

VERSIÓN CORREGIDA

(19) Organización Mundial de la Propiedad
Intellectual
Oficina internacional



(43) Fecha de publicación internacional
22 de Febrero de 2007 (22.02.2007)

PCT

(10) Número de Publicación Internacional
WO 2007/021167 A1

(51) Clasificación Internacional de Patentes:
A61K 31/4025 (2006.01)

(21) Número de la solicitud internacional:
PCT/MX2006/000046

(22) Fecha de presentación internacional:
6 de Junio de 2006 (06.06.2006)

(25) Idioma de presentación: español

(26) Idioma de publicación: español

(30) Datos relativos a la prioridad:
PA/a/2005/008571
12 de Agosto de 2005 (12.08.2005) MX

(71) Solicitante e

(72) Inventor: ESPINOSA ABDALA, Leopoldo de Jesús
[MX/MX]; Circuito Madrigal No. 1640, Col. colinas de
San Javier, CP. 45110 Zapopan, Jalisco, México (MX).

(72) Inventores; e

(75) Inventores/Solicitantes (para US solamente): GARCÍA ARMENTA, María Elena [MX/MX]; Del Greco
No. 5259, Col. La Estancia, CP. 45020 Guadalajara,
Jalisco, México (MX). GARCÍA ARMENTA, Patricia
[MX/MX]; Brisa no. 391, Col. Paseos Universidad, Col.
La Herradura, CP. 45110 Zapopan, Jalisco, México (MX).
ÁLVAREZ OCHOA, Víctor Guillermo [MX/MX];
Paseo del Tabachin No. 131, Col. La Herradura,
CP. 45222 Zapopan, Jalisco, México (MX). SANTOS
MURILLO, Josefina [MX/MX]; Arco Iris No. 916, Col.

Arcos de Zapopan, CP. 44600 Zapopan, Jalisco, México
(MX). GARCÍA ALCALÁ, Martín Ornar [MX/MX];
Francisco verdin No. 443, Col. La Loma, CP. 44410
Guadalajara, Jalisco, México (MX). ÁLVAREZ ÁL-
VAREZ, Aracely [MX/MX]; Bahía de la Concepción No.
868, Col. Parque Santa María, CP. 45235 Tlaquepaque,
Jalisco, México (MX).

(74) Mandatarios: PARDAVELL JUÁREZ, María Angélica
etc.; San Francisco No. 310, Col. Del Valle, CP. 03100,
México, D.F. (MX).

(81) Estados designados (a menos que se indique otra cosa,
para toda clase de protección nacional admisible): AE,
AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY,
BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ,
EC, EE, EG, ES, FT, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID,
IL, IN, IS, JP, KE, KG, KM, KN, KP, KR, KZ, LC, LK, LR,
LS, LT, LU, LV, LY, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX,
MZ, NA, NG, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RS,
RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, SY, TJ, TM, TN, TR,
TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, ZA, ZM, ZW

(84) Estados designados (a menos que se indique otra cosa,
para toda clase de protección regional admisible): ARIPO
(BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ,
UG, ZM, ZW), euroasiática (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD,
RU, TJ, TM), europea (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK,
EE, ES, FT, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, LV, MC,
NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG,
CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

[Continúa en la página siguiente]

(54) Title: PHARMACEUTICAL FORMULATIONS IN THE FORM OF SOLIDS, SEMISOLIDS, IN SUSPENSION, IN SOLUTION, IN EMULSION OR IN SYRUP, CONTAINING CLINDAMYCIN AND ONE OR MORE MEMBERS OF THE AZOLE FAMILY

(54) Título: FORMULACIONES FARMACÉUTICAS SÓLIDAS, SEMISÓLIDAS, EN SUSPENSIÓN, EN SOLUCIÓN, EN EMULSIÓN O EN JARABE CONTENIENDO CLINDAMICINA Y UNO O MÁS DE LOS MIEMBROS DE LA FAMILIA DE LOS AZOLES

(57) Abstract: The invention relates to the pharmaceutical industry in general and to the pharmaceutical industry involved in the production of various different pharmaceutical formulations containing clindamycin. The invention essentially consists of solid pharmaceutical formulations containing clindamycin and is characterised in that it comprises: (a) one or more members of the azole family, (b) one or more diluent agents, (c) one or more disintegrating agents, (d) one or more binding agents, (e) one or more solvents, (f) one or more lubricants, (g) one or more anti-adherents, (h) one or more solubilising agents, (i) one or more surfactants, (j) one or more emulsifying agents, (k) one or more sweetening agents, (l) one or more flavouring agents and/or essences, (m) one or more antioxidants, (n) one or more antimicrobial agents, and (ñ) one or more viscosity agents.

(57) Resumen: La presente invención está relacionada con la industria farmacéutica en general y con la industria farmacéutica productora de diversas formulaciones farmacéuticas conteniendo clindamicina. Básicamente el invento consiste en Formulaciones farmacéuticas sólidas conteniendo clindamicina caracterizado por comprender (a) uno o más miembros de la familia de los Azoles, (b) uno o más agentes diluentes, (c) uno o más agentes desintegrantes, (d) uno o más agentes aglutinantes, (e) uno o más agentes solventes, (f) uno o más agentes lubricantes (g) uno o más agentes antiadherentes, (h) uno o más agentes solubilizantes, (i) uno o más agentes surfactantes, (j) uno o más agentes emulsificantes, (k) uno o más agentes edulcorantes, (l) uno o más agentes sabprouantes y/o esencias, (m) uno o más agentes antioxidantes, (n) uno o más agentes antimicrobianos, y (ñ) uno o más agentes de viscosidad.



WO 2007/021167 A1



Publicada:

— *con informe de búsqueda internacional*

(48) Fecha de publicación de esta versión corregida:

3 de Abril de 2008

(15) Información sobre la corrección:

véase la notificación del 3 de Abril de 2008