

【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 9 月 14 日 (2006.9.14)

【公開番号】特開 2004-83588 (P2004-83588A)

【公開日】平成 16 年 3 月 18 日 (2004.3.18)

【年通号数】公開・登録公報 2004-011

【出願番号】特願 2003-288432 (P2003-288432)

【国際特許分類】

A 6 1 K 45/00 (2006.01)

A 6 1 K 31/366 (2006.01)

A 6 1 K 31/40 (2006.01)

A 6 1 K 31/405 (2006.01)

A 6 1 K 31/4418 (2006.01)

A 6 1 K 31/47 (2006.01)

A 6 1 K 31/505 (2006.01)

A 6 1 K 31/575 (2006.01)

A 6 1 K 35/413 (2006.01)

A 6 1 P 3/06 (2006.01)

A 6 1 P 9/10 (2006.01)

【F I】

A 6 1 K 45/00

A 6 1 K 31/366

A 6 1 K 31/40

A 6 1 K 31/405

A 6 1 K 31/4418

A 6 1 K 31/47

A 6 1 K 31/505

A 6 1 K 31/575

A 6 1 K 35/413

A 6 1 P 3/06

A 6 1 P 9/10 1 0 1

【手続補正書】

【提出日】平成 18 年 8 月 1 日 (2006.8.1)

【手続補正 1】

【補正対象書類名】特許請求の範囲

【補正対象項目名】全文

【補正方法】変更

【補正の内容】

【特許請求の範囲】

【請求項 1】

H M G - C o A リダクターゼ阻害剤と胆汁酸類とを含有する血液脂質を低下させるための医薬組成物。

【請求項 2】

請求項 1 において、H M G - C o A リダクターゼ阻害剤がプラバスタチン、ロバスタチン、シンバスタチン、フルバスタチン、リバスタチン、アトルバスタチン、ピタバスタチン及びロスバスタチンからなる群から選ばれる 1 種又は 2 種以上である組成物。

【請求項 3】

請求項 1 において、H M G - C o A リダクターゼ阻害剤がシンバスタチン及びノ又はアト

ルバスタチンである組成物。

【請求項 4】

請求項 1 において、胆汁酸類がウルソデオキシコール酸、ケノデオキシコール酸、デオキシコール酸、コール酸、胆汁末、胆汁エキス、熊胆及び牛黄からなる群から選ばれる 1 種又は 2 種以上である組成物。

【請求項 5】

請求項 1 において、胆汁酸類がウルソデオキシコール酸である組成物。

【請求項 6】

請求項 1 において、高脂血症又は動脈硬化の予防若しくは治療に用いるための組成物。

【請求項 7】

HMG - CoA リダクターゼ阻害剤と胆汁酸類とを、同時に又は時間をおいて別々に投与することにより血液脂質を低下させるための、HMG - CoA リダクターゼ阻害剤と胆汁酸類との組み合わせ。