/00

【手続補正書】

【提出日】平成 18 年 5 月 11 日 (2006.5.11)

【手続補正 1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】特許請求の範囲

【補正方法】変更

【補正の内容】

【特許請求の範囲】

【請求項 1】 有効成分として、1 - オクタデシル - 2 - メチル - sn - グリセロ - 3 - ホスホコリンを使用し、該有効成分を、液状担持剤中の、経口投与に適する形にすることを特徴とする、脳腫瘍の治療のための医薬の製造法。

【請求項 2】 有効成分を、飲用可能な液状担持剤中に溶解させる、請求項 1 に記載の方法。

【請求項 3】 少なくとも 3 質量% の脂肪分及び / 又はタンパク質を含有する液状担持剤を使用する、請求項 2 に記載の方法。

【請求項 4】 担持剤として、水ベースの飲料、殊にミルクを使用する、請求項 2 又は 3 に記載の方法。

【請求項 5】 有効成分量を、患者 1 人当たり 50 ~ 600 mg の日用量に分割する、請求項 1 に記載の方法。