# International Nonproprietary Names for Pharmaceutical Substances (INN)

Notice is hereby given that, in accordance with article 3 of the Procedure for the Selection of Recommended International Nonproprietary Names for Pharmaceutical Substances, the names given in the list on the following pages are under consideration by the World Health Organization as Proposed International Nonproprietary Names. The inclusion of a name in the lists of Proposed International Nonproprietary Names does not imply any recommendation of the use of the substance in medicine or pharmacy.

Lists of Proposed (1–65) and Recommended (1–31) International Nonproprietary Names can be found in *Cumulative List No. 8, 1992.* The statements indicating action and use are based largely on information supplied by the manufacturer. This information is merely meant to provide an indication of the potential use of new substances at the time they are accorded Proposed International Nonproprietary Names. WHO is not in a position either to uphold these statements or to comment on the efficacy of the action claimed. Because of their provisional nature, these descriptors will neither be revised nor included in the Cumulative Lists of INNs.

## Dénominations communes internationales des Substances pharmaceutiques (DCI)

Il est notifié que, conformément aux dispositions de l'article 3 de la Procédure à suivre en vue du choix de Dénominations communes internationales recommandées pour les Substances pharmaceutiques les dénominations ci-dessous sont mises à l'étude par l'Organisation mondiale de la Santé en tant que dénominations communes internationales proposées. L'inclusion d'une dénomination dans les listes de DCI proposées n'implique aucune recommandation en vue de l'utilisation de la substance correspondante en médecine ou en pharmacie.

On trouvera d'autres listes de Dénominations communes internationales proposées (1–65) et recommandées (1–31) dans la *Liste récapitulative No. 8, 1992.* Les mentions indiquant les propriétés et les indications des substances sont fondées sur les renseignements communiqués par le fabricant. Elles ne visent qu'à donner une idée de l'utilisation potentielle des nouvelles substances au moment où elles sont l'objet de propositions de DCI. L'OMS n'est pas en mesure de confirmer ces déclarations ni de faire de commentaires sur l'efficacité du mode d'action ainsi décrit. En raison de leur caractère provisoire, ces informations ne figureront pas dans les listes récapitulatives de DCI.

## Denominaciones Comunes Internacionales para las Sustancias Farmacéuticas (DCI)

De conformidad con lo que dispone el párrafo 3 del "Procedimiento de Selección de Denominaciones Comunes Internacionales Recomendadas para las Sustancias Farmacéuticas", se comunica por el presente anuncio que las denominaciones detalladas en las páginas siguientes están sometidas a estudio por la Organización Mundial de La Salud como Denominaciones Comunes Internacionales Propuestas. La inclusión de una denominación en las listas de las DCI Propuestas no supone recomendación alguna en favor del empleo de la sustancia respectiva en medicina o en farmacia.

Las listas de Denominaciones Comunes Internacionales Propuestas (1–65) y Recomendadas (1–31) se encuentran reunidas en *Cumulative List No. 8, 1992.* Las indicaciones sobre acción y uso que aparecen se basan principalmente en la información facilitada por los fabricantes. Esta información tiene por objeto dar una idea únicamente de las posibilidades de aplicación de las nuevas sustancias a las que se asigna una DCI Propuesta. La OMS no está facultada para respaldar esas indicaciones ni para formular comentarios sobre la eficacia de la acción que se atribuye al producto. Debido a su carácter provisional, esos datos descriptivos no deben incluirse en las listas recapitulativas de DCI.

1

## **Proposed International Nonproprietary Names: List 72**

Comments on, or formal objections to, the proposed names may be forwarded by any person to the INN Programme of the World Health Organization within four months of the date of their publication in *WHO Drug Information*, i.e., for List 72 Proposed INN not later than 30 June 1995.

## Dénominations communes internationales proposées: Liste 72

Des observations ou des objections formelles à l'égard des dénominations proposées peuvent être adressées par toute personne au Programme des Dénominations communes internationales de l'Organisation mondiale de la Santé dans un délai de quatre mois à compter de la date de leur publication dans *WHO Drug Information*, c'est à dire pour la **Liste 72 de DCI Proposées le 30 juin 1995 au plus tard.** 

## **Denominaciones Comunes Internacionales Propuestas: Lista 72**

Cualquier persona puede dirigir observaciones u objeciones respecto de las denominaciones propuestas, al Programa de Denominaciones Comunes Internacionales de la Organización Mundial de la Salud, en un plazo de cuatro meses, contados desde la fecha de su publicación en WHO Drug Information, es decir, para la Lista 72 de DCI Propuestas el 30 de junio de 1995 a más tardar.

Proposed INN (Latin, English, French, Spanish)	Chemical name or description: Action and use: Molecular formula Chemical Abstracts Service (CAS) registry number: Graphic formula
DCI Proposée	Nom chimique ou description: Propriétés et indications; Formule brute Numéro dans le registre du CAS: Formule développée
DCI Propuesta	Nombre químico o descripción: Acción y uso: Fórmula empírica Número de registro del CAS: Fórmula desarrollada

acitazanolastum

acitazanolast 3'-(1*H*-tetrazol-5-yl)oxanilic acid

antiallergic

acitazanolast acide N-[3-(1H-tétrazol-5-yl)phényl]oxamique

antiallergique

acitazanolast ácido 3'-(1H-tetrazol-5-il)oxanílico

antialérgico

C9H7N5O3

114607-46-4

adefovirum

adefovir [[2-(6-amino-9H-purin-9-yl)ethoxy]methyl]phosphonic acid

antiviral

adéfovir acide [[2-(6-amino-9H-purin-9-yl)éthoxy]méthyl]phosphonique

antiviral

adefovir

àcido [[2-(6-amino-9H-purin-9-il)etoxı]metil] fosfónico

antiviral

C<sub>8</sub>H<sub>12</sub>N<sub>5</sub>O<sub>4</sub>P

106941-25-7

afelimomabum

afelimomab

immunoglobulin G 3 (mouse monoclonal LU54107 Fab' fragment  $\gamma$ -chain anti-human tumor necrosis factor  $\alpha$ ), disulfide with mouse monoclonal

LU54107 κ-chain, dimer immunomodulator

afélimomab

ımmunoglobuline G 3 (chaîne  $\gamma$  du fragment Fab' de l'anticorps monoclonal de souris LU54107 anti-facteur de nécrose tumorale  $\alpha$  humain), dimère du disulfure avec la chaîne  $\kappa$  de l'anticorps monoclonal de souris LU54107

immunomodulateur

afelimomab

inmunogiobulina G 3 (cadena  $\gamma$  del fragmento Fab' del anticuerpo monocional de ratón LU54107 anti-factor de necrosis tumoral  $\alpha$  humano), dímero del disulfuro con la cadena  $\kappa$  del anticuerpo monocional de ratón LU54107 inmunomodulador

156227-98-4

alniditanum

alniditan

2-[[3-[[(R)-2-chromany/methyl]amino]propyl]amino]-1,4,5,6-

tetrahydropyrimidine

antimigraine, serotonine receptor agonist

alniditan

N-[[(2R)-3,4-dihydro-2H-chromén-2-yl]méthyl]-N'-(1,4,5,6-

tétrahydropyrimidin-2-yl)propan-1,3-diyldiamine

antimigraineux, agoniste de la sérotonine

alniditan

2-[[3-[[(R)-2-cromanilmetil]amino]propil]amino]-1,4,5,6-tetrahidropirimidina

antimigrañoso, agonista de los receptores de la serotonina

C<sub>17</sub>H<sub>26</sub>N<sub>4</sub>O

152317-89-0

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\$$

anakinrum

anakinra

anakinra NP-L-methionylinterleukin 1 receptor antagonist (human isoform x reduced)

immunomodulator, interleukin-1 receptor antagonist

N²-L-méthionylantagoniste du récepteur de l'interleukine-1 (isoforme x anakinra

humaine réduite)

immunomodulateur, antagoniste du récepteur de l'interleukine-1

N<sup>2</sup>-L-metionil antagonista del receptor de interleukina 1 (isoforma x reducida,

humana)

inmunomodulador, antagonista del receptor de la interleukina-1

C759H1186N208O232S10 143090-92-0

anastrozolum

anastrozole  $\alpha, \alpha, \alpha', \alpha'$ -tetramethyl-5-(1*H*-1,2,4-triazol-1-ylmethyl)-*m*-benzenediacetonitrile

antineoplastic

2,2'-diméthyl-2,2'-[5-[(1H-1,2,4-triazol-1-yl)méthyl]benzène-1,3-diyl]= anastrozole

> dipropanenitrile antinéoplasique

anastrozol  $\alpha, \alpha, \alpha', \alpha'$ -tetrametil-5-(1*H*-1,2,4-triazol-1-ilmetil)-*m*-bencendiacetonitrilo

antineoplásico

C<sub>17</sub>H<sub>19</sub>N<sub>5</sub>

120511-73-1

aptiganelum

aptiganel 1-(m-ethylphenyl)-1-methyl-3-(1-naphthyl)guanidine

NMDA receptor antagonist

1-(3-éthylphényl)-1-méthyl-3-(naphtalén-1-yl)guanidine aptiganel

antagoniste des récepteurs du NMDA

1-(m-etilfenil)-1-metil-3-(1-naftil)guanidina aptiganel

antagonista de los receptores de NMDA

137159-92-3 C<sub>20</sub>H<sub>21</sub>N<sub>3</sub>

atexakinum alfa

atexakin alfa 1-(1-L-alanyl-L-proline)interleukin 6 (human clone HGF15 protein moiety

reduced), cyclic (44→50), (73→83)-bis(disulfide)

immunomodulator

atexakine alfa (44->50), (73->83)-bis(disulfure cyclique) de la [1-(1-L-alanyl-L-proline)]=

interleukine 6 (partie protéique réduite de la substance issue du clone

humain HGF15) immunomodulateur

atexakina alfa 1-(1-L-alanil-L-prolina)interleukina 6 (fracción proteica reducida del clon

humano HGF15), bis(disulfuro)cíclico (44->50), (73->83)

inmunomodulador

C917H1483N255O288S9 143631-61-2

atibepronum

atibeprone 7-[(5-isopropyl-1,3,4-thiadiazol-2-yl)methoxy]-3,4-dimethylcoumarin

antidepressant

atibéprone 3,4-diméthyl-7-[[5-(1-méthyléthyl)-1,3,4-thiadiazol-2-yl]méthoxy]-2H-

chromén-2-one antidépresseur

atibeprona 7-[(5-isopropil-1,3,4-tiadiazol-2-il)metoxi]-3,4-dimetilcumarına

antidepresivo

C<sub>17</sub>H<sub>18</sub>N<sub>2</sub>O<sub>3</sub>S 153420-96-3

 $H_3C$  S N N  $CH_3$   $CH_3$ 

azimilidum

 $azimilide \\ 1-[[5-(p\text{-chlorophenyl}) \text{furfurylidene}] \\ amino]-3-[4-(4-\text{methyl-1-methyl-$ 

piperazinyl)butyl]hydantoin

antiarrhythmic

azımilide 1-[[[5-(4-chlorophényl)furan-2-yl]méthylène]amino]-3-[4-(4-méthylpipérazin-

1-yl)butyl]imidazolidine-2,4-dione

antiarythmique

azimilida 1-[[5-(p-clorofenil)furfuriliden]amıno]-3-[4-(4-metil-1-piperazinil)butil]=

hidantoina antiarritmico

C23H28CIN5O3

149908-53-2

#### basifunginum

basifungin

N-[(2R,3R)-2-hydroxy-3-methylvaleryl]-N-methyl-L-valyl-L-phenylalanyl-N-methyl-L-phenylalanyl-L-ploisoleucyl-N-methyl-L-valyl-L-leucyl-3-hydroxy-N-methyl-L-valine  $\alpha_1$ -lactone antifungal

basifungine

 $\alpha_1$ -lactone de la [*N*-[(2*R*,3*R*)-2-hydroxy-3-méthylpentanoyl]-*N*-méthyl-L-valyl]-L-phénylalanyl-(*N*-méthyl-L-phénylalanyl)-L-allo-isoleucyl-(*N*-méthyl-L-valyl)-L-leucyl-(3-hydroxy-*N*-méthyl-L-valine) antifongique

basifungina

N-[(2R,3R)-2-hidroxi-3-metilvaleril]-N-metil-L-renilalanil-N-metil-L-renilalanil-L-prolil-L-aloisoleucil-N-metil-L-valil-L-leucil-3-hidroxi-N-metil-L-valina  $\alpha_1$ -factona antifúngico

C60H92N8O11

127785-64-2

### bervastatinum

bervastatin

bervastatine

bervastatina

ethyl (±)-(3*R*\*,5*S*\*,6*E*)-7-[4-(*p*-fluorophenyl)spiro[2*H*-1-benzopyran-2,1'-cyclopentan]-3-yl]-3,5-dihydroxy-6-heptenoate antihyperlipidaemic, HMG-CoA reductase inhibitor

(±)-(6E)-(3RS,5SR)-7-[4-(4-fluorophényl)spiro[2H-chromène-2,1'-cyclopentane]-3-yl]-3,5-dihydroxyhept-6-énoate d'éthyle hypolipémiant, inhibiteur de la HMG-CoA réductase

(±)-(3*P*\*,5*S*\*,6*E*)-7-[4-(*p*-fluorofenil)espiro[2*H*-1-benzopiran-2,1'-ciclopentan]-3-i]-3,5-dihidroxi-6-heptenoato de etilo antihiperlipémico, inhibidor de la reductase de la HMG-CoA

C28H31FO5

132017-01-7

#### betasizofiranum

betasizofiran

scleroglucan or poly[ $\rightarrow$ 3(O- $\beta$ -D-glucopyranosyl-(1 $\rightarrow$ 3)-O-[ $\beta$ -D-glucopyranosyl-(1 $\rightarrow$ 4)-O-[ $\beta$ -D-glu

glucopyranosyl- $(1\rightarrow 6)$ ]-O-β-p-glucopyranosyl- $(1\rightarrow 3)$ -O-β-p-glucopyranosyl- $(1\rightarrow)$  produced by *Sclerotium rolfsii*; relative molecular mass is about 5.10<sup>6</sup>

laxative

bétasizofiran scléroglucan ou poly[ $\rightarrow 3(O-\beta-p-glucopyranosyl-(1\rightarrow 3)-O-[\beta-p-glucopyranosyl-(1\rightarrow 3)-O-[\beta-$ 

glucopyranosyl- $(1\rightarrow 6)$ ]-O- $\beta$ -D-glucopyranosyl- $(1\rightarrow 3)$ -O- $\beta$ -D-glucopyranosyl- $(1\rightarrow)$  produit par *Sclerotium rolfsii*; la masse moléculaire relative est voisine

de 5.10<sup>6</sup> laxatif

betasizofiran

escleroglucano ó polí $[\rightarrow 3(\mathcal{O}\beta\text{-}\text{p-glucopiranosil-}(1\rightarrow 3)\mathcal{O}-[\beta\text{-}\text{p-glucopiranosil-}(1\rightarrow 6)]\mathcal{O}-[\beta\text{-}\text{p-glucopiranosil-}(1\rightarrow 3)\mathcal{O}-[\beta\text{-}\text{p-glucopiranosil-}(1\rightarrow 3)\mathcal{O}-[\beta\text{-}\text{p-glucop$ 

(C24H40O20)n

39464-87-4

#### bivalirudinum

bivalirudin

D-phenylalanyl-L-prolyl-L-arginyl-L-prolylglycylglycylglycylglycyl-

L-asparaginylglycyl-L-α-aspartyl-L-phenylalanyl-L-α-glutamyl-L-α-glutamyl-L-soleucyl-L-prolyl-L-α-glutamyl-L-α-glutamyl-L-tyrosyl-L-leucine

anticoagulant

bivalirudine

D-phénylalanyi-L-prolyl-L-arginyl-L-prolyl-glycyl-glycyl-glycyl-glycyl-

 $\textbf{L-asparaginyl-glycyl-L-}\alpha\text{-aspartyl-L-phénylaianyl-L-}\alpha\text{-glutamyl-L-}\alpha\text{$ 

 $\hbox{${\tt L-isoleucyl-L-prolyl-L-}\alpha-glutamyl-L-\alpha-glutamyl-L-tyrosyl-L-leucine}$ 

anticoagulant

bivalirudina

 $\label{eq:continuous} $$ $$ $ -\text{fenilalanil-L-prolil-L-arginil-L-prolilglicilglicilglicilglicil-L-asparraginilglicil-L-a-glutamil-L-a-glutamil-L-isoleucil-L-prolil-length.} $$ $$ $$ -\alpha-aspartil-L-fenilalanil-L-\alpha-glutamil-L-a-glutamil-L-isoleucil-L-prolil-length.} $$$ 

 $L-\alpha$ -glutamıl- $L-\alpha$ -glutamil-L-tirosil-L-leucina

anticoaqulante

C98H138N24O33

128270-60-0

H-D-Phe-Pro-Arg-Pro-Gly-Gly-Gly-Gly-Asn-Gly-

Asp-Phe-Glu-Glu-lle-Pro-Glu-Glu-Tyr-Leu-OH

capecitabinum

capecitabine 1-(5-deoxy-β-p-ribofuranosyl)-5-fluoro-1,2-dihydro-2-oxo-

4-pyrimidinecarbamic acid

antineoplastic

capécitabine acide [1-(5-désoxy-β-ɒ-ribofuranosyl)-5-fluoro-2-oxo-1,2-dihydropyrimidin-

4-yl]carbamique antinéoplasique

capecitabina àcido 1-(5-desoxi-β-p-ribofuranosil)-5-fluoro-1,2-dihidro-2-oxo-

4-pirimidincarbámico antineoplásico

C<sub>10</sub>H<sub>12</sub>FN<sub>3</sub>O<sub>6</sub>

158798-73-3

cartasteinum

cartasteine (S)-3-[N-[(R)-2-mercaptopropionyl]glycyl]-4-thiazolidinecarboxylic acid

mucolytic

cartastéine acide (4S)-3-[2-[[(2R]-2-mercaptopropanoyl]amino]acétyl]thiazolidine-

4-carboxylique mucolytique

cartasteina ácido (S)-3-[N-[(R)-2-mercaptopropionIl]glicil]-4-tiazolidinecarboxílico

mucolítico

C<sub>9</sub>H<sub>14</sub>N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>S<sub>2</sub> 149079-51-6

cidofovirum

cidofovir [[(S)-2-(4-amino-2-oxo-1(2H)-pyrimidinyl)-1-(hydroxymethyl)ethoxy]methyl]=

phosphonic acid

antiviral

cidofovir acide [[(1S)-2-(4-amino-2-oxopyrimidin-1(2H)-yl)-1-(hydroxyrnéthyl)éthoxy]=

méthyl]phosphonique

antiviral

cidofovir

àcido [[(S)-2-(4-amino-2-oxo-1(2H)-pirimidinil)-1-(hidroximetil)etoxi]metil]=

fosfónico antiviral

C<sub>8</sub>H<sub>14</sub>N<sub>3</sub>O<sub>6</sub>P

113852-37-2

cromoglicas lisetilum

cromoglicate lisetil

diethyl 5,5'-[(2-hydroxytrimethylene)dioxy]bis[4-oxo-4H-1-benzopyran-

2-carboxylate], ester with L-lysine

antiallergic, antiasthmatic

cromoglicate lisétil

(+) - 5, 5' - [[2 - [[(2S) - 2, 6 - diaminohexanoyl] oxy] propane - 1, 3 - diyl] dioxy] bis (4 - oxo-diaminohexanoyl] oxy] propane - 1, 3 - diyl] dioxy] bis (4 - oxo-diaminohexanoyl] oxy] propane - 1, 3 - diyl] dioxy] bis (4 - oxo-diaminohexanoyl] oxy] propane - 1, 3 - diyl] dioxy] bis (4 - oxo-diaminohexanoyl] oxy] propane - 1, 3 - diyl] dioxy] bis (4 - oxo-diaminohexanoyl] oxy] propane - 1, 3 - diyl] dioxy] bis (4 - oxo-diaminohexanoyl] oxy] propane - 1, 3 - diyl] dioxy] bis (4 - oxo-diaminohexanoyl] oxy] bis (4 - oxo-diaminohexano

4H-chromène-2-carboxylate d'éthyle)

antiallergique, antiasthmatique

cromoglicato lisetil

5,5'-[(2-hidroxitrimetileno)dioxi]bis[4-oxo-4H-1-benzopirano-

2-carboxilato) de dietilo, éster con L-lisina

antialérgico, antiasmático

C33H36N2O12

110816-79-0

ebalzotanum

ebalzotan

(R)-N-isopropyl-3-(isopropylpropylamino)-5-chromancarboxamide

serotonin receptor agonist

ébalzotan

(3R)-N-(1-méthyléthyl)-3-[(1-méthyléthyl)propylamino]-3,4-dihydro-

2H-chromène-5-carboxamide agoniste de la sérotonine

ebalzotan

(R)-N-isopropil-3-(isopropilpropilamino)-5-cromancarboxamida

agonista de los receptores de la serotonina

C<sub>19</sub>H<sub>30</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>

149494-37-1

elisartanum

elisartan

(±)-1-hydroxyethyl 2-butyl-4-chloro-1-[p-(o-1H-tetrazol-5-ylphenyl)benzyl]= imidazole-5-carboxylate, ethyl carbonate (ester)

angiotensin II receptor antagonist

élisartan

2-butyl-4-chloro-1-[4-[2-(1*H*-tétrazol-5-yl)phényl]benzyl]-1*H*-imidazol-

5-carboxylate de (RS)-1-[(éthoxycarbonyl)oxy]éthyle

antagoniste du récepteur de l'angiotensine II

elisartan

 $(\pm)\text{-}2\text{-}butil\text{-}4\text{-}cloro\text{-}1\text{-}[\rho\text{-}(\sigma\text{-}1H\text{-}tetrazol\text{-}5\text{-}ilfenil)bencil]imidazol\text{-}}$ 

5-carboxilato,etil carbonato de 1-hidroxietilo (éster)

antagonista del receptor de angiotensina II

C27H29CIN6O5

158682-68-9

epoetinum epsilonum

epoetin epsilon

1-165-erythropoietin (human clone  $\lambda$ HEPOFL13 protein moiety), glycoform  $\epsilon$  antianaemic

époétine epsilon

1-165-érythropoïétine (partie protéique du clone humain  $\lambda$ HEPOFL13), forme glycosylée  $\epsilon$ 

antianémique

epoetina epsilon

1-165-eritropoietina (fracción proteica del clon humano  $\lambda$ HEPOFL13), forma glicosilada  $\epsilon$ 

antianémico

C<sub>809</sub>H<sub>1301</sub>N<sub>229</sub>O<sub>240</sub>S<sub>5</sub> 154725-65-2 (for non-glycosylated protein) (pour la protéine non glycosylée) (fracción proteica no glicosilada) eptacogum alfa (activatum)

eptacog alfa (activated) blood-coagulation factor VII (human clone λΗVII2463 protein moiety)

blood-coagulation factor

eptacog alfa (activé) facteur VII de coagulation sanguine (partie protéique de la substance issue

du clone humain λHVII2463)

facteur de coagulation sangume

eptacog alfa (activado) factor de coagulación VII (fracción proteica del clon humano λΗVII2463)

factor de coagulación sanguínea

 $C_{2621}H_{4056}N_{728}O_{812}S_{36} \quad 102786\text{-}52\text{-}7$ 

ersentilidum

ersentilide 4'-[(2S)-2-hydroxy-3-[[2-(p-imidazol-1-ylphenoxy)ethyl]amino]propoxy]=

methanesulfonanilide

antiarrhythmic

oxy]phényi]méthanesulfonamide

antiarythmique

ersentılıda 4'-[(2S)-2-hidroxi-3-[[2-(p-imidazol-1-ilfenoxi)etil]amino]propoxı]=

metansulfonanilida antiarrítmico

C21H26N4O5S

125279-79-0

examorelinum

examorelin L-histidyl-2-methyl-p-tryptophyl-L-alanyl-L-tryptophyl-p-phenylalanyl-

L-lysinamide

growth hormone release stimulating peptide

examoréline L-histidyl-(2-méthyl-p-tryptophyl)-L-alanyl-L-tryptophyl-p-phénylalanyl-

∟-lysinamide

peptide stimulant la libération de l'hormone de croissance

examorelina L-histidil-2-metil-o-triptofil-L-alanil-L-triptofil-o-fenilalanıl-L-lisinamida

peptido estimulante de la liberación de la hormona del crecimiento

C<sub>47</sub>H<sub>58</sub>N<sub>12</sub>O<sub>6</sub> 140703-51-1

CH<sub>3</sub> 2 2 H—His—D-Trp—Ala—Trp—D-Phe—Lys—NH<sub>2</sub> fampridinum

fampridine 4-aminopyridine

potassium channel blocker

fampridine pyridin-4-ylamine

antagoniste potassique

fampridina 4-amınopiridina

antagonista del potasio

C<sub>5</sub>H<sub>6</sub>N<sub>2</sub>

504-24-5

NH<sub>2</sub>

fenleutonum

fenleuton (±)-1-[3-[m-(p-fluorophenoxy)phenyl]-1-methyl-2-propynyl]-1-hydroxyurea

leukotriene synthesis inhibitor

fenleuton (±)-1-[(1RS)-3-[3-(4-fluorophénoxy)phényl]-1-méthylprop-2-ynyl]-1-

hydroxyurée

inhibiteur de la synthèse des leucotrienes

fenleuton (±)-1-[3-[m-(p-fluorofenoxi)fenil]-1-metii-2-propinil]-1-hidroxiurea

inhibidor de la síntesis de leucotrienos

C<sub>17</sub>H<sub>15</sub>FN<sub>2</sub>O<sub>3</sub>

141579-54-6

OH and enantiomer et énantiomère y enantiomero

fodipirum

fodipir N,N'-ethylenebis[N-[[3-hydroxy-5-(hydroxymethyl)-2-methyl-4-pyridyl]=

methyl]glycine] 5,5'-bis(dihydrogenphosphate)

diagnostic agent

fodipir N,N'-éthane-1,2-diylb:s[N-[[3-hydroxy-2-méthyl-5-[(phosphonooxy)méthyl]=

pyridin-4-yl]méthyl]glycine] produit à usage diagnostique

 $\textit{fodipir} \qquad \textit{N,N'-etilenbis[N-[[3-hidroxi-5-(hidroximetil)-2-metil-4-piridil]=}$ 

metil]glicina] 5,5'-bis(dihidrógenofosfato)

agente de diagnóstico

C22H32N4O14P2

118248-91-2

fradafibanum

fradafiban

(3S, 5S) - 5 - [[(4'-amidino-4-biphenylyl)oxy] methyl] - 2 - oxo - 3 - pyrrolidine acetic

acid

fibrinogen receptor antagonist

fradafiban

acide 2-[(3S,5S)-5-[[(4'-amidinobiphényl-4-yl)oxy]méthyl]-2-oxopyrrolidin-

3-yl]acétique

antagoniste du récepteur du fibrinogène

fradafiban

àcido (3.5,5.5)-5-[[(4'-amidino-4-bifenilli)oxi]metil]-2-oxo-3-pirrolidinacético antagonista del receptor del fibrinógeno

C<sub>20</sub>H<sub>21</sub>N<sub>3</sub>O<sub>4</sub>

148396-36-5

galdansetronum

galdansetron

(+)-(3R)-2,3-dihydro-9-methyl-3-[(5-methylimidazol-4-yl)methyl]carbazol-

4(1H)-one

serotonin receptor antagonist

galdansétron

(+)-(3R)-9-méthyl-3-[(5-méthyl-1H-imidazol-4-yl)méthyl]-1,2,3,9-tétrahydro-

4H-carbazol-4-one

antagoniste de la sérotonine

galdansetron

 $(+) - (3\textit{R}) - 2, \\ 3 - \text{dihidro-9-metil-} \\ 3 - [(5 - \text{metillmidazol-} \ 4 - \text{il}) \\ \text{metil]} \\ \text{carbazol-4} \\ (1\textit{H}) - \text{onalloop} \\ \text{onalloop}$ 

antagonista de los receptores de la serotonina

C<sub>18</sub>H<sub>19</sub>N<sub>3</sub>O

116684-92-5

goralatidum

goralatide  $1-[N^2-[N-(N-acetyl-L-seryl)-L-\alpha-aspartyl]-L-lysyl]-L-proline$ 

immunomodulator

goralatide (N-acétyl-L-séryl)-L-α-aspartyl-L-lysyl-L-proline

immunomodulateur

goralatida  $1-[N^2-[N-(N-acetil-L-seril)-L-\alpha-aspartil]-L-Issil]-L-prolina$ 

ınmunomodulador

C20H33N5O9

120081-14-3

imiglucerasum

imiglucerase 495-L-histidineglucosylceramidase (human placenta isoenzyme protein

moiety) enzyme

imiglucérase [495-L-histidine]glucosylcéramidase (partie protéique d'isoenzyme de

placenta humain)

enzyme

imiglucerasa 495-L-histidinaglucosilceramidasa (isoenzima de placenta humana, fracción

proteica) *enzima* 

 $C_{2532}H_{3843}N_{671}O_{711}S_{16}$  154248-97-2

inogatranum

inogatran N-[(1R)-2-cyclohexyl-1-[(2S)-2-[(3-guanidinopropyl)carbamoyl]piperidino]=

carbonyl]ethyl]glycine thrombin inhibitor

inogatran acide 2-[[(1R)-1-(cyclohexylméthyl)-2-[(2S)-2-[[(3-guanidinopropyl)amino]=

carbonyl]pipéridin-1-yl]-2-oxoéthyl]amino]acétique

inhibiteur de la thrombine

ınogatran N-[(1 R)-2-ciclohexil-1-[((2 S)-2-[(3-guanidinopropil)carbamoil]piperidino]=

carbonil]etil]glicina inhibidor de la trombina

C21H38N6O4

155415-08-0

$$HN \longrightarrow HN \longrightarrow H$$
 $NH_2$ 
 $HN \longrightarrow H$ 
 $N \longrightarrow CO_2H$ 

insulinum lisprum

insulin lispro

28<sup>B</sup>-L-lysine-29<sup>B</sup>-L-prolineinsulin (human)

antidiabetic

insuline lispro

[28<sup>B</sup>-L-lysine-29<sup>B</sup>-L-proline]insuline humaine

antidiabétique

insulina lispro

28<sup>B</sup>-L-lisina-29<sup>B</sup>-L-prolinainsulina (humana)

antidiabético

C257H383N65O77S6

133107-64-9

lamifibanum

lamifiban

 $\hbox{\tt [[1-[\it{N-(p-}amidinobenzoyl)-L-tyrosyl]-4-piperidyl]oxy]} acetic acid$ 

fibrinogen receptor antagonist

lamifiban

acide 2-[[1-[(2S)-2-[(4-amidinobenzoyl)amino]-3-(4-hydroxyphényl)=

propanoyl]pipéridin-4-yl]oxy]acétique antagoniste du récepteur du fibrinogène

anagomoto da

lamifiban

àcido[[1-[N-(p-amidinobenzoil)-L-tirosil]-4-piperidil]oxi] acético

antagonista del receptor del fibrinógeno

C24H28N4O6

144412-49-7

#### lanperisonum

lanperisone

(-)-(R)-2-methyl-3-(1-pyrrolidinyl)-4'-(trifluoromethyl)propiophenone

central muscle relaxant

lanpérisone

(-)-(2R)-2-méthyl-3-(pyrrolidin-1-yl)-1-[4-(trifluorométhyl)phényl]propan-1-one

myorelaxant central

lanperisona

(-)-(R)-2-metil-3-(1-pirrolidinil)-4'-(trifluorometil)propiofenona

miorelajante central

C<sub>15</sub>H<sub>18</sub>F<sub>3</sub>NO

116287-14-0

#### lanprostonum

lanproston

 $\label{eq:Z-7-[(1R,2R,3R,5S)-2-[(E)-2-[2-[(m-chlorophenoxy)methyl]-1,3-dioxolan-2]} Algebra (Z)-7-[(1R,2R,3R,5S)-2-[(E)-2-[2-[(m-chlorophenoxy)methyl]-1,3-dioxolan-2]] Algebra (Z)-7-[(1R,2R,3R,5S)-2-[(E)-2-[2-[(m-chlorophenoxy)methyl]-1,3-dioxolan-2]] Algebra (Z)-7-[(1R,2R,3R,5S)-2-[(E)-2-[2-[(m-chlorophenoxy)methyl]-1,3-dioxolan-2]] Algebra (Z)-7-[(E)-2-[2-[(m-chlorophenoxy)methyl]-1,3-dioxolan-2]] Algebra (Z)-7-[(E)-2-[(E$ 

2-yl]vinyl]-3,5-dihydroxycyclopentyl]-5-heptenoic acid

luteotropic agent (vet.)

lanprostone

acide (5Z)-7-[(1R,2R,3R,5S)-2-[(1E)-2-[2-[(3-chlorophénoxy)méthyl]-1,3-dioxolan-2-yl]éthényl]-3,5-dihydroxycyclopentyl]hept-5-énoïque

agent lutéotrope (vét.)

lanproston

àcido (Z)-7-[(1R,2R,3R,5S)-2-[(1E)-2-[2-[(m-clorofenoxi)metil]-1,3-dioxolan-

2-il]vinil]-3,5-dihidroxiciclopentil]-5-heptenoico

luteotrópico (vet.)

C24H31ClO7

HO. 
$$H$$
  $H$   $O$   $O$   $CO_2H$   $O$   $O$   $O$   $O$ 

#### lenerceptum

lenercept

1-182-tumor necrosis factor receptor (human reduced), (182→104')-protein

with 104-330-immunoglobulin G 1 (human clone pTJ5 Cγ 1 reduced)

tumor necrosis factor antagonist

lénercept

1-182-récepteur du facteur de nécrose tumorale (humain réduit),

(182→104')-protéine avec la 104-330-immunoglobuline G 1 (clone humain

pTJ5 Cy 1 réduit)

antagoniste du facteur de nécrose tumorale

lenercept

1-182-receptor del factor de necrosis tumoral (humano reducido),

(182→104')-proteina con la 104-330-inmunoglobulina G 1 (clon humano

pTJ5 Cy 1 reducido)

antagonista del factor de necrosis tumoral

 $C_{1993}H_{3112}N_{562}O_{624}S_{34}$  156679-34-4

#### levosemotiadilum

levosemotiadil

(-)-(S)-2-[5-methoxy-2-[3-[methyl[2-[3,4-(methylenedioxy)phenoxy]ethyl]= amino]propoxy]phenyl]-4-methyl-2H-1,4-benzothiazin-3(4H)-one

antiarrhythmic

1évosémotiadil

 $\hbox{$(-)$-$(2S)$-2-[2-[[3-[[2-(1,3-benzodioxol-5-yloxy)$ethyl]$m$\'ethylamino] propyl]oxy]-$$(-)$-$(2S)$-$(-)$-$(2S)$-$(-$ 

5-méthoxyphényl]-4-méthyl-2H-1,4-benzothiazin-3(4H)-one

antiarythmique

levosemotiadil

 $\label{eq:condition} $$ $$ (-)^{S}-2^{5}-metoxi-2^{3}[metil]^{2}-3,4-(metilenodioxi)fenoxi]etil]=amino]propoxi]fenil]-4-metil-2$H^{3}-1,4-benzotiazın^{3}(4$H$)-ona$ 

antiarrítmico

C29H32N2O6S

116476-16-5

lirequinilum lirequinil

(3S)-1-[(10-chloro-6,7-dihydro-4-oxo-3-phenyl-4H-benzo[a]quinolizin-1-yl)=(3S)-1-[(10-chloro-6,7-dihydro-4-oxo-3-phenyl-4H-benzo[a]quinolizin-1-yl)=(3S)-1-[(10-chloro-6,7-dihydro-4-oxo-3-phenyl-4H-benzo[a]quinolizin-1-yl)=(3S)-1-[(10-chloro-6,7-dihydro-4-oxo-3-phenyl-4H-benzo[a]quinolizin-1-yl)=(3S)-1-[(10-chloro-6,7-dihydro-4-oxo-3-phenyl-4H-benzo[a]quinolizin-1-yl)=(3S)-1-[(10-chloro-6,7-dihydro-4-oxo-3-phenyl-4H-benzo[a]quinolizin-1-yl]=(3S)-1-[(10-chloro-6,7-dihydro-4-oxo-3-phenyl-4H-benzo[a]quinolizin-1-yl]=(3S)-1-[(10-chloro-6,7-dihydro-4-oxo-3-phenyl-4H-benzo[a]quinolizin-1-yl]=(3S)-1-[(10-chloro-6,7-dihydro-4-oxo-3-phenyl-4H-benzo[a]quinolizin-1-yl]=(3S)-1-[(10-chloro-6,7-dihydro-4-oxo-3-phenyl-4H-benzo[a]quinolizin-1-yl]=(3S)-1-[(10-chloro-6,7-dihydro-4-oxo-3-phenyl-4H-benzo[a]quinolizin-1-yl]=(3S)-1-[(10-chloro-6,7-dihydro-4-oxo-3-phenyl-4H-benzo[a]quinolizin-1-yl]=(3S)-1-[(10-chloro-6,7-dihydro-4-oxo-3-phenyl-4H-benzo[a]quinolizin-1-yl]=(3S)-1-[(10-chloro-6,7-dihydro-4-oxo-3-phenyl-4H-benzo[a]quinolizin-1-yl]=(3S)-1-[(10-chloro-6,7-dihydro-4-oxo-3-phenyl-4H-benzo[a]quinolizin-1-yl]=(3S)-1-[(10-chloro-6,7-dihydro-4-oxo-3-phenyl-4H-benzo[a]quinolizin-1-yl]=(3S)-1-[(10-chloro-6,7-dihydro-4-oxo-3-phenyl-4H-benzo[a]quinolizin-1-yl]=(3S)-1-[(10-chloro-6,7-dihydro-4-oxo-3-phenyl-4H-benzo[a]quinolizin-1-yl]=(3S)-1-[(10-chloro-6,7-dihyd

carbonyl]-3-ethoxypyrrolidine

hypnotic

lıréquinil (3S)-1-[(10-chloro-4-oxo-3-phényl-6.7-dihydro-4H-benzo[a]quinolizin-1-yl)=

carbonyl]-3-éthoxypyrrolidine

hypnotique

lirequinilo (3S)-1-[(10-cloro-6,7-dıhıdro-4-oxo-3-fenil-4H-benzo[a]quinolizin-1-ıl)=

carbonil]-3-etoxipirrolidina

hipnótico

C<sub>26</sub>H<sub>25</sub>CIN<sub>2</sub>O<sub>3</sub> 143943-73-1

lisofvllinum

lisofylline

1-[(R)-5-hydroxyhexyl]theobromine non-steroidal anti-inflammatory

lisofylline

1-[(5R)-5-hydroxyhexyl]-3,7-diméthyl-3,7-dihydro-1H-purin-2,6-dione

antı-inflammatoire non-stéroïdien

lisofilina

1-[(R)-5-hidroxihexil]teobromina antiinflamatorio no esteroideo

C<sub>13</sub>H<sub>20</sub>N<sub>4</sub>O<sub>3</sub>

100324-81-0

lobucavirum

lobucavir

9-[(1R,2R,3S)-2,3-bis(hydroxymethyl)cyclobutyl]guanine

antiviral

lobucavir

2-amino-9-[(1R,2R,3S)-2,3-bis(hydroxyméthyl)cyclobutyl]-1,9-dihydro-6H-

purin-6-one antiviral

lobucavir

9-[(1R,2R,3S)-2,3-bis(hidroximetil)ciclobutil]guanina

antiviral

C<sub>11</sub>H<sub>15</sub>N<sub>5</sub>O<sub>3</sub>

127759-89-1

mangafodipirum

mangafodipir

hexahydrogen (OC-6-13)-[[N,N '-ethylenebis[N-[[3-hydroxy-

5-(hydroxymethyl)-2-methyl-4-pyridyl]methyl]glycine] 5,5'-bis(phosphato)](8-)]

manganate(6-) diagnostic agent

mangafodipir

(OC-6-13)-hexahydrogéno[[N,N'-ethane-1,2-diylbis[N-[[3-hydroxy-2-méthyl-5-[(phosphonooxy)méthyl]pyridin-4-yl]méthyl]glycinato](8-)]manganate(6-)]

produit à usage diagnostique

mangafodipir

hexahidrógeno (OC-6-13)-[N,N '-etilenbis[N-[[3-hidroxi-5-(hidroximetil)-2-metil-4-piridil]metil]glicina] 5,5'-bis(fosfato)](8-)]manganato(6-)

agente de diagnóstico

C<sub>22</sub>H<sub>30</sub>MnN<sub>4</sub>O<sub>14</sub>P<sub>2</sub>

155319-91-8

mapinastinum

mapinastine

1-(2-ethoxyethyl)-2-[[4-(4-pyrazol-1-ylbutyl)-1-piperazinyl]methyl]=

benzimidazole

antihistaminic, antiallergic

mapinastine

1-(2-éthoxyéthyl)-2-[[4-[4-(1H-pyrazol-1-yl]butyl]pipérazin-1-yl]méthyl]-1H-

benzimidazole

antihistaminique, antiallergique

mapınastina

1-(2-etoxietil)-2-[[4-(4-pirazol-1-ilbutil)-1-piperazinil]metil]bencimidazol

antihistamínico, antialérgico

C23H34N6O

140945-32-0

marsidominum

marsidomine

3-(cis-2,6-dimethylpiperidino)sydnone imine

antianginal

marsidomine

3-(cis-2,6-diméthylpipéridin-1-yl)sydnone imine

antiangoreux

marsidomina

3-(cis-2,6-dimetilpiperidino)sidnona imina

antianginoso

C9H16N4O

137500-42-6

mazapertinum

mazapertine  $1-[\alpha-[4-(o-isopropoxyphenyl)-1-piperazinyl]-m-toluoyl]$ piperidine

antipsychotic, dopamin D2 receptor antagonist

mazapertine 1-[3-[[4-[2-(1-méthyléthoxy)phényl]pipérazin-1-yl]méthyl]benzoyl]pipéridine

psychotrope, antagoniste du récepteur D2 de la dopamine

mazapertina 1-[α-[4-(*o*-isopropoxifenil)-1-piperazinil]-*m*-toluoil]piperidina

antipsicótico, antagonista del receptor D₂ de la dopamina

C<sub>26</sub>H<sub>35</sub>N<sub>3</sub>O<sub>2</sub> 134208-17-6

$$H_3C \underbrace{\hspace{1cm}}_{CH_3}^{N} \underbrace{\hspace{1cm}}_{N} \underbrace{\hspace{1cm}}_{N}$$

mibefradilum

mibefradil (1 S,2S)-2-[2-[[3-(2-benzimidazolyl)propyl]methylamino]ethyl]-6-fluoro-

1,2,3,4-tetrahydro-1- isopropyl-2-naphthyl methoxyacetate

calcium channel blocker

mibéfradil 2-méthoxyacétate de (1*S*,2*S*)-2-[2-[[3-(1*H*-benzimidazol-2-yl)propyl]méthyl=

amino]éthyl]-6-fluoro-1-(1-méthyléthyl)-1,2,3,4-tétrahydronaphtalén-2-yle

antagoniste calcique

mibefradil (15.25)-2-{2-{(3-{2-bencimidazolii)propil/metilaminoletil}-6-fluoro-

1,2,3,4-tetrahidro-1-isopropil-2-naftil metoxiacetato

antagonista del calcio

C<sub>29</sub>H<sub>38</sub>FN<sub>3</sub>O<sub>3</sub> 116644-53-2

F CH<sub>3</sub> O CH<sub>3</sub> O CH<sub>3</sub>

mirisetronum

mirisetron 1-cyclohexyl-1,4-dihydro-4-oxo-*N*-1α*H*,5α*H*-tropan-3α-yl-3-quinoline=

carboxamide

anxiolytic

mırisétron 1-cyclohexyl-*N*-{(1*R*,3*r*,5*S*)-8-méthyl-8-azabicyclo[3.2.1]oct-3-yl]-4-oxo-

1,4-dihydroquinoléine-3-carboxamide

anxiolytique

minsetron 1-ciclohexil-1,4-dihidro-4-oxo-*N*-1αH,5αH-tropan-3α-II-3-quinolina=

carboxamida ansiolítico C24H31N3O2

135905-89-4

mobenakinum

mobenakın

71-L-serineinterleukin 1β (human clone plL-1-14 reduced)

immunomodulator

mobénakine

[71-L-sérine]interleukine 1β (clone humain plL-1-14, réduite)

immunomodulateur

mobenakina

71-L-serinainterleuquina 1β (clon humano plL-1-14 reducido)

ınmunomodulador

C773H1219N201O238S7 124146-64-1

moroctocogum alfa

moroctocog alfa

(1-742)-(1637-1648)-blood-coagulation factor VIII (human reduced) complex

with 1649-2332-blood-coagulation factor VIII (human reduced)

blood-coagulation factor

moroctocog alfa

complexe du (1-742)-(1637-1648)-facteur VIII de coagulation sanguine

(humain réduit) avec le 1649-2332-facteur VIII de coagulation sanguine

(humain réduit)

facteur de coagulation sanguine

moroctocog alfa

(1-742)-(1637-1648)-factor de coagulación VIII (humano reducido) compleso

con 1649-2332-factor de coagulación VIII (humano reducido)

factor de coagulación sanguínea

 $C_{3953}H_{6020}N_{1040}O_{1158}S_{29} \\ + \\ C_{3553}H_{5412}N_{956}O_{1028}S_{33}$ 

muplestimum

muplestim

interleukin 3 (human protein moiety reduced)

immunomodulator

muplestim

interleukine 3 (partie protéique humaine réduite)

immunomodulateur

muplestim

interleukina 3 (fracción proteica reducida humana)

ınmunomodulador

C<sub>670</sub>H<sub>1076</sub>N<sub>186</sub>O<sub>199</sub>S<sub>5</sub> 1°

113315-09-6

napsagatranum

napsagatran  $N-[N^4-[(3S)-1-amidino-3-piperidyl]-N^2-(2-naphthylsulfonyl)-$ 

L-asparaginyl]-N-cyclopropylglycine

thrombin inhibitor

napsagatran acıde 2-[[(2S)-4-[[((3S)-1-amidinopipéridin-3-yl]méthyl]amino]-2-[[(naph=

talén-2-yl)sulfonyl]amino]-4-oxobutanoyl](cyclopropyl)amino]acétique

inhibiteur de la thrombine

napsagatran N-[N<sup>4</sup>-[](3S)-1-amidino-3-piperidil|metii|-N<sup>2</sup>-(2-nafti|sulfonil)-

L-asparraginil]-N-ciclopropilglicina

inhibidor de la trombina

C<sub>26</sub>H<sub>34</sub>N<sub>6</sub>O<sub>6</sub>S

154397-77-0

netivudinum

netivudine

1- $\beta$ -p-arabinofuranosyl-5-(1-propynyl)uracıl

antiviral

nétivudine

1-(β-p-arabinofuranosyl)-5-(prop-1-ynyl)pyrimidine-2,4(1*H*,3*H*)-dione

antiviral

netivudina

1-β-p-arabinofuranosil-5-(1-propinil)uracilo

antiviral

C12H14N2O6

84558-93-0

nicanartinum

nicanartine

2,6-di-tert-butyl-4-[3-(3-pyridylmethoxy)propyl]phenol

antihyperlipidaemic

nicanartine

2,6-bis(1,1-diméthylethyl)-4-[3-[(pyridin-3-yl)méthoxy]propyl]phénol

hypolipémiant

nicanartina

2,6-di-*terc*-butil-4-{3-(3-piridilmetoxi)propil]fenol

antihiperlipémico

C23H33NO2

150443-71-3

nicotredolum

nicotredole

N-(2-indol-3-ylethyl)nicotinamide non-steroidal anti-inflammatory (vet.)

nicotrédole

N-[2-(1H-indol-3-yl)éthyl]pyridine-3-carboxamide anti-inflammatoire non-stéroidien (vét.)

nicotredol

N-(2-indol-3-iletil)nicotinamida antiinflamatorio no esteroideo (vet.)

C<sub>16</sub>H<sub>15</sub>N<sub>3</sub>O

29876-14-0

$$\bigcup_{N} \bigcup_{H} \bigcup_{N} \bigcup_{H} \bigcup_{N} \bigcup_{H} \bigcup_{N} \bigcup_{H} \bigcup_{N} \bigcup_{H} \bigcup_{N} \bigcup_{H} \bigcup_{N} \bigcup_{N} \bigcup_{H} \bigcup_{N} \bigcup_{N} \bigcup_{H} \bigcup_{N} \bigcup_{N$$

ocinaplonum

ocinapion

2-pyridyl 7-(4-pyridyl)pyrazolo[1.5-a]pyrimidin-3-yl ketone

anxiolytic

ocinaplone

(pyridin-2-yl)[7-(pyridin-4-yl)pyrazolo[1,5-a]pyrimidin-3-yl]méthanone

anxiolytique

ocinaplon

2-piridil 7-(4-piridil)pirazolo[1,5-a]pirimidin-3-il cetona

ansiolítico

C17H11N5O

96604-21-6

olopatadinum

olopatadine

11-[(Z)-3-(dimethylamino)propylidene]-6,11-dihydrodibenz[b,e]oxepin-2-acetic

acid

antiallergic

olopatadine

acıde 2-[11-[(1Z)-3-(diméthylamıno)propylidène]-6,11-dihydrodibenzo= [b,e]oxépin-2-yl]acétique

antiallergique

olopatadina

ácido 11-[(Z)-3-(dimetilamino)propiliden]-6,11-dihidrodibenz[b,e]oxepin-2-

acético antialérgico

C<sub>21</sub>H<sub>23</sub>NO<sub>3</sub>

113806-05-6

#### ontazolastum

ontazolast

2-[[(S)-2-cyclohexyl-1-(2-pyridyl)ethyl]amino]-5-methylbenzoxazole antiasthmatic

ontazolast

[(1 S)-2-cyclohexyl-1-(pyridin-2-yl)éthyl](5-méthylbenzoxazol-2-yl)amine antiasthmatique

ontazolast

2-[[(S)-2-ciclohexil-1-(2-píndil)etil]amıno]-5-metilbenzoxazol antiasmático

C<sub>21</sub>H<sub>25</sub>N<sub>3</sub>O

147432-77-7

orientiparcinum orientiparcin

a mixture of orienticine A and orienticine D, orienticine A (major component):

(-)-(3S,6R,7R,22R,23S,26S,36R,38aR)-22-[(3-amino-2,3,6-trideoxy-3-C-methyl-α-L-arabino-hexopyranosyl)oxy]-44-[[2-O-(3-amino-2,3,6-trideoxy-3-C-methyl-α-L-arabino-hexopyranosyl)-β-σ-glucopyranosyl]oxy]-3-(carbamoylmethyl)-19-chloro-2,3,4,5,6,7,23,24,25,26,36,37,38,38a-tetradecahydro-7,28,30,32-tetrahydroxy-6-[(2R)-4-methyl-2-(methylamino)valeramido-2,5,24,38,39-pentaoxo-22H-8,11:18,21-dietheno-23,36-(iminomethano)-13,16:31,35-dimetheno-1H,16H-[1,6,9]oxadiazacyclohexadecino[4,5-m][10,2,16]benzoxadiaza=

[1,5,9]oxadiazacycionexadecino[4,5-*m*][10,2,16]per cyclotetracosine-26-carboxylic acid

orienticine D (minor component):

(-)-(3S,6R,7R,22R,23S,26S,36R,38aR)-22-[(3-amino-2,3,6-trideoxy-3-C-methyl- $\alpha$ -L-arabino-hexopyranosyl)oxy]-44-[[2-C-(3-amino-2,3,6-trideoxy-3-C-methyl- $\alpha$ -L-arabino-hexopyranosyl)- $\beta$ -n-glucopyranosyl]oxy]-3-(carbamoylmethyl)-19-chloro-6-[(2R)-2-(dimethylamino)-4-methylvaleramido]-2,3,4,5,6,7,23,24,25,26,36,37,38,38a-tetradecahydro-7,28,30,32-tetrahydroxy-2,5,24,38,39-pentaoxo-22H-8,11:18,21-dietheno-23,36-(iminomethano)-13,16:31,35-dimetheno-1H,16H-[1,6,9]oxadiazacyclohexadecino[4,5-m][10,2,16]benzoxadiaza=cyclotetracosine-26-carboxylic acid antibacterial (vet.)

orientiparcine

mélange d'orienticine A et d'orienticine D,

orienticine A (constituant principal):

acide (3S,6R,7R,22R,23S,26S,36R,38aR)-22-[(3-amino-3-C-méthyl-2,3,6-tridésoxy- $\alpha$ -L-arabino-hexopyranosyl)oxy]-44-[(2-O-(3-amino-3-C-méthyl-2,3,6-tridésoxy- $\alpha$ -L-arabino-hexopyranosyl)- $\beta$ -D-glucopyranosyl]oxy]-3-(carbamoylméthyl)-19-chloro-7,28,30,32-tétrahydroxy-6-[(R)-4-méthyl-2-(méthylamino)pentanoyl]amino]-2,5,24,38,39-pentaoxo-2,3,4,5,6,7,23,24,25,26,36,37,38,38a-tétradécahydro-8,11:18,21-diéthéno-23,36-(iminométhano)-22H-13,16:31,35-diméthéno-1H,13H-[1,6,9]oxadiazacyclohexadécino[4,5-m][10,2,16]benzoxadiaza=cyclotétracosène-26-carboxylique orienticine D (constituant secondaire):

acide  $(3S,6R,7R,22R,23S,26S,36R,38aR)-22-[(3-amino-3-C-méthyl-2,3,6-tridésoxy-<math>\alpha$ -L-arabino-hexopyranosyl)oxy]-44-[[2-O-(3-amino-3-C-méthyl-2,3,6-tridésoxy- $\alpha$ -L-arabino-hexopyranosyl)- $\beta$ -D-glucopyranosyl]oxy]-3-(carbamoylméthyl)-19-chloro-7,28,30,32-tétrahydroxy-6-[[(R)-2-(diméthylamıno)-4-méthylpentanoyl]amino]-2,5,24,38,39-pentaoxo-2,3,4,5,6,7,23,24,25,26,36,37,38,38a-tétradécahydro-8,11:18,21-diéthéno-23,36-(iminométhano)-22H-13,16:31,35-diméthéno-1H,13H-[1,6,9]oxadiazacyclohexadécino[4,5-m][10,2,16]benzoxadiazacyclotétracosène-26-carboxylique antibactérien (vét.)

orientiparcina

mezcla de orienticina A y de orienticina D, orienticina A (constituyente principal):

ácido (3*S*,6*R*,7*R*,22*R*,23*S*,26*S*,36*R*,38a*R*)-22-[(3-amino-3-*C*-metil-2,3,6-tridesoxi-α-L-*arabino*-hexopiranosil)oxi]-44-[[2-*O*-(3-amino-3-*C*-metil-2,3,6-tridesoxi-α-L-*arabino*-hexopiranosil)-β-σ-glucopiranosil]oxi]-3-(carbamoilmetil)-19-cloro-7,28,30,32-tetrahidroxi-6-[[(*R*)-4-metil-2-

(carbamoilmetil)-19-cloro-7,28,30,32-tetrahidroxi-6-[[(*H*)-4-metil-2-(metilamino)pentanoil]amino]-2,5,24,38,39-pentaoxo-

2,3,4,5,6,7,23,24,25,26,36,37,38,38a-tetradecahidro-8,11:18,21-dieteno-23,36-(iminometano)-22H-13,16:31,35-dimeteno-1H,13H-[1,6,9]oxadiaza=ciclohexadecino[4,5-m][10,2,16]benzoxadiazaciclotetracoseno-26-carboxílico

orienticina D (constituyente segundario):

ácido (3S,6R,7R,22R,23S,26S,36R,38aR)-22-[(3-amino-3-C-metil-2,3,6-tridesoxi- $\alpha$ -L-arabino-hexopiranosil)oxi]-44-[[2-C-(3-amino-3-C-metil-2,3,6-tridesoxi- $\alpha$ -L-arabino-hexopiranosil]- $\beta$ -D-glucopiranosil]oxi]-3-

(carbamoilmetil)-19-cloro-7,28,30,32-tetrahidroxi-6-[[(*R*)-2-(dimetilamino)-4-metilpentanoil]amino]-2,5,24,38,39-pentaoxo-

2,3,4,5,6,7,23,24,25,26,36,37,38,38a-tetradecahidro-8,11:18,21-dieteno-23,36-(iminometano)-22H-13,16:31,35-dimeteno-1H,13H-[1,6,9]oxadiaza=ciclohexadecino[4,5-m][10,2,16]benzoxadiazaciclotetracoseno-26-carboxílico

antibacteriano (vet.)

A: C<sub>73</sub>H<sub>89</sub>CIN<sub>10</sub>O<sub>26</sub>

111073-20-2

D: C<sub>74</sub>H<sub>91</sub>CIN<sub>10</sub>O<sub>26</sub>

112848-46-1

159445-63-3

#### pegorgoteinum

pegorgotein

pégorgotéine

pegorgotein

superoxide dismutase, reaction product with succinic anhydride, esters with polyethylene glycol monomethyl ether *enzyme* 

esters du produit de réaction de l'anhydride succinique sur la superoxyde dismutase et de monoéther méthylique de polyéthylèneglycol

esteres del producto de reacción del anhidrido succínico con la superoxido dismutasa y del monoeter metílico del polietilenglicol enzima

155773-57-2

m=118 to 137 ; n=9 to 13 ; Enz = superoxide dismutase m=118 à 137 ; n=9 à 13 ; Enz = superoxyde dismutase m=118 a 137 ; n=9 a 13 ; Enz = superóxido dismutasa

premafloxacinum

premafloxacin 1-cyclopropyl-6-fluoro-1,4-dihydro-8-methoxy-7-[(3R)-3-[(1S)-1-

(methylamino)ethyl]-1-pyrrolidinyl]-4-oxo-3-quinolinecarboxylic acid

antibacterial (vet.)

prémafloxacine acide 1-cyclopropyl-6-fluoro-8-méthoxy-7-[(3R)-3-[(1S)-1-(méthylamıno)=

éthyl]pyrrolidin-1-yl]-4-oxo-1,4-dihydroquinoléine-3-carboxylique

antibactérien (vét.)

premafloxacino àcido 1-ciclopropil-6-fluoro-1,4-dihidro-8-metoxi-7-[(3R)-3-[(1S)-1-

(metilamino)etil]-1-pirrolidinii]-4-oxo-3-quinolincarboxílico

antibacteriano (vet.)

C21H26FN3O4

143383-65-7

priliximabum

priliximab immunoglobulin G 1 (human-mouse monoclonal cm-T412 anti-human

antigen CD 4), disulfide with human-mouse monoclonal cm-T412 κ-chain,

dimer

ımmunomodulator

priliximab immunoglobuline G1 (anticorps monoclonal homme-souris cm-T412 anti-

antigène CD 4 humain), dimère du disulfure avec la chaîne κ de l'anticorps

monoclonal homme-souris cm-T412

immunomodulateur

priliximab inmunoglobulina G 1 (anticuerpo monoclonal hombre-ratón cm-T412 anti-

antígeno CD 4 humano), dímero del disulfuro con la cadena κ del anticuerpo

monoclonal hombre-ratón cm-T412

ınmunomodulador

147191-91-1

prulifloxacinum

prulifloxacin (±)-7-[4-[(Z)-2,3-dıhydroxy-2-butenyl]-1-piperazınyl]-6-fluoro-1-methyl-4-

oxo-1H,4H-[1,3]thiazeto[3,2-a]quinoline-3-carboxylic acid, cyclic carbonate

antibacterial

prulifloxacine acide  $(\pm)$ -(1RS)-6-fluoro-1-méthyl-7-[4-[(5-méthyl-2-oxo-1,3-dioxol-4-yl)=

méthyl]pipérazin-1-yl]-4-oxo-4H-[1,3]thiazéto[3,2-a]quinoléine-3-carboxylique

antibactérien

prulifloxacino ácido (±)-7-[4-[(Z)-2,3-dihidroxi-2-butenil]-1-piperazinil]-6-fluoro-1-metil-4-

oxo-1 H,4H-[1,3]tiazeto[3,2-a]quinolina-3-carboxílico, carbonato cíclico

antibacteriano

C21H20FN3O6S

123447-62-1

quiflaponum

quiflapon

 $3-(tert-butylthio)-1-(p-chlorobenzyl)-\alpha, \alpha-dimethyl-5-(2-quinolylmethoxy)=$ 

indole-2-propionic acid

5-lipoxygenase-activating protein (FLAP) inhibitor

quiflapon

acide 3-[1-(4-chlorobenzyl)-3-[(1,1-diméthyléthyl)thio]-5-[(quinoléin-2-yl)=

méthoxy]-1H-indol-2-yl]-2,2-diméthylpropanoique

inhibiteur de la protéine activant la 5-lipoxygénase (FLAP)

quiflapon

àcido 3-(terc-butiltio)-1-(p-clorobencil)- $\alpha$ , $\alpha$ -dimetil-5-(2-quinolilmetoxi)= indol-2-propiónico

inhibidor de la proteina que activa la 5-lipoxigenasa (FLAP)

C34H35CIN2O3S

136668-42-3

$$H_3C$$
 $CH_3$ 
 $CH_3$ 
 $CH_3$ 
 $CH_3$ 
 $CH_3$ 

rofleponidum rofleponide

 $6\alpha,9$ -difluoro- $11\beta,16$   $\alpha,17,21$ -tetrahydroxypregn-4-ene-3,20-dione, cyclic

(R)-16,17-acetal with butyraldehyde

glucocorticosteroid

rofléponide 16α,17-[(1 F)-butylidènedioxy]-6α,9-difluoro-11β,21-dihydroxyprég-4-ène-

3,20-dione

glucocorticostéroïde

rofleponida  $6\alpha$ ,9-difluoro-11 $\beta$ ,16 $\alpha$ ,17,21-tetrahidroxipregn-4-eno-3,20-diona,(R)-16,17-

acetal cíclico con butiraldehído

glucocorticosteroide

C25H34F2O6

144459-70-1

samixogrelum

samixogrel (E)-6-[p-[2-(p-chlorobenzenesulfonamido)ethyl]phenyl]-6-(3-pyridyl)-

5-hexenoic acid

platelet aggregation inhibitor

samixogrel acide (5E)-6-[4-[2-[[(4-chlorophényl]sulfonyl]amino]éthyl]phényl]-6-(pyridin-

3-yl)hex-5-énoïque

antiagrégant plaquettaire

samixogrel  $\acute{a}cido(E)$ -6-[p-[2-(p-clorobencensulfonamido)etil]fenil]-6-(3-piridil)-

5-hexenoico

ınhibidor de la agregación plaquetaria

C25H25CIN2O4S

133276-80-9

sanfetrinemum

5-methoxy-2-oxoazeto[2,1-a]isoindole-4-carboxylic acid

antibiotic

sanfétrinem acide (1S,5S,8aS,8bR)-1-[(1R)-1-hydroxyéthyl]-5-méthoxy-2-oxo-

1,2,5,6,7,8,8a,8b-octahydroazéto[2,1-a]iso-indole-4-carboxylique

antibiotique

sanfetrinem  $\dot{a}$ cido(1S,5S,8aS,8bR)-1,2,5,6,7,8,8a,8b-octahidro-1-[(R)-1-hidroxietil]-

5-metoxi-2-oxoazeto[2,1-a]isoindol-4-carboxílico

antibiótico

C14H19NO5

156769-21-0

saprisartanum

saprisartan

1-[[3-bromo-2-[o-(1,1,1-trifluoromethanesulfonamido)phenyl]-

5-benzofuranyl]methyl]-4-cyclopropyl-2-ethylimidazole-5-carboxamide

angiotensin II receptor antagonist

saprisartan

1-[[3-bromo-2-[2-[[(tnfluorométhyl)sulfonyl]amino]phényl]benzofuran-5-yl]méthyl]-4-cyclopropyl-2-éthyl-1*H*-imidazole-5-carboxamide

antagoniste du récepteur de l'angiotensine II

saprisartan

1-[[3-bromo-2-[o-(1,1,1-trifluorometansulfonamido)fenil]-5-benzofuranil]metil]-4-ciclopropil-2-etilimidazol-5-carboxamida antagonista del receptor de angiotensina II

C25H22BrF3N4O4S

146623-69-0

seprilosum

seprilose

3-O-heptyl-1,2-O-isopropylidene- $\alpha$ -p-glucofuranose antirheumatic

séprilose

3-O-heptyl-1,2-O-(1-méthyléthylidène)-α-p-glucofuranose

antirhumatismal

seprilosa

3-O-heptil-1,2-O-isopropiliden- $\alpha$ -p-glucofuranosa antirreumático

C<sub>16</sub>H<sub>30</sub>O<sub>6</sub>

133692-55-4

setipafantum

setipafant 6-(o-chlorophenyl)-7,10-dıhydro-1-methyl-4H-pyrido[4',3':4,5]thieno[3,2-f]-s-

triazolo[4,3-a][1,4]diazepine-9(8H)-carbox-p-anisidide

platelet-activating factor antagonist

sétipafant 6-(2-chlorophényt)-N-(4-méthoxyphényt)-1-méthyl-7,10-dihydro-4H-pyrido≔

[4',3':4,5]thiéno[3,2-f][1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]diazépine-9(8H)-carboxamide

antagoniste du facteur activant les plaquettes

setipafant 6-(o-clorofenil)-7,10-dihidro-1-metil-4H-pindo[4',3':4,5]tieno[3,2-f]-s-

triazolo[4,3-a][1,4]diazepına-9(8H)-carboxi-p-anisidida antagonista del factor activador de las piaguetas

C<sub>26</sub>H<sub>23</sub>CIN<sub>6</sub>O<sub>2</sub>S 132418-35-0

tagorizinum

tagorizine (E)-N-[4-[4-(diphenylmethyl)-1-piperazinyl]butyl]-6-methyl-3-pyridine=

acrylamide antiallergic

tagorizine (2E)-N-[4-[4-(diphénylméthyi)pipérazin-1-yl]butyl]-3-(6-méthylpyridin-

3-yl)prop-2-énamide

antiallergique

tagorizına (E)-N-[4-[4-(difenilmetil)-1-piperazinil]butil]-6-metil-3-piridinacrılamıda

antialérgico

C<sub>30</sub>H<sub>36</sub>N<sub>4</sub>O 118420-47-6

talsaclidinum

talsaclidine (3R)-3-(2-propynyloxy)quinuclidine

muscarin M<sub>1</sub> receptor agonist

talsaclidine (3R)-3-(prop-2-ynyloxy)-1-azabicyclo[2.2.2]octane

agoniste des récepteurs muscariniques M1

talsaclidina

(3R)-3-(2-propiniloxi)quinuclidina

agonista de los receptores muscarinicos M1

C<sub>10</sub>H<sub>15</sub>NO

147025-53-4

tasosartanum

tasosartan

5,8-dihydro-2,4-dimethyl-8-[p-(o-1H-tetrazol-5-ylphenyl)benzyl]pyrido=

[2,3-d]pyrimidin-7(6H)-one

angiotensin II receptor antagonist

tasosartan

2,4-diméthyl-8-[4-[2-(1H-tétrazol-5-yl)phényl]benzyl]-5,8-dihydro=

pyrido[2,3-d]pyrimidin-7(6H)-one

antagoniste du récepteur de l'angiotensine II

tasosartan

5,8-dihidro-2,4-dimetil-8-[p-(o-1H-tetrazol-5-ilfenil)bencil]pirido=

[2,3-d]pirimidin-7(6H)-ona

antagonista del receptor de angiotensina II

C23H21N7O

145733-36-4

tazarotenum

tazarotene

ethyl 6-[(4,4-dimethylthiochroman-6-yl)ethynyl]nicotinate

keratolytic

tazarotène

6-[2-(4,4-diméthyl-3,4-dihydro-2H-1-benzothlin-6-yl)éthynyl]pyridine-3-

carboxylate d'éthyle

kératolytique

tazaroteno

6-[(4,4-dimetiltiocroman-6-il)etinil]nicotinato de etilo

queratolítico

C21H21NO2S

118292-40-3

toborinonum

toborinone (±)-6-[2-hydroxy-3-(veratrylamino)propoxy]carbostyrıl

cardiac stimulant

toborinone (±)-6-[((2RS)-3-[(3,4-diméthoxybenzyl)amino]-2-hydroxypropyl]oxy]quinoléin-

2(1*H*)-one cardiotonique

toborinona (±)-6-[2-hidroxi-3-(veratrilamino)propoxi]carbostiril

cardiotónico

C<sub>21</sub>H<sub>24</sub>N<sub>2</sub>O<sub>5</sub>

143343-83-3

H<sub>3</sub>CO OCH<sub>3</sub> and enantiomer et enantiomer y enantiórnero

vedaprofenum

vedaprofen (±)-4-cyclohexyl-α-methyl-1-naphthaleneacetic acid

non-steroidal anti-inflammatory

védaprofène acide (RS)-2-(4-cyclohexylnaphtalén-1-yl)propanoïque

anti-inflammatoire non-stéroidien

vedaprofeno àcido (±)-4-ciclohexil-α-metil-1-naftalenacético

antiinflamatorio no esteroideo

C<sub>19</sub>H<sub>22</sub>O<sub>2</sub>

71109-09-6

H CH<sub>3</sub> and enantiomer et énantiomère y enantiómero

zalepionum

zaleplon 3'-(3-cyanopyrazolo[1,5-a]pyrimidin-7-yl)-N-ethylacetanilide

sedative, hypnotic

zaléplone N-[3-(3-cyanopyrazolo[1,5-a]pyrimidin-7-y)phényl]-N-éthylacétamide

sédatif, hypnotique

zaleplon 3'-(3-cianopirazolo[1,5-a]primidin-7-il)-N-etilacetanilida

sedante, hipnótico

C<sub>17</sub>H<sub>15</sub>N<sub>5</sub>O

151319-34-5

zanamivirum

zanamivir

 $\hbox{5-acetamido-2,6-anhydro-3,4,5-trideoxy-4-guanidino-} \hbox{$\tt D$-$glycero-} \hbox{$\tt D$-$galacto-}$ 

non-2-enonic acid

antiviral

zanamıvir

acide (4S,5R,6R)-5-(acétylamino)-4-guanidino-6-[(1R,2R)-1,2,3-

trihydroxypropyl]-5,6-dihydro-4H-pyrane-2-carboxylique

antiviral

zanamivir

àcido 5-acetamido-2,6-anhidro-3,4,5-tridesoxi-4-guanidino-p-glicero-p-

galacto-non-2-enónico

antiviral

C<sub>12</sub>H<sub>20</sub>N<sub>4</sub>O<sub>7</sub>

139110-80-8

ziprasidonum

ziprasidone

5-[2-[4-(1,2-benzisothiazol-3-yl)-1-piperazinyl]ethyt]-6-chloro-2-indolinone

antıpsychotic

ziprasidone

5-[2-[4-(1,2-benzisothiazol-3-yl)pipérazin-1-yl]éthyl]-6-chloro-1,3-dihydro-

2H-indol-2-one

psychotrope

ziprasidona

5-[2-[4-(1,2-bencisotiazol-3-il)-1-piperazinil]etil]-6-cloro-2-indolmona

antipsicótico

C<sub>21</sub>H<sub>21</sub>CIN<sub>4</sub>OS

146939-27-7

#### AMENDMENTS TO PREVIOUS LISTS

Proposed International Nonproprietary Names (Prop. INN): List 64 (WHO Drug Information, Vol. 4, No. 4, 1990)

p. 14 liarozolum

replace the CAS registry number by the following:

liarozole

145858-51-1

Proposed International Nonproprietary Names (Prop. INN): List 69 (WHO Drug Information, Vol. 7, No. 2, 1993)

p. 4 delete

ınsert

fropenemum

faropenemum

fropenem

faropenem

Proposed International Nonproprietary Names (Prop. INN): List 71

Dénominations communes internationales proposées (DCI Prop.): Liste 71
Denominaciones Comunes Internacionales Propuestas (DCI Prop.): Lista 71
(WHO Drug Information, Vol. 8, No. 2, 1994)

p. 6 candesartanum

candesartan

replace the molecular formula and CAS registry number by the following:

candésartan

remplacer la formule brute et le numéro dans le registre de CAS par:

candesartan

reemplácense la fórmula empírica y el número de registro del CAS por:

 $C_{24}H_{20}N_60_3$ 

139481-59-7

p.16 monteplasum

monteplase

add the CAS registry number by the following:

montéplase

insérer le numéro dans le registre du CAS suivant:

monteplasa

insértese el número del registro del CAS por el siguiente:

156616-23-8

#### Procedure and Guiding Principles / Procédure et Directives / Procedimientos y principios generales

The text of the Procedures for the Selection of Recommended International Nonproprietary Names for Pharmaceutical Substances and General Principles for Guidance in Devising International Nonproprietary Names for Pharmaceutical Substances will be reproduced in uneven numbers of proposed INN lists only.

Les textes de la Procédure à survre en vue de choix de dénominations communes internationales recommandées pour les substances pharmaceutiques et des Directives générales pour la formation de denominations communes internationales applicables aux substances pharmaceutiques ont été publiés avec la liste 71 des DCI proposees et seront, à nouveau, publiés avec la prochaine liste.

El texto de los *Procedimientos de selección de denominaciones comunes internacionales recomendadas para las sustancias farmacéuticas* y de los *Principios generales de orientación para formar denominaciones comunes internacionales para sustancias farmacéuticas* aparece solamente en los números impares de las listas de DCI propuestas.

## **MODIFICATIONS APPORTÉES AUX LISTES ANTÉRIEURES**

Dénominations communes internationales proposées (DCI Prop.): Liste 64 (Informations pharmaceutiques OMS, Vol. 4, No. 4, 1990)

p. 15 liarozolum

remplacer le numéro dans le registre de CAS par:

liarozole

145858-51-1

Dénominations communes internationales proposées (DCI Prop.): Liste 69 (Informations pharmaceutiques OMS, Vol. 7, No. 2, 1993)

p. 4 supprimer

insérer

fropenemum

faropenemum

fropénem

faropénem

Pour toutes les modifications des **Dénominations communes internationales proposées (DCi Prop.)**: Liste 71 voyez page 35 sous *AMENDMENTS TO PREVIOUS LISTS*.

#### **MODIFICACIONES A LAS LISTAS ANTERIORES**

Denominaciones Comunes Internacionales Propuestas (DCI Prop.): Liste 64 (Información Farmacéutica, OMS, Vol. 4, No. 4, 1990)

p. 14 liarozolum

sustituyase el número de registro del CAS por:

liarozole

145858-51-1

Denominaciones Comunes Internacionales Propuestas (DCI Prop.): Liste 69 (Información Farmacéutica, OMS, Vol. 7, No. 2, 1993)

p. 4

suprimase

insértese

fropenemum fropenem faropenemum

faropenem

Para cualquier modificación de las **Denominaciones Comunes Internacionales Propuestas (DCI Prop.): Liste 71** vease página 35, *AMENDMENTS TO PREVIOUS LISTS*.