

**คำขอรับสิทธิบัตรกัญชา**

เลขคำขอรับสิทธิบัตร	ชื่อ	ผู้ขอจดทะเบียนสิทธิบัตร	วันยื่นคำขอ (วันที่ยื่นขอ PCT)	วันประกาศโฆษณา	สถานะ(วันที่ลงข้อมูล)
1.0201004306 *ไม่เกี่ยวกับ กัญชาโดยตรง	การใช้แบบใหม่สำหรับการรักษาโรคการไหลกลับของกระเพาะและหลอดอาหาร บทสรุปการประดิษฐ์: การประดิษฐ์เกี่ยวกับ <b>การใช้แคนนาบินอยด์ รีเซพเตอร์ อะกอนิสต์</b> สำหรับการยับยั้งการ หย้อนยานของกล้ามเนื้อหูรูดหลอดอาหารส่วนล่างแบบชั่วคราว แก้เพิ่มเติมของการประดิษฐ์เกี่ยวกับ การใช้แคนนาบินอยด์ รีเซพเตอร์ อะกอนิสต์สำหรับการรักษา โรคการไหลกลับของกระเพาะและ หลอดอาหาร รวมทั้งสำหรับการ รักษาการสำรอกกลับ เช่น การสำรอกกลับในทารก , โรคนอนหลับ, กล้องเสียงอึกเสบเรื้อรัง และ โรคหืด	แอสตรา เซนิกา เอ บี	20//11/2545	23/06/2547	ละทิ้งคำขอรับสิทธิบัตรหลังประกาศโฆษณา (20/10/2557) ข้อถ้อยสิทธิ์ :1. การใช้แคนนาบินอยด์ รีเซพเตอร์ อะกอนิสต์ หรือเกลือที่ขอมรับทางเภสัชกรรม หรือ ออฟฟิคัล ไอโซเมอร์ของสารเหล่านี้ นั้น สำหรับการผลิตเภสัชภัณฑ์ สำหรับการยับยั้งการหย้อนยาน ของ กล้ามเนื้อหูรูดหลอดอาหารส่วนล่างแบบชั่วคราว )TLESRs) 2. การใช้แคนนาบินอยด์ รีเซพเตอร์ อะกอนิสต์ หรือเกลือที่ ขอมรับทางเภสัชกรรม หรือ ออฟฟิคัล ไอโซเมอร์ของสารเหล่านี้ นั้น สำหรับการผลิตเภสัชภัณฑ์สำหรับการรักษาโรคการไหลกลับ ของกระเพาะและหลอดอาหาร )GERD)
2.0301001207	สูตรผสมแคนนาบินอยด์ตามธรรมชาติที่ถูกทำให้เสถียรแล้ว บทสรุปการประดิษฐ์ซึ่งจะปรากฏบนหน้าประกาศโฆษณา <b>Read File</b> : การประดิษฐ์เกี่ยวกับสารผสมทางเภสัชกรรม ที่ประกอบรวมด้วยสารประกอบแคน นابينอยด์ตามธรรมชาติ, ตัวอย่างเช่น เกล็ดตา9 -เทพระไฮโดรแคนนาบินอล และเกล็ดของน้ำตาล, ซูการ์ แอลกอฮอล์, ของผสมของน้ำตาลหรือของผสมของซูการ์ แอลกอฮอล์ ซึ่งมีลักษณะเฉพาะคือสาร ประกอบแคนนาบินอยด์ตามธรรมชาติถูก รวมเข้าไปในซูการ์ แกลสเป็นการห่อหุ้มที่ละโมเลกุล โดย ไม่ทำให้เกิดสารเชิงซ้อนระหว่างสาร แปลกปลอมกับ โฮสต์ การประดิษฐ์ ยังเกี่ยวกับวิธีสำหรับการ	โซลเวย์ ฟาร์มาซูติ คัลส์ บี.วี.	31/03/2546	07/09/2548	ยื่นคำขอให้ตรวจสอบการประดิษฐ์ (23/07/2553)-note : ยื่นให้ตรวจสอบแล้วอย่างน้อย 8 ปี ข้อถ้อยสิทธิ์ :1. สารผสมทางเภสัชกรรม ที่ประกอบรวมด้วยสารประกอบแคนนาบินอยด์ตาม ธรรมชาติและเกล็ดของน้ำตาล, ซูการ์ แอลกอฮอล์, ของผสมของน้ำตาลหรือของผสมของซูการ์ แอลกอฮอล์ ซึ่งมีลักษณะ เฉพาะคือ สารประกอบแคนนาบินอยด์ตามธรรมชาติถูกรวมเข้าไปในซู การ์ แกลสเป็นการห่อหุ้มที่ละโมเลกุล โดยไม่ทำให้เกิดสารเชิงซ้อนระหว่างสารแปลกปลอมกับโฮสต์ 2. สารผสมทางเภสัชกรรมตามข้อถ้อยสิทธิ์ข้อ 1 ซึ่งมีลักษณะ เฉพาะคือน้ำตาล หรือของผสมของน้ำตาลดั่ง

	เตรียมสารผสมทางเภสัชกรรมดังกล่าวในรูปแบบของซูการ์ แกลส โดยการทำให้แห้งแบบเยือกแข็ง, การ ฟ่นแห้ง, การทำให้แห้ง ด้วยสูญญากาศ หรือการทำให้แห้งแบบ วิกฤตของของผสมที่ เสถียรซึ่งมี สารประกอบ แคนนาบินอยด์ตามธรรมชาติและ น้ำตาลหรือของผสมของน้ำตาล				กล่าวคือน้ำตาลชนิด นอนรีดิวิจิง หรือของผสมของน้ำตาล-รีดิวิจิง-ชนิดนอน
3.0501005232	วิธีการสำหรับการทำให้ทรานส์เลดตา (-)-9 -เตตราไฮโดรแคนนาบินอล และทรานส์เลด (+)-ตา9 -เตตราไฮโดรแคนนาบินอล บริสุทธิ์ บทสรุปการประดิษฐ์ซึ่งจะปรากฏบนหน้าประกาศโฆษณา Read File : วิธีการสำหรับผลิตทรานส์ เลดตา(-)-9-เตตราไฮโดรแคนนาบินอลและทรานส์ เลดตา(+)-9- เตตราไฮโดรแคนนาบินอล ถูกเปิดเผยในที่นี้ ในหนึ่งภาพลักษณ์ สารผสมทรานส์เลดตา(-)-9-เตตราไฮโดร แคนนาบินอลถูกเตรียม โดยการยอมให้สารผสม ที่ประกอบด้วย เลดตา-(+)-9-เตตราไฮโดรแคนนาบินอล แยกบน เฟสคงที่ของไคเรลเพื่อให้สารผสมทรานส์เลดตา(-)-9-เตตราไฮโดรแคนนาบินอลที่ประกอบด้วย อย่างน้อยประมาณ 99% โดยน้ำหนักของทรานส์เลดตา(-)-9-เตตราไฮโดรแคนนาบินอล ยึดตามปริมาณ ทั้งหมดของทรานส์เลดตา(-)-9-เตตราไฮโดรแคนนาบินอล และทรานส์เลดตา(+)-9-เตตราไฮโดร แคนนาบินอล การประดิษฐ์นี้ยังเกี่ยวข้องกับวิธีการสำหรับรักษาหรือ ป้องกันสภาวะดังเช่น ความเจ็บปวดที่ประกอบด้วยการให้แก่ผู้ป่วยที่ต้องการ ในปริมาณที่เป็นผลของทรานส์เลดตา(-)-9- เตตราไฮโดรแคนนาบินอลที่มีความบริสุทธิ์อย่างน้อยประมาณ 98%ยึดตามน้ำหนักทั้งหมดของ แคนนาบินอยด์	ยูโรเซลดตี-เอ.เกอ เอส	07/11/2548	15/03/2550	ยื่นตรวจสอบการประดิษฐ์ (ยื่นคำขอแก้ไขเพิ่มเติมก่อนรับจดทะเบียนเข้ามาเอง 04/03/2554)-note : ยื่นให้ตรวจสอบแล้วอย่างน้อย 6ปี <b>แจ้งผลรายงานปฏิเสธคำขอ</b> ข้อถ้อยสิทธิ์ :1. สารผสมทรานส์เลดตา(-)-9-เตตราไฮโดรแคนนาบินอล หรือทรานส์เลดตา(+)-9-เตตราไฮโดร แคนนาบินอล ที่สารผสมทรานส์เลดตา(-)-9-เตตราไฮโดรแคนนาบินอลประกอบด้วยอย่างน้อยประมาณ 98% โดยน้ำหนักของทรานส์เลดตา(-)-9-เตตราไฮโดรแคนนาบินอลยึดตามปริมาณทั้งหมดของ แคนนาบินอยด์ และสารผสมทรานส์เลดตา(+)-9-เตตราไฮโดรแคนนาบินอลประกอบด้วยอย่างน้อย ประมาณ 98% โดยน้ำหนักของทรานส์เลดตา(+)-9-เตตราไฮโดรแคนนาบินอลยึดตามปริมาณทั้งหมดของ แคนนาบินอยด์ 2. สารผสมทรานส์เลดตา(-)-9-เตตราไฮโดรแคนนาบินอล หรือ
4.0601002456	ส่วนผสมเชิงเภสัชกรรมที่ออกฤทธิ์ของแคนนาบินอยด์สำหรับรูปแบบขนาดยาที่ถูกปรับปรุง บทสรุปการประดิษฐ์ซึ่งจะปรากฏบนหน้าประกาศโฆษณา Read	ยูโรเซลดตี- .สเกอ เอ	30/05/2549	09/11/2550	ยื่นตรวจสอบการประดิษฐ์ (ยื่นเอกสารสิทธิบัตรและรายงานการตรวจสอบที่ได้รับ

	File : สารผสมเชิงเภสัชกรรมซึ่งประกอบด้วยส่วนผสมเชิงเภสัชกรรมที่ออกฤทธิ์ของ แคนนาบินอยด์, ทรานส์เตลดา-(+)-9-เตตระไฮโดรแคนนาบินอลที่เป็นผลึก, และสูตรผสมของพวกมันจะ ถูกเปิดเผยไว้ อีกทั้งการประดิษฐ์จะเกี่ยวข้องกับวิธีการสำหรับการบำบัดหรือการป้องกันสภาวะเช่น อาการปวด ซึ่งประกอบด้วยการให้แก่ผู้ป่วยที่ต้องการพวกมันด้วยปริมาณที่เป็นผลของ ทรานส์เตลดา-(+)-9-เตตระไฮโดรแคนนาบินอลที่เป็นผลึก ในรูปแบบที่จำเพาะ, ทรานส์เตลดา-(+)-9-เตตระไฮโดรแคนนาบินอลที่เป็นผลึกจะถูกให้ตามวิธีการสำหรับการบำบัดหรือการป้องกันสภาวะ เช่น อาการปวด จะสามารถมีความบริสุทธิ์อย่างน้อยประมาณ 98% โดยเทียบกับน้ำหนักรวมของ แคนนาบินอยด์	.เอ			จากต่างประเทศ 27/12/2555) -note : ขึ้นให้ตรวจสอบแล้วอย่างน้อย 6 ปี <b>แจ้งผลรายงานปฏิเสศคำขอ</b> ข้อถ้อยสิทธิ์ 1. สารผสมซึ่งประกอบด้วย ทรานส์-(+)-เตลดา9-เตตระไฮโดรแคนนาบินอลที่เป็นผลึก และพาหะที่ขอมรับได้ในทางเภสัชกรรม 2. สารผสมซึ่งประกอบด้วย ทรานส์เตลดา-(+)-9-เตตระไฮโดรแคนนาบินอล, โดยที่สารผสม ดังกล่าวจะถูกผสมสูตรด้วย ทรานส์เตลดา-(+)-9-เตตระไฮโดรแคนนาบินอลที่เป็นผลึก และพาหะที่ ขอมรับได้ในทางเภสัชกรรม 3. รูปแบบขนาดยาซึ่งประกอบด้วยปริมาณที่เป็นผลเชิงการบำบัดรักษาของ ทรานส์เตลดา-(+)-9-เตตระไฮโดรแคนนาบินอลที่เป็นผลึก และพาหะที่ขอมรับได้ในทางเภสัชกรรม
5.0801006631	การใช้แคนนาบินอยด์ร่วมกับยาต้าน โรควิตการประดิษฐ์นี้เกี่ยวข้องกับการใช้แคนนาบินอยด์ 1 ชนิดหรือมากกว่านั้น ร่วมกับยาต้านโรควิต1 ชนิดหรือมากกว่านั้น สำหรับการใช้ในการป้องกันหรือการบำบัดโรควิตและความผิดปกติทางจิต โดยความเหมาะสมแล้ว แคนนาบินอยด์ 1 ชนิดหรือมากกว่านั้น จะได้จากกลุ่ม : แคนนาบีไดออล (CBD); กรดแคนนาบีไดออลิก (CBDA); เตตระไฮโดรแคนนาบิควาริน (THCV); เตตระไฮโดรแคนนาบิควารินินแอซิด (THCVA); แคนนาบีโครมิน (CBC); กรดแคนนาบีโครมินิก (CBCA); แคนนาบีทีรอล (CBG); และกรดแคนนาบีทีโรลิก (CBGA); โดยความเหมาะสมแล้ว ยาต้าน โรควิต จะเป็นยาต้านโรควิตที่ไม่ใช่ชาต้นแบบ	จีดับเบิลยู ฟาร์มา ลิมิ เต็ด, ออต ตุกะ ฟาร์ มาซูติคัล โค., ลิมิ เต็ด	23/12/2551	22/01/2559	ประกาศโฆษณา(22/01/2559)
6.0901002471	ผลในการต่อต้านเนื้องอกของสารผสมแคนนาบี	จีดับเบิลยู	03/06/2552	21/06/2556	ยื่นตรวจสอบการประดิษฐ์(06/06/61)

	<p><b>นอยด์</b></p> <p>การประคยฐนี้เกี่ยวข้องกับการใช้สารผสมรวมของแคนนาบินอยด์ โดยเฉพาะอย่างยิ่งเทระไฮโดรแคนนาบินอล (THC) และ แคนนาบิโดล (CBD) เพื่อการผลิดยาสำหรับการรักษาโรคมะเร็ง โดยเฉพาะอย่างยิ่งมะเร็งที่ถูกรักษา คือนื้องอกในสมอง โดยเฉพาะอย่างยิ่ง คือนื้องอกชนิดไกลโอม่า (Glioma), โดยเฉพาะอย่างยิ่งคือ ไกลโอบลาสโตมา มัลติฟอร์ม (Glioblastoma Multiforme or GBM)</p>	<p>ฟาร์มา ลิมิ เต็ด, โอซี กะ ฟาร์มา คิวติคอลล คอมปะนี ลิมิเต็ด</p>			<p>ข้อถ้อลิตีร์ 1. การใช้สารผสมรวมของแคนนาบินอยด์ในการผลิดยาสำหรับการรักษาโรคมะเร็ง</p> <p>2.การใช้ตามข้อถ้อลิตีร์ 1 ที่ประกอบรวมด้วยอย่างน้อยเทระไฮโดรแคนนาบินอล (THC) และแคนนาบิโดล (CBD)</p>
7.0901002472	<p>สารผสมรวมแคนแนบินอยด์กับสารเคมีบำบัด ชนิดนั้นแคนแนบินอยด์-</p>	<p>จีดับเบิลยู ฟาร์มา ลิมิ เต็ด, โอซี กะ ฟาร์มา คิวติคอลล คอมปะนี ลิมิเต็ด</p>	03/06/2552	19/08/2556	<p><b>ประกาศโฆษณา</b></p> <p>ละทิ้งคำขอรับสิทธิบัตรหลังประกาศ โฆษณา(15/11/61)</p> <p>1. องค์ประกอบทางเภสัชกรรมสำหรับใช้นำบัตโรคมะเร็งที่ประกอบรวมด้วย หนึ่งชนิดหรือมากกว่าของ แคนแนบินอยด์ (cannabinoid) ในปริมาณที่ได้ผลในการร่วมกันกับนั้น -แคนแนบินอยด์ (non- cannabinoid), ที่ที่ ซึ่ง หนึ่งชนิดหรือมากกว่าของแคนแนบินอยด์ถูกเลือก จากกลุ่มที่ประกอบรวมด้วย :เทระไฮโดรแคนแนบินอล (Tetrahydrocannabinol,THC); แคนแนบิโดล (Cannabidiol,CBD); หรือพีชสกัดที่ประกอบด้วย THC และ&amp;nb</p>
8.1101003758	<p>การใช้ไฟโตแคนนาบินอยด์ หรือสารผสมของสารดังกล่าวในการรักษาโรคลมบ้าหมู</p> <p>การประคยฐนี้เกี่ยวข้องกับการใช้แคนนาบินอยด์จำนวนหนึ่งหรือมากกว่าในการรักษาโรคลมบ้าหมู โดยเฉพาะอย่างยิ่ง คือ การใช้แคนนาบินอยด์หรือสารผสมดังกล่าวในการรักษาอาการชักทั่วไป และหรืออาการชักเฉพาะที่/ ในรูปลักษณะ</p>	<p>โอซีกะ ฟาร์มาคิวติคอลล คอมปะนี ลิมิเต็ด, จี</p>	20/12/2554 (29/06/2553)	30/06/2554	<p><b>ประกาศโฆษณา (08/06/2561)</b></p> <p><b>ยกคำขอ</b></p> <p>1. ไฟโตแคนนาบินอยด์จำนวนหนึ่งหรือมากกว่าหนึ่งที่เลือก จากกลุ่มที่ประกอบด้วยเตตระไฮโดรแคนนาบิวริน (THCV)และแคนนาบิโดล (CBD)สำหรับการใช้ในการรักษาอาการชักทั่วไปและหรืออาการชักเฉพาะที่/</p>

	หนึ่ง คือ เกี่ยวกับการใช้ แคนนาบินอยด์ชนิด THCV ใน ลักษณะ สารบริสุทธิ์หรือสารประกอบที่แยกออกมา หรือในลักษณะสารสกัดจากพืชซึ่งมีจำนวนของ THC ใดๆ ที่มีอยู่ตามธรรมชาติ เลือกและมีการจัดออกไปอย่างมีนัยยะ ในอีกรูปลักษณะ หนึ่ง คือ ไฟโต แคนนาบินอยด์ คือ CBD	จัดับเบิลยู ฟาร์มา ลิมิ เต็ด			
9.1201004672	"ไฟโตแคนนาบินอยด์ในการรักษามะเร็ง" การประดิษฐ์นี้เกี่ยวกับการใช้งานของไฟโตแคนนาบินอยด์ (phytocannabinoids) ทั้งใน รูปแบบที่ถูกแยกโคเด็ชว หรือ ใน รูปแบบของสสารยาที่มาจากพืช (botanical drug substance (BDS)) ในการรักษาของมะเร็ง โดยที่พืชประสงค์ มะเร็งที่จะถูก รักษาคือมะเร็งของต่อมลูกหมาก, มะเร็งของเต้านม หรือ มะเร็ง ของโกลอน	จัดับเบิลยู ฟาร์มา ลิมิ เต็ด, โอซี กะ ฟาร์มา คิวติคอลล คอมปะนี ลิมิเต็ด	12/09/2555 (11/03/2554)	09/10/2557	ประกาศโฆษณา(13/12/2560) 1. สารสกัดต้นแคนนาบิส (cannabis plant extract) ที่ ประกอบด้วยส่วนประกอบที่บรรจุ ไฟโตแคนนาบินอยด์ (phytocannabinoid) และ ส่วนประกอบที่ไม่บรรจุไฟโต แคนนาบินอยด์ สำหรับการใช้งานในทางการแพทย์ โดยที่ ส่วนประกอบที่บรรจุไฟโตแคนนาบินอยด์ประกอบด้วย อย่างน้อย 50% (น้ำหนักของสารสกัดต้นแคนนา (น้ำหนัก/ บิส และ ในที่ซึ่งสารหลักไม่ใช่เตตระ ไฮโดรแคนนาบินอล (tetrahydrocannabinol (THC)) หรือ แคนนาบี ไดออล (cannabidiol (CBD)) และ ส่วนประกอบที่ไม่บรรจุไฟโต แคนนาบินอยด์ที่ประกอบด้วยอย่างน้อย 15% (น้ำหนัก / ข(น้ำหนัก
10.1201005115	การใช้งานของไฟโตแคนนาบินอยด์แคนนาบิดิ วาริน (CBDV) ในการรักษาของโรคลมบ้าหมู บทสรุปการประดิษฐ์ซึ่งจะปรากฏบนหน้าประกาศโฆษณา Read File : การประดิษฐ์นี้เกี่ยวข้องกับการใช้งานของไฟโตแคนนาบินอยด์ แคนนาบิดิวาริน (phytocannabinoid cannabidivarin)(CBDV) และ การร่วมกัย ของไฟโตแคนนาบินอยด์ CBDV ร่วมกับเตตระไฮโดรแคนนาบิวา ริน (THCV) และ แคนนาบีไดออล (CBD) ในการรักษาของโรคล มบ้าหมู การประดิษฐ์เกี่ยวข้องต่อไปนี้กับการใช้งานของไฟโต แคนนาบินอยด์ CBDV ในการ ร่วมกันกับชาด้นโรคลมบ้าหมู	จัดับเบิลยู ฟาร์มา ลิมิ เต็ด, โอซี กะ ฟาร์มา คิวติคอลล คอมปะนี ลิมิเต็ด	28/09/2555 (30/03/54)	09/09/2557	ประกาศโฆษณา ยื่นคำขอแก้ไขเพิ่มเติมก่อนรับจดทะเบียนเข้า มาเอง(08/06/2561) ข้อลือสิทธิ์ : 1.จำนวนที่มีประสิทธิภาพทางการบำบัดของ ไฟโตแคนนาบินอยด์แคนนาบิดิวาริน (phytocannabinoid cannabidivarin)(CBDV) สำหรับการใช้ งานดั่งยาต้านการชัก (anti-convulsant) ในการรักษาของ โรคลมบ้าหมู

	มาตรฐาน (SAEDs) โดยที่พึงประสงค์ SAED คือชนิดหนึ่งของ อีโธซูซิไมด์, วาลโปรเอต หรือ ฟิโนบาร์บิทัล				
11.1301003751	"การใช้ไฟโตแคนนาบินอยด์แคนนาบิไดโอด )CBD) ร่วมกับยาต้านโรคลมชัก แบบมาตรฐาน )SAED) ในการรักษาโรคลมชัก )Use of the PhytocannabinoidCannabidiol (CBD) in Combination with a Standard Anti-Epileptic Drug (SAED) in the Treatment of Epilepsy)" บทสรุปการประดิษฐ์ซึ่งจะปรากฏบนหน้าประกาศโฆษณา Read File : การประดิษฐ์เกี่ยวข้องกับการใช้แคนนาบิไดโอด )Cannabidiol(CBD)ที่ขนาดยามากกว่า 300 มิลลิกรัมวัน/ รวม กับยาต้านโรคลมชักแบบมาตรฐาน(SAED)ซึ่งกระทำการผ่าน ช่องโซเดียม หรือแคลเซียม สำหรับใช้ในการรักษาโรคลม ชัก SAED คือ สิ่งที่พึงประสงค์ซึ่ง ดัดแปรขีดจำกัด ขึ้นต่ำหรือ กระแสแคลเซียมทางประสาทชั่วคราว ลดการส่งสัญญาณ ประสาทความถี่สูงและ สักยไฟฟาการกระทำที่ขึ้นกับ โซเดียมและเพิ่มผลของ GABA SAED ที่พึงประสงค์ คือ อีโธซูซิ ไมด์ และวาลโปรเอต	จีดับเบิลยู ฟาร์มา ลิมิ เต็ด, โอซี กะ ฟาร์มา คิวติคอลล คอมปะนี ลิมิเต็ด	02/07/2556  (03/01/2555)	30/06/2559	ประกาศโฆษณา ( 08/06/2561) ข้อถือสิทธิ์ 1. สูตรตำรับทางเภสัชกรรม ที่ประกอบด้วย ด้วย แคนนาบิไดโอด (CBD) ที่ขนาดใช้ มากกว่า 400 มกวัน/. ร่วมกับ หนึ่งหรือมากกว่าหนึ่ง ชนิด SAEDs ซึ่งถูกเลือกจากกลุ่มที่ประกอบด้วย วัล : โพรเอต และ อีโธซูซิไมด์2. สูตรตำรับทางเภสัช กรรม ที่ประกอบด้วย แคนนาบิไดโอด (CBD) ดังที่ ข้อถือสิทธิ์ไว้
12.1401001619	องค์ประกอบทางเภสัชกรรมที่ประกอบรวมถึง ไฟโตแคนนาบินอยด์ แคนนาบิควาโรน )CBDV) และแคนนาบิไดโอด )CBD) บทสรุป : การประดิษฐ์นี้เกี่ยวข้องับองค์ประกอบทางเภสัช กรรมที่ประกอบรวมถึง หรือ ที่จำเป็นต้องประกอบด้วยไฟโต แคนนาบินอยด์ แคนนาบิควาโรน (CBDV) และ แคนนาบิไดโอด (CBD) องค์ประกอบดังกล่าวมีความปลอดภัย และมี	จีดับเบิลยู ฟาร์มา ลิมิ เต็ด, โอซี กะ ฟาร์มา คิวติคอลล คอมปะนี	25/03/2557  (14/09/2555)	28/09/2559	ประกาศโฆษณา ยื่นคำขอแก้ไขเพิ่มเติมก่อนรับจดทะเบียนเข้า มาเอง(05/02/2561)

	ประสิทธิภาพอย่างยิ่งสำหรับการใช้ในการบำบัดของสภาวะทาง ประสาทวิทยา ที่มีลักษณะเฉพาะคือ ความสามารถในการกระตุ้น สูงผิดปกติของประสาทส่วนกลาง ฯลฯ	ลิมิเต็ด			
--	--	----------	--	--	--