

【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 1 月 5 日 (2006.1.5)

【公表番号】特表 2005-512997 (P2005-512997A)

【公表日】平成 17 年 5 月 12 日 (2005.5.12)

【年通号数】公開・登録公報 2005-018

【出願番号】特願 2003-541821 (P2003-541821)

【国際特許分類】

**A 6 1 K 31/18 (2006.01)**

**A 6 1 K 9/20 (2006.01)**

**A 6 1 K 9/28 (2006.01)**

**A 6 1 K 9/48 (2006.01)**

**A 6 1 K 47/02 (2006.01)**

**A 6 1 K 47/12 (2006.01)**

**A 6 1 K 47/26 (2006.01)**

**A 6 1 K 47/32 (2006.01)**

**A 6 1 K 47/38 (2006.01)**

**A 6 1 P 13/08 (2006.01)**

【F I】

A 6 1 K 31/18

A 6 1 K 9/20

A 6 1 K 9/28

A 6 1 K 9/48

A 6 1 K 47/02

A 6 1 K 47/12

A 6 1 K 47/26

A 6 1 K 47/32

A 6 1 K 47/38

A 6 1 P 13/08

【手続補正書】

【提出日】平成 17 年 10 月 21 日 (2005.10.21)

【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】請求項 1

【補正方法】変更

【補正の内容】

【請求項 1】

0.1 ~ 1.5 % のタムスロシン有効成分および少なくとも 1 種の製薬学的に許容される賦形剤を含む、液体を使用しない製造方法によって得られる医薬錠剤。