

【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。