International Nonproprietary Names for Pharmaceutical Substances (INN)

Proposed INN: List 112

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 (1–109) and Recommended (1–70) International Nonproprietary Names can be found in *Cumulative List No. 15, 2013* (available in CD-ROM only). 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 (1–109) et recommandées (1–70) dans la *Liste récapitulative No. 15, 2013* (disponible sur CD-ROM seulement). 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 (1–109) y Recomendadas (1–70) se encuentran reunidas en *Cumulative List No. 15, 2013* (disponible sólo en CD-ROM). 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.

Proposed International Nonproprietary Names: List 112

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 112 Proposed INN not later than 15 May 2015**.

Publication date: 16/01/2015

Dénominations communes internationales proposées: Liste 112

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 112 de DCI Proposées le 15 mais 2015 au plus tard.

Date de publication : 16/01/2015

Denominaciones Comunes Internacionales Propuestas: Lista 112

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 112 de DCI Propuestas el 15 mde Mayo de 2015 a más tardar.**

Fecha de publicación: 16/01/2015

Chemical name or description: Action and use: Molecular formula Chemical Abstracts Service (CAS) registry number: Graphic formula
Nom chimique ou description: Propriétés et indications: Formule brute: Numéro dans le registre du CAS: Formule développée
Nombre químico o descripción: Acción y uso: Fórmula molecular Número de registro del CAS: Fórmula desarrollada
N-{5-[(4-ethylpiperazin-1-yl)methyl]pyridin-2-yl}-5-fluoro-4-[4-fluoro-2-methyl-1-(propan-2-yl)-1 <i>H</i> -benzimidazol-6-yl]pyrimidin-2-amine antineoplastic
N-{5-[(4-éthylpipérazin-1-yl)méthyl]pyridin-2-yl}-5-fluoro-4-[4-fluoro-2-méthyl-1-(propan-2-yl)-1 <i>H</i> -benzimidazol-6-yl]pyrimidin-2-amine antinéoplasique
N-{5-[(4-etilpiperazin-1-il)metil]piridin-2-il}-5-fluoro-4-[4-fluoro-2-metil-1-(propan-2-il)-1 <i>H</i> -benzoimidazol-6-il]pirimidin-2-amina antineoplásico
C H EN 1221020 07 7
C ₂₇ H ₃₂ F ₂ N ₈ 1231929-97-7

amiselimodum

amiselimod 2-amino-2-{2-[4-(heptyloxy)-

3-(trifluoromethyl)phenyl]ethyl}propane-1,3-diol

immunomodulator

amisélimod 2-amino-2-{2-[4-(heptyloxy)-

3-(trifluorométhyl)phényl]éthyl}propane-1,3-diol

immunomodulateur

amiselimod 2-amino-2-{2-[4-(heptiloxi)-

3-(trifluorometil)fenil]etil}propano-1,3-diol

inmunomodulador

 $C_{19}H_{30}F_3NO_3$ 942399-20-4

asinerceptum

asinercept

fusion protein for immune applications (FPIA) comprising the *Homo sapiens* FAS (Fas cell surface death receptor, TNFRSF6, tumor necrosis factor receptor (TNFR) superfamily member 6, FAS1, APO-1, CD95) extracellular domain, fused with *Homo sapiens* immunoglobulin G1 Fc fragment;

Homo sapiens FAS precursor fragment 26-172 (1-147) - gamma1 chain H-CH2-CH3 fragment [Homo sapiens IGHG1*03 (hinge 5-15 (148-158), CH2 (159-268), CH3 (269-373), CHS (374-375))] (148-375); dimer (148-

148':154-154':157-157')-trisdisulfide

immunomodulator

asinercept

protéine de fusion pour applications immunitaires (FPIA) comprenant le domaine extracellulaire d'*Homo sapiens* FAS (récepteur de mort membranaire Fas, TNFRSF6, membre 6 de la superfamille des récepteurs du facteur de nécrose tumorale (TNFR), FAS1, APO-1, CD95), fusionné au fragment Fc de l'immunoglobuline G1 d'*Homo sapiens* FAS fragment 26-172 du précurseur (1-147)-fragment H-CH2-CH3 de la chaîne gamma1 [*Homo sapiens* IGHG1*03 (charnière 5-15 (148-158), CH2 (159-268), CH3 (269-373), CHS (374-375))] (148-375); dimère (148-148':154-154':157-157')-trisdisulfure

immunomodulateur

asinercept

proteína de fusión para aplicaciones inmunitarias (FPIA) que comprende el dominio extracelular de *Homo sapiens* FAS (receptor de muerte Fas de membrana, TNFRSF6, miembro 6 de la superfamilia de receptores del factor de necrosis tumoral (TNFR), FAS1, APO-1, CD95), fusionado con el fragmento Fc de la inmunoglobulina G1 de *Homo sapiens*;

FAS de *Homo sapiens* fragmento 26-172 del precursor (1-147) -fragmento H-CH2-CH3 de la cadena gamma1 [*Homo sapiens* IGHG1*03 (bisagra 5-15 (148-158), CH2 (159-268), CH3 (269-373), CHS (374-375))] (148-375); dímero (148-148':154-154':157-157')-trisdisulfuro *inmunomodulador*

1450882-18-4

```
Fused chain / chaine fusionnée / cadena fusionada
QVTDINSKCL LENKTVTTVE TQNLECLHHD GQFCHKPCPP GERKARDCTV 50
NGGEPDCVPC QBGKEYTDKA HFSSKCRRCR LCDEGHGLEV EINCTRTQNT 100
KCRCKPNFFC NSTVCEHCDP CTKCEHGIIK ECTLTSNTKC KEEGSRSCDK 150
THTCPPCPAP ELLGGPSVFL FPFKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSHEDPE 200
VKFNWAYDGV EVHNAKTKPR EEQYNSTYRV VSVLTVLHQD WINGKEPKKC 250
VSNKALPAPI EKTISKAKGQ PREPQVYTLP PSREEMTKNQ VSLTCLVKGF 300
YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPFVLDSDG SFFLYSKLTV DKSRWQQGNV 350
FSCSVMHEAL INNHYTOKSLS LSPGK 375
```

82-102 104-118 121-132 124-140 34'-48' 83*-57' 60'-76' 79'-94' 82'-102' 104'-118' 121'-132' 124'-140' IGHG1 (C23-C104) 189-249' 295'-353'

Interchain IGHG1 (h5, h 11, h 14) 148-148' 154-154' 157-157'

N-glycosylation sites / Sites de N-glycosylation / Posiciones de N-glicosilación FAS:

93, 111, 93', 111': complex mono-, bi-, tri- and tetra-antennary oligosaccharides, partially sialylated, oligosaccharides complexes de structure ramifiée (de 1 à 4 branches), partiellement sialylés, oligosacáridos complejos mono-bi, tri y tetra-antenado, parcialmente sialilados IGHGI CH2 N84.4:

225, 225': complex mono- and biantennary non-sialylated oligosaccharides, oligosaccharides complexes de structure ramiífiée (de 1 à 2 branches) non-sialylés, oligosacáridos complejo mono- and biantenado non-sialilado

Other post-translational modifications / Autres modifications post-traductionnelles / Otras modificaciones post-traduccionales:

H CHS K2 C-terminal lysine clipping, coupure de la lysine C-terminale, supresión de lisina C-terminal: 375, 375'

atezolizumabum # atezolizumab

immunoglobulin G1-kappa, anti-[Homo sapiens CD274 (programmed death ligand 1, PDL1, PD-L1, B7 homolog 1, B7H1)], humanized monoclonal antibody; gamma1 heavy chain (1-448) [humanized VH (Homo sapiens IGHV3-23*04 (86.70%) -(IGHD)-IGHJ4*01) [8.8.11] (1-118) -Homo sapiens IGHG1*03 (CH1 R120>K (215) (119-216), hinge (217-231), CH2 N84.4>A (298) (232-341), CH3 (342-446), CHS (447-448)) (119-448)], (221-214')-disulfide with kappa light chain (1'-214') [humanized V-KAPPA (Homo sapiens IGKV1-5*01 (87.90%) -IGKJ1*01) [6.3.9] (1'-107') -Homo sapiens IGKC*01 (108'-214')]; dimer (227-227":230-230")-bisdisulfide immunomodulator, antineoplastic

atézolizumab

immunoglobuline G1-kappa, anti-[Homo sapiens CD274 (ligand 1 de mort programmée, PDL1, PD-L1, homologue 1 de B7, B7H1)], anticorps monoclonal humanisé; chaîne lourde gamma1 (1-448) [VH humanisé (Homo sapiens IGHV3-23*04 (86.70%) -(IGHD)-IGHJ4*01) [8.8.11] (1-118) -Homo sapiens IGHG1*03 (CH1 R120>K (215) (119-216), charnière (217-231), CH2 N84.4>A (298) (232-341), CH3 (342-446), CHS (447-448)) (119-448)], (221-214')-disulfure avec la chaîne légère kappa (1'-214') [V-KAPPA humanisé (Homo sapiens IGKV1-5*01 (87.90%) -IGKJ1*01) [6.3.9] (1'-107') -Homo sapiens IGKC*01 (108'-214')]; dimère (227-227":230-230")-bisdisulfure immunomodulateur, antinéoplasique

atezolizumab

inmunoglobulina G1-kappa, anti-[Homo sapiens CD274 (ligando 1 de muerte programada, PDL1, PD-L1, homólogo 1 de B7, B7H1)], anticuerpo monoclonal humanizado:

cadena pesada gamma1 (1-448) [VH humanizado (*Homo sapiens* IGHV3-23*04 (86.70%) -(IGHD)-IGHJ4*01) [8.8.11] (1-118) -*Homo sapiens* IGHG1*03 (CH1 R120>K (215) (119-216), bisagra (217-231), CH2 N84.4>A (298) (232-341), CH3 (342-446), CHS (447-448)) (119-448)], (221-214')-disulfuro com la cadena ligera kappa (1'-214') [V-KAPPA humanizado (*Homo sapiens* IGKV1-5*01 (87.90%) -IGKJ1*01) [6.3.9] (1'-107') -*Homo sapiens* IGKC*01 (108'-214')]; dímero (227-227":230-230")-bisdisulfuro

inmunomodulador, antineoplásico

1380723-44-3

```
Heavy chain / Chaîne lourde / Cadena pesada

EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTES DSWIHWVRQA PGKGLEWVAW 50

ISPYGGSTYY ADSVKGRFTI SADTSKNTAY LQMNSLRAED TAVYYCARRH 100

WPGGFDVWGQ GTLVTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY 150

FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTQTYI 200

CNVNHKESNT KVDKKVBEKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPFKFKD 250

TLMTSRTPEV TCVVVDVSHE DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KFREEQYAST 300

YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSKALP APLEKTISKA KGQFREPQVY 350

TLPPSREEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGGPEN NYKTTPPVLD 400

SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK 448

Light chain / Chaîne leġre / Cadena ligera

DIQMTQSPSS LSASYGDRVT ITCRASQDVS TAVAWYQQKP GKAPKLLIYS 50

ASFLYSGVPS RFSGSGSCTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ YLYHPATFGQ 100

GTKVEIKRTV AAPSVFIPP SDEQLKSGTA SVVLLINNFY PREAKVQWKV 150

DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYSLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG 200

LSSPVTKSFN RGEC 22**09**0**145**201**262**322**368**426**

Intra-H (C23-C104) 22**96**145**201**262**322**368**426**

Intra-L (C23-C104) 22**96**145**201**262**322**368**426**

Intra-H (C23-C104) 22**98**134**194**

Inter-H-H (h 11, h 14) 227**227**230**230**
```

N-glycosylation sites / Sites de N-glycosylation / Posiciones de N-glicosilación H CH2 N84.4>A (298, 298'):

No N-glycosylation sites/pas de sites de N-glycosylation/ Ningun posición de N-glicosilación

avoralstatum avoralstat

3-{2-[(4-carbamimidoylphenyl)carbamoyl]-4-ethenyl-5-methoxyphenyl}-6-[(cyclopropylmethyl)carbamoyl]pyridine-2-carboxylic acid kallikrein inhibitor

avoralstat

acide 3-{2-[(4-carbamimidoylphenyl)carbamoyl]-4-éthényl-5-méthoxyphényl}-

6-[(cyclopropylméthyl)carbamoyl]pyridine-2-carboxylique inhibiteur de la kallicréine

avoralstat

ácido 3-{2-[(4-carbamimidoilfenil)carbamoil]-4-etenil-5-metoxifenil}-6-[(ciclopropilmetil)carbamoil]piridina-2-carboxílico

inhibidor de la kalikreína

C₂₈H₂₇N₅O₅

918407-35-9

axalimogenum filolisbacum # axalimogene filolisbac

a live attenuated recombinant strain of Listeria monocytogenes (Lm) bacterium bioengineered to secrete an antigen-adjuvant fusion (tLLO-E7) protein consisting of non-hemolytic listeriolysin O (truncated LLO, tLLO) fused to the human papilloma virus-16 (HPV-16) E7 protein. contained within the multi-copy plasmid pGG-55. The bacterial strain used, XFL-7, had been attenuated by excision of the essential transcription activator gene for virulence gene expression prfA (10403S △ prfA) and complemented with a mutated, less active prfA to maintain *in vivo* retention. In plasmid pGG-55, the *Lm hly* promoter drives the expression of fusion protein tLLO-E7, an approximately 67-kDa protein. The tLLO fragment of the fusion gene codes for the first 440 amino acids of fulllength listeriolysin and is genetically fused to the E7 gene using the restriction site Xhol. The plasmid pGG55 is retained in XFL-7 in vivo due to the expression of the mutated PrfA protein.

axalimogène filolisbac

souche bactérienne vivante atténuée de Listeria monocytogenes (Lm) recombinante qui secrétant une protéine de fusion antigène-adjuvant (tLLO-E7) qui comprend une listériolysine O non-hémolytique (LLO tronguée, tLLO), fusionnée à la protéine E7 du papillomavirus humain de type 16 (HPV-16), contenue dans le plasmide à copies multiples pGC-55. La souche bactérienne utilisée, XFL-7, a été atténuée par excision du gène prfA essentiel à l'activation de la transcription des gènes de virulence (10403S \(\Delta \) prfA) et complémenté par un gène prfA muté, moins actif, afin de maintenir une rétention in vivo. Dans le plasmide pGC-55, le promoteur Lm hlv contrôle l'expression de la protéine de fusion tLLO-E7, une protéine d'approximativement 67 kDa. Le fragment tLLO du gène de fusion code les premiers 440 acides aminés de la listériolysine et est génétiquement fusionné au gène E7 en utilisant le site de restriction Xhol. Le plasmide pGG55 est retenu dans XFL-7 in vivo par l'expression de la protéine PrfA mutée. produit de thérapie génique (antinéoplasique)

Proposed INN: List 112

axalimogén filolisbac

Cepa bacteriana viva atenuada de *Listeria monocytogenes* (Lm) recombinante secretando una proteína de fusión antígeno-adyuvante (tLLO-E7) que consiste en una listeriolisina O no-hemolítica (LLO truncada, tLLO), fusionada con la proteína E7 del papilomavirus humano de tipo 16 (HPV-16) contenida en el plásmido multicopia pGC-55. La cepa bacteriana utilizada, XFL-7, se ha atenuado por escisión del gen prfA esencial a la activación de la transcripción de los genes de virulencia (10403S Δ prfA) y completada por un gen prfA mutado, menos activo, con el fín de mantener la retención in vivo. En el plásmido pGC-55, el promotor Lm hly controla la expresión de la proteína de fusión tLLO-E7, una proteína de aproximadamente 67 kDa. El fragmento tLLO del gen de fusión codifica los primeros 440 aminoácidos de la listeriolisina y se fusiona genéticamente con el gen E7 utilizando el sitio de restricción Xhol. El plásmido pGG55 es retenido en XFL-7 in vivo por la expresión de la proteína PrfA mutada. producto para terapia génica (antineoplásico)

balixafortidum balixafortide

cyclo[L-alanyl-L-cysteinyl-L-seryl-L-alanyl-D-prolyl-(2S)-2,4-diaminobutanoyl-L-arginyl-L-tyrosyl-L-cysteinyl-L-tyrosyl-L-glutaminyl-L-lysyl-D-prolyl-L-prolyl-L-tyrosyl-L-histidyl] (2-9)-disulfide chemokine CXCR4 receptor antagonist

balixafortide

(2-9)-disulfure de cyclo[L-alanyl-L-cystéinyl-L-séryl-L-alanyl-D-prolyl-(2S)-2,4-diaminobutanoyl-L-arginyl-L-tyrosyl-L-cystéinyl-L-tyrosyl-L-glutaminyl-L-lysyl-D-prolyl-L-prolyl-L-tyrosyl-L-histidyl] antagoniste du récepteur CXCR4 de chimiokine

balixafortida

(2-9)-disulfuro de ciclo[L-alanil-L-cisteinil-L-seril-L-alanil-D-prolil-(2S)-2,4-diaminobutanoil-L-arginil-L-tirosil-L-cisteinil-L-tirosil-L-glutaminil-L-lisil-D-prolil-L-prolil-L-tirosil-L-histidil] antagonista del receptor de quimiokina CXC tipo 4 (CXCR4)

bovhyaluronidasum azoximerum #bovhyaluronidase azoximer

hyaluronidase-2 bovine (hyaluronoglucosaminidase-2, Hyal-2, EC 3.2.1.35) *Bos taurus* precursor protein linked to poly{[1-(carboxymethyl)piperazin-1-ium-1,4-diyl bromide]ethylene-co-[(piperazine-1,4-diyl 1-oxide)ethylene]} by an amido covalent bond *enzyme*

bovhyaluronidase azoximère

précurseur de la hyaluronidase-2 bovine (hyaluronoglucosaminidase-2, Hyal-2, EC 3.2.1.35) *Bos taurus* lié au poly{[bromure de 1-(carboxyméthyl)pipérazin-1-ium-1,4-diyl]éthylène-*co*-[(1-oxyde de pipérazin-1,4-diyl)éthylène]} par une liaison covalente amide *enzyme*

bovhialuronidasa azoxímero

precursor de la hialuronidasa-2 bovina (hialuronoglucosaminidasa-2, Hyal-2, EC 3.2.1.35) Bos taurus unido al poli{[bromuro de 1-(carboximetil)piperazin-1-io-1,4-diil]etileno-co-[(1-óxido de piperazin-1,4-diil)etileno]} por un enlace covalente amida enzima

1383710-57-3

Hyal-2 Bos taurus seq. (H₂N-Enz) / Hyal-2 Bos taurus seq. (H₂N-Enz) / Hyal-2 Bos taurus seq. (H₂N-Enz)

MWTGLÓPAVT LALULVVAMA TELKPTAPPI FTGRPFVVAM DVPTQDCGPR 50
HKMPLDPRDM KAFDVQASPN EGFVNQNITI FYRDRLGMYP HENSVGRSVH 100
GGVPQNGSLW VHLEMLKGHV EHYIRTÖEPA GLAVIDWEDW RPVWVRIWQD 150
KDVYRRLSRH LVAIRHPDWP PERVAKEAQY EFFFAARGFM LETLRFVKAF 200
RPHHLWGFYL FPDCYNHDVY ONWETTIGEC PDVESYRDQ LAWLAMESTA 250
LFPSYVLEET LASSTHGRNF VSFRVQBALR VADVHHANHA LPVYVFTRPT 300
YSRGLIGISE MDLISTIGES AALGAAGVIL WGDAGFTISN ETCRILKDYL 350
TRSLVPTVVN VSWAAQYCSW AQCHGIGRCV RRDPNAHTFL HLSASSFRLV 400
PSHAPDEPRL RPEGELSWAD RNHLQWHFRC QCYLGWGGEQ CQWDRRRAAG 450
GASGAWAGSA LIGGLLAVAUL AFT 473

Disulfide bridges location / Position des ponts disulfure / Posiciones de los puentes disulfuro 47-343 214-230 368-379 373-430 432-441

Glycosylation sites (\underline{N}) / Sites de glycosylation (\underline{N}) / Posiciones de glicosilación (\underline{N}) Asn-77 Asn-106 Asn-340 Asn-360

Carrier & Hyal-2 (H₂N-Enz) / Transporteur & Hyal-2 (H₂N-Enz) / Transportador & Hyal-2 (H₂N-Enz)

$$-R = \begin{cases} -OH & \\ or/ou/o \\ -NH-Enz & Br \end{cases}$$

brolucizumabum

brolucizumab

immunoglobulin scFv, anti-[Homo sapiens VEGFA (vascular endothelial growth factor A, VEGF-A, VEGF)], humanized monoclonal antibody single chain; scFv (1-252) [methionyl (1) -humanized V-KAPPA (Homo sapiens IGKV1-5*01 (87.60%)-IGKJ2*01 E125>T (108), I126>V (109), K127>L (110) [6.3.12] (2-111) -21-mer (glycyl-tetrakis(tetraglycyl-seryl)) linker (112-132) -humanized VH (Homo sapiens IGHV3-66*01 (80.40%)-(IGHD)-IGHJ1*01 [9.7.13] (133-252) angiogenesis inhibitor

Proposed INN: List 112

brolucizumab

immunoglobuline scFv, anti-[Homo sapiens VEGFA (facteur de croissance A de l'endothélium vasculaire, VEGF-A, VEGF)], anticorps monoclonal humanisé à chaîne unique;

scFv (1-252) [méthionyl (1) -V-KAPPA humanisé (*Homo sapiens* IGKV1-5*01 (87.60%)- IGKJ2*01
E125>T (108), I126>V (109), K127>L (110) [6.3.12] (2-111) -21-mer (glycyl-tétrakis(tétraglycyl-séryl)) linker (112-132) -VH humanisé (*Homo sapiens* IGHV3-66*01 (80.40%)-(IGHD)-IGHJ1*01 [9.7.13] (133-252) *inhibiteur de l'angiogénèse*

brolucizumab

inmunoglobulina scFv, anti-[VEGFA de *Homo sapiens* (factor de crecimiento A del endotelio vascular, VEGF-A, VEGF)], anticuerpo monoclonal humanizado monocatenario:

scFv (1-252) [metionil (1) -V-KAPPA humanizado (*Homo sapiens* IGKV1-5*01 (87.60%)- IGKJ2*01 E125>T (108), I126>V (109), K127>L (110) [6.3.12] (2-111) -21-mer (glicil-tetrakis(tetraglicil-seril)) conector (112-132) -VH humanizado (*Homo sapiens* IGHV3-66*01 (80.40%)-(IGHD)-IGHJ1*01 [9.7.13] (133-252) *inhibidor de la angiogénesis*

1531589-13-5

MEIVMTQSPS	TLSASVGDRV	IITCQASEII	HSWLAWYQQK	PGKAPKLLIY	50
LASTLASGVP	SRFSGSGSGA	EFTLTISSLQ	PDDFATYYCQ	NVYLASTNGA	100
NFGQGTKLTV	LGGGGGSGGG	GSGGGGGGG	GSEVQLVESG	GGLVQPGGSL	150
RLSCTASGFS	LTDYYYMTWV	RQAPGKGLEW	VGFIDPDDDP	YYATWAKGRF	200
TISRDNSKNT	LYLQMNSLRA	EDTAVYYCAG	GDHNSGWGLD	IWGQGTLVTV	250
SS					252

Disulfide bridges location / Position des ponts disulfure / Posiciones de los puentes disulfuro Intra-chain C23 C104 $\,$ 24-89 $\,$ 154-228 $\,$

N-glycosylation sites / Sites de N-glycosylation / Posiciones de N-glicosilación None

centanafadinum centanafadine

(1*R*,5*S*)-1-(naphthalen-2-yl)-3-azabicyclo[3.1.0]hexane monoamine transport inhibitor

centanafadine

(1*R*,5*S*)-1-(naphtalén-2-yl)-3-azabicyclo[3.1.0]hexane inhibiteur du transport des monoamines

centanafadina

(1R,5S)-1-(naftalen-2-il)-3-azabiciclo[3.1.0]hexano inhibidor del transporte de monoaminas

 $C_{15}H_{15}N$

924012-43-1

crisaborolum

crisaborole

4-[(1-hydroxy-1,3-dihydro-2,1-benzoxaborol-

5-yl)oxy]benzonitrile

non-steroidal anti-inflammatory

crisaborole

4-[(1-hydroxy-1,3-dihydro-2,1-benzoxaborol-

5-yl)oxy]benzonitrile

anti-inflammatoire non-stéroïdien

crisaborol

4-[(1-hidroxi-1,3-dihidro-2,1-benzoxaborol-

5-il)oxi]benzonitrilo

antiinflamatorio no esteroide

C₁₄H₁₀BNO₃

906673-24-3

dectrekumabum # dectrekumab

immunoglobulin G1-kappa, anti-[Homo sapiens L13 (interleukin 13, IL-13)], Homo sapiens monoclonal

antibody:

gamma1 heavy chain (1-450) [Homo sapiens VH (IGHV3-33*01 (98.00%) -(IGHD)-IGHJ3*02) [8.8.13] (1-120) -IGHG1*03 (CH1 (121-218), hinge (219-233), CH2 (234-343), CH3 (344-448), CHS (449-450)) (121-450)], (223-216')-disulfide with kappa light chain (1'-216') [Homo sapiens V-KAPPA (IGKV3-11*01 (95.80%) -IGKJ2*01) [6.3.11] (1'-109') -IGKC*01 (110'-216')]; dimer (229-

229":232-232")-bisdisulfide

immunomodulator

dectrékumab

immunoglobuline G1-kappa, anti-[Homo sapiens IL13 (interleukine 13, IL-13)], Homo sapiens anticorps

monoclonal.

chaîne lourde gamma1 (1-450) [Homo sapiens VH (IGHV3-33*01 (98.00%) -(IGHD)-IGHJ3*02) [8.8.13] (1-120) -IGHG1*03 (CH1 (121-218), charnière (219-233), CH2 (234-343), CH3 (344-448), CHS (449-450)) (121-450)], (223-216')-disulfure avec la chaîne légère kappa (1'-216') [Homo sapiens V-KAPPA (IGKV3-11*01 (95.80%) -IGKJ2*01) [6.3.11] (1'-109') -IGKC*01 (110'-216')]; dimère

(229-229":232-232")-bisdisulfure

immunomodulateur

dectrekumab

inmunoglobulina G1-kappa, anti-[IL13 de *Homo sapiens* (interleukina 13, IL-13)], anticuerpo monoclonal de *Homo sapiens*;

cadena pesada gamma1 (1-450) [VH de *Homo sapiens* (IGHV3-33*01 (98.00%) -(IGHD)-IGHJ3*02) [8.8.13] (1-120) -IGHG1*03 (CH1 (121-218), bisagra (219-233), CH2 (234-343), CH3 (344-448), CHS (449-450)) (121-450)], (223-216')-disulfuro con la cadena ligera kappa (1'-216') [V-KAPPA de *Homo sapiens* (IGKV3-11*01 (95.80%) - IGKJ2*01) [6.3.11] (1'-109') -IGKC*01 (110'-216')]; dímero (229-229":232-232")-bisdisulfuro *inmunomodulador*

1528523-94-5

```
Heavy chain / Chaîne lourde / Cadena pesada
EVQLVESGGG VVQPGRSLRL SCAASGFTFS SYGMHWVRQA PGKGLEWVAI 50
IWYDGSNKYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LOMNSLRAED TAVYYCARLW 100
 FGDLDAFDIW GQGTMVTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK
                                                                                           150
 DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT
 YICNVNHKPS NTKVDKRVEP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP
 KDTLMISRTP EVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN 300
 STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ 350
 VYTLPPSREE MTKNOVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGOP ENNYKTTPPV 400
LDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK 450
Light chain / Chaine légère / Cadena ligera
EIVLTQSPAT LSLSFGERAI LSCRAGGSVS SYLVWYQQKP GQAPRLLIYD 50
ASNRATGIPA RFSGSGSGTD FTLTISSLEP EDFAVYYCQQ RSSWPPVYTF 100
GQGTKLEIKR TVAAPSVFIF PPSDEQLKSG TASVVCLLNN FYPREAKVQW 150
 KVDNALQSGN SQESVTEQDS KDSTYSLSST LTLSKADYEK HKVYACEVTH 200
OGLSSPVTKS FNRGEC
Disulfide bridges location / Position des ponts disulfure / Posiciones de los puentes disulfuro Intra-H (C23-C104) 22-96 147-203 264-324 370-428 22"-96" 147"-203" 264"-324" 370"-428"
Intra-L (C23-C104) 23'-88' 136'-196' 23''-88'' 136''-196''  
Inter-H-L (h 5-CL 126) 223-216' 223''-216''  
Inter-H-H (h 11, h 14) 229-229' 232-232''
N-glycosylation sites / Sites de N-glycosylation / Posiciones de N-glicosilación H CH2 N84.4:
300, 300"
```

Other post-translational modifications / Autres modifications post-traductionnelles / Otras

desfesoterodinum

desfesoterodine 2-{(1R)-3-[bis(propan-2-yl)amino]-1-phenylpropyl}-

450, 450'

4-(hydroxymethyl)phenol muscarinic receptor antagonist

desfésotérodine 2-{(1R)-3-[bis(propan-2-yl)amino]-1-phénylpropyl}-

4-(hydroxyméthyl)phénol

modificaciones post-traduccionales H CHS K2 C-terminal lysine clipping:

antagoniste des récepteurs muscariniques

desfesoterodina 2-{(1R)-3-[bis(propan-2-il)amino]-1-fenilpropil}-

4-(hidroximetil)fenol

antagonista de los receptores muscarinicos

C22H31NO2

207679-81-0

deutetrabenazinum

deutetrabenazine

rac-(3R,11bR)-9,10- $di[(^2H_3)$ methoxy]-3-(2-methylpropyl)-1,3,4,6,7,11b-hexahydro-2H-pyrido[2,1-a]isoquinolin-2-one antipsychotic

deutétrabénazine

 $\it rac$ -(3R,11bR)-9,10-di[(^2H_3)méthoxy]-3-(2-méthylpropyl)-1,3,4,6,7,11b-hexahydro-2 $\it H$ -pyrido[2,1-a]isoquinoléin-2-one

antipsychotique

deutetrabenazina

rac-(3R,11bR)-3-(2-metilpropi)-9,10-di[(2 H $_3$)metoxi]-1,3,4,6,7,11b-hexahidro-2H-pirido[2,1-a]isoquinolein-2-ona antipsic'otico

 $C_{19}H_{21}(^{2}H_{6})NO_{3}$

1392826-25-3

durvalumabum # durvalumab

immunoglobulin G1-kappa, anti-[*Homo sapiens* CD274 (programmed death ligand 1, PDL1, PD-L1, B7 homolog 1, B7H1)], *Homo sapiens* monoclonal antibody; gamma1 heavy chain (1-451) [*Homo sapiens* VH (IGHV3-7*01 (99.00%) -(IGHD)-IGHJ4*01) [8.8.14] (1-121) - IGHG1*03 (CH1 (122-219), hinge (220-234), CH2 (235-344) L1.3>F (238), L1.2>E (239), P116>S (335), CH3 (345-449), CHS (450-451)) (122-451)], (224-215')-disulfide with kappa light chain (1'-215') [*Homo sapiens* V-KAPPA (IGKV3-20*01 (96.90%) -IGKJ1*01) [7.3.9] (1'-108') - IGKC*01 (109'-215')]; dimer (230-230":233-233")-bisdisulfide

immunomodulator, antineoplastic

durvalumab

immunoglobuline G1-kappa, anti-[Homo sapiens CD274 (ligand 1 de mort programmée, PDL1, PD-L1, homologue 1 de B7, B7H1)], Homo sapiens anticorps monoclonal; chaîne lourde gamma1 (1-451) [Homo sapiens VH (IGHV3-7*01 (99.00%) -(IGHD)-IGHJ4*01) [8.8.14] (1-121) -IGHG1*03 (CH1 (122-219), charnière (220-234), CH2 (235-344) L1.3>F (238), L1.2>E (239), P116>S (335), CH3 (345-449), CHS (450-451)) (122-451)], (224-215')-disulfure avec la chaîne légère kappa (1'-215') [Homo sapiens V-KAPPA (IGKV3-20*01 (96.90%) -IGKJ1*01) [7.3.9] (1'-108') -IGKC*01 (109'-215')]; dimère (230-230":233-233")-bisdisulfure

immunomodulateur, antinéoplasique

durvalumab

inmunoglobulina G1-kappa, anti-[Homo sapiens CD274 (ligando 1 de muerte programada, PDL1, PD-L1, homólogo 1 de B7, B7H1)], anticuerpo monoclonal de Homo sapiens:

cadena pesada gamma1 (1-451) [Homo sapiens VH (IGHV3-7*01 (99.00%) -(IGHD)-IGHJ4*01) [8.8.14] (1-121) -IGHG1*03 (CH1 (122-219),bisagra (220-234), CH2 (235-344) L1.3>F (238), L1.2>E (239), P116>S (335), CH3 (345-449), CHS (450-451)) (122-451)], (224-215')-disulfuro con la cadena ligera kappa (1'-215') [Homo sapiens V-KAPPA (IGKV3-20*01 (96.90%) -IGKJ1*01) [7.3.9] (1'-108') -IGKC*01 (109'-215')]; dímero (230-230":233-233")-bisdisulfuro

inmunomodulador, antineoplásico

1428935-60-7

Proposed INN: List 112

```
Heavy chain / Chaine lourde / Cadena pesada
EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS RYWMSWVRQA PGKGLEWVAN 50
IKQDGSEKYY VDSVKGRETI SRDNAKNSLY LQMMSLRAED TAVYYCAREG 100
GWFGELAEDY WGGGTLVTVS SASTKGPSVF PLAFSSKSTS GGTAALGCLV 150
KDYFFEPVT VSMNSGALTSG VHTPFAVLQS SGLYSLSSVV TYPSSSLCTQ 200
TYICHVNHKP SNTKVDKRVE PKSCDKTHTC PPCPAPEFEG GFSVFLFFPK 250
PKDTLMISRT PEVTCVVDV SHEDPEVKFN WYVDGVEVHN AKTKFREEDY 300
NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK ALPASIEKTI SKAKGQPREP 350
QVYTLPPSRE EMPKNOVSLT CLVKGFYPSD LAVEWESNGQ PENNYKTTPP 400
VLDSDGSFFL YSKLTVDKSR WQQGNVFSCS VMHEALHNHY TQKSLSLSPG 450
K 451
Light chain / Chaine legère / Cadena ligera
EIVLTQSFGT LSLSPGERAT LSCRASQRVS SSYLAWYQQK PGQAPRLLIY 50
DASSRATGIP DRFSGSGSGT DFTLTISRLE PEDFAVYYCQ QYGSLPWFFG 100
QCTKVELKRY VAAPSVFIFP PSDEDKJKSCT ASVVCLLNNF YFREAKVQMK 150
VDNALQSGNS QESVTEQDSK DSTYSLSSTL TLSKADYEKH KVYACEVTHQ 200
GLSSPVTKSF NRGEC 215
Disulfide bridges location / Position des ponts disulfure / Posiciones de los puentes disulfuraH (C23-C104) 22-96 148-204 265-325 371-429
Intra-H (C23-C104) 22-96 148-204 265-325 371-429
Intra-H (C23-C104) 22-97 138-195"
Inter-H-I (h 5-CL 126) 224-215 '224-215'"
Inter-H-I (h 11, h 14) 230-230" 233-233"
N-glycosylation sites / Sites de N-glycosylation / Posiciones de N-glicosilación
H CH2 N84.4:
301, 301"
```

elafibranorum elafibranor

2-(2,6-dimethyl-4-{3-[4-(methylsulfanyl)phenyl]-3-oxoprop-1-en-1-yl}phenoxy)-2-methylpropanoic acid peroxisome proliferator activating receptor (PPAR) agonist élafibranor acide 2-(2,6-diméthyl-4-{3-[4-(méthylsulfanyl)phényl]-

3-oxoprop-1-én-1-yl}phénoxy)-2-méthylpropanoïque agoniste des récepteurs activés par les proliférateurs de

peroxysomes

elafibranor ácido 2-(2,6-dimetil-4-{3-[4-(metilsulfanil)fenil]-3-oxoprop-

1-en-1-il}fenoxi)-2-metilpropanoico

agonista de los receptores activados por factores de

proliferación de peroxisomas

C₂₂H₂₄O₄S 824932-88-9

$$\begin{array}{c} CH_3 \\ O \\ CH_3 \\ CH_3 \end{array}$$

eleclazinum

eleclazine 4-[(pyrimidin-2-yl)methyl]-7-[4-(trifluoromethoxy)phenyl]-

3,4-dihydro-1,4-benzoxazepin-5(2H)-one coronary vasodilator and antiarrhythmic

éléclazine 4-[(pyrimidin-2-yl)méthyl)-7-[4-(trifluorométhoxy)phényl]-

3,4-dihydro-1,4-benzoxazépin-5(2H)-one vasodilatateur coronnaire et antiarythmique

eleclazina 4-[(pirimidin-2-il)metil)-7-[4-(trifluorometoxi)fenil]3,4-dihidro-

1,4-benzoxazepin-5(2H)-ona

vasodilatador coronario y antiarrítmico

 $C_{21}H_{16}F_3N_3O_3$ 1443211-72-0

elgemtumabum #

elgemtumab

immunoglobulin G1-kappa, anti-[Homo sapiens ERBB3 (receptor tyrosine-protein kinase erbB-3, HER3)], Homo sapiens monoclonal antibody:

gamma1 heavy chain (1-447) [Homo sapiens VH (IGHV3-23*01 (94.90%) -(IGHD)-IGHJ4*01) [8.8.10] (1-117) - IGHG1*03 (CH1 (118-215), hinge (216-230), CH2 (231-340), CH3 (341-445), CHS (446-447)) (118-447)], (220-214')-disulfide with kappa light chain (1'-214') [Homo sapiens V-KAPPA (IGKV1-12*01 (94.70%) -IGKJ1*01) [6.3.9] (1'-107') -IGKC*01 (108'-214')]; dimer (226-228'-2080')

226":229-229")-bisdisulfide immunomodulator, antineoplastic

elgemtumab

immunoglobuline G1-kappa, anti-[Homo sapiens ERBB3 (récepteur à activité tyrosine kinase erbB-3, HER3)], Homo sapiens anticorps monoclonal;

chaîne lourde gamma1 (1-447) [Homo sapiens VH (IGHV3-23*01 (94.90%) -(IGHD)-IGHJ4*01) [8.8.10] (1-117) -IGHG1*03 (CH1 (118-215), charnière (216-230), CH2 (231-340), CH3 (341-445), CHS (446-447)) (118-447)], (220-214')-disulfure avec la chaîne légère kappa (1'-214') [Homo sapiens V-KAPPA (IGKV1-12*01 (94.70%) -IGKJ1*01) [6.3.9] (1'-107') -IGKC*01 (108'-214')]; dimère (226-226":229-229")-bisdisulfure

immunomodulateur, antinéoplasique

elgemtumab

inmunoglobulina G1-kappa, anti-[ERBB3 de Homo sapiens (receptor tirosina-proteína kinasa erbB-3, HER3)], anticuerpo monoclonal de Homo sapiens: cadena pesada gamma1 (1-447) [Homo sapiens VH (IGHV3-23*01 (94.90%) -(IGHD)-IGHJ4*01) [8.8.10] (1-117) -IGHG1*03 (CH1 (118-215), bisagra (216-230), CH2 (231-340), CH3 (341-445), CHS (446-447)) (118-447)], (220-214')-disulfuro con la cadena ligera kappa (1'-214') [Homo sapiens V-KAPPA (IGKV1-12*01 (94.70%) -IGKJ1*01) [6.3.9] (1'-107') -IGKC*01 (108'-214')]; dímero (226-226":229-229")-bisdisulfuro inmunomodulador, antineoplásico

1512559-37-3

Heavy chain / Chaîne lourde / Cadena pesada EVQLLESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYAMSWVRQA PGKGLEWVSA INSQGKSTYY ADSVKGRTTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED TAVYYCARWG DEGFDIWGGG TLYTVSSST KGPSVFPLAP SSKSTSGGTA ALGCLVKDYF PEPVTVSWNS GALTSGVHTF PAVLQSSGLY SLSSVVTVPS SSLGTQTYIC NVNHKPSNTK VDKRVEPKSC DKTHTCPPCP APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT 350 LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTPPVLDS 400 DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSPGK Light chain / Chaîne légère / Cadena ligera Light chain/Chaint leger//acuda ngera DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASQGIS NWLAWYQQKP GKAPKLLIYG 50 ASSLOSGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ YSSFPTTFGQ 100 GTKVEIKRTV AAPSVPIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQMKV 100 DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYSLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG 200 LSSPVTKSEN RGEC Disulfide bridges location / Position des ponts disulfure / Posiciones de los puentes disulfuro Intra-H (C23-C104) 22-96 144-200 261-321 367-425 22"-96" 144"-200" 261"-321" 367"-425"

22"-96" 144"-200" 26

Intra-L (C23-C104) 23'-88" 134"-194"
23"-88" 134"-194"

Inter-H-L (h 5-CL 126) 220-214' 220"-214"

Inter-H-H (h 11, h 14) 226-226" 229-229"

glycosylation sites / Sites de N-glycosylation / Posiciones de N-glicosilación H ČH2 N84 4-297, 297"

Other post-translational modifications / Autres modifications post-traductionnelles / Otras modificaciones post-traduccionales H CHS K2 C-terminal lysine clipping:

emeramidum emeramide

 N^{1} , N^{3} -bis(2-sulfanylethyl)benzene-1,3-dicarboxamide chelating agent

éméramide

N¹,N³-bis(2-sulfanyléthyl)benzène-1,3-dicarboxamide chélateur

emeramida N^1, N^3 -bis(2-sulfaniletil)benceno-1,3-dicarboxamida

quelante

 $C_{12}H_{16}N_2O_2S_2$ 351994-94-0

epetraborolum

epetraborole (3S)-3-(aminomethyl)-7-(3-hydroxypropoxy)-

2.1-benzoxaborol-1(3H)-ol

antibacterial

épétraborole (3S)-3-(aminométhyl)-7-(3-hydroxypropoxy)-

2,1-benzoxaborol-1(3H)-ol

antibactérien

epetraborol (3S)-3-(aminometil)-7-(3-hidroxipropoxi)-2,1-benzoxaborol-

1(3H)-ol antibacteriano

C₁₁H₁₆BNO₄ 1093643-37-8

eprociclovirum

eprociclovir 2-amino-9- $\{[(1S,2R)-1,2-1]\}$

bis(hydroxymethyl)cyclopropyl]methyl}-1,9-dihydro-

6H-purin-6-one

antiviral (veterinary drug)

éprociclovir 2-amino-9- $\{[(1S,2R)-1,2-$

bis(hydroxyméthyl)cyclopropyl]méthyl}-1,9-dihydro-

6H-purin-6-one

antiviral (usage vétérinaire)

eprociclovir 2-amino-9-{[(1S,2R)-1,2-bis(hidroximetil)ciclopropil]metil}-

1,9-dihidro-6*H*-purin-6-ona *antiviral (uso veterinario)*

 $C_{11}H_{15}N_5O_3$ 145512-85-2

$$H_2N$$
 N H_2N H_3N H_4 H_5 H_6 H_6 H_7 H_8 H_8

eptacogum beta (activatum)

eptacog beta (activated)

recombinant DNA derived blood-coagulation factor VII (activated), extracted from transgenic rabbits' milk: blood-coagulation factor VII (EC 3.4.21.21, proconvertin, serum prothrombin conversion accelerator), human factor VII light chain (135-262)-disulfide with human factor VII heavy chain

blood coagulation factor

eptacog bêta (activé)

facteur VII de la coagulation sanguine (activé) à partir d'ADN recombinant, extrait du lait de lapins transgéniques: facteur VII de la coagulation sanguine (EC 3.4.21.21, proconvertine, accélérateur de conversion de la prothrombine sérique), (135-262) disulfure entre la chaîne légère et la chaîne lourde du facteur VII humain, alvcoforme bêta

facteur de coagulation sanguine

eptacog beta (activado)

factor VII de la coaquiación sanguínea (activado) a partir de ADN recombinante, extraído de leche de coneias transgénicas:

factor VII de la coagulación sanguínea (EC 3.4.21.21, proconvertina, acelerador de conversión de la protrombina sérica), (135-262) disulfuro entre la cadena ligera y la cadena pesada del factor VII humano, glicoforma beta factor de coagulación sanguínea

1228539-24-9

Light chain / Chaîne légère / Cadena ligera

ANAFLEELRP GSLERECKEE QCSFEEAREI FKDAERTKLF WISYSDGDQC 50
ASSPCONGGS CKDQLQSYIC FCLPAFEGRN CETHKDDQLI CVNENGGCEQ 100 YCSDHTGTKR SCRCHEGYSL LADGVSCTPT VEYPCGKIPI LEKRNASKPQ 150

Heavy chain / Chaîne lourde / Cadena pesada

TIVGKVCP KGECPWQVLL LVNGAQLCGG TLINTIWVVS AAHCFDKIKN 200
WRNLIAVLGE HDLSEHDGDE QSRRVAQVII PSTVYPGTTM HDIALLKHQ 250
PVVLTDHVVP LCLPERTFSE RTLAFVRFSL VSGWGQLLDR GATALELMVL 300
NVPRLMTQDC LQQSRKVGDS PNITEYMFCA GYSDGSKDSC KGDSGGPHAT 350 HYRGTWYLTG IVSWGQGCAT VGHFGVYTRV SQYIEWLQKL MRSEPRPGVL 400

Disulfide bridges location / Position des ponts disulfure / Posiciones de los puentes disulfuro 17-22 50-61 55-70 72-81 91-102 98-112 114-127 135-262 159-164 178-194 310-329 340-368

Modified residues / Résidus modifiés / Restos modificados

Glycosylation sites (S, N) / Sites de glycosylation (S, N) / Posiciones de glicosilación (S, N) Ser-52 Ser-60 Asn-145 Asn-322

erlosibanum

erlosiban

[(2S,4Z)-2-(hydroxymethyl)-4-(methoxyimino)pyrrolidin-1-yl](2'-methyl[1,1'-biphenyl]-4-yl)methanone oxytocin antagonist

erlosiban

[(2S,4Z)-2-(hydroxyméthyl)-4-(méthoxyimino)pyrrolidin-1-yl](2'-méthyl[1,1'-biphényl]-4-yl)méthanone antagoniste de l'oxytocine

erlosibán

[(2S,4Z)-2-(hidroximetil)-4-(metoxiimino)pirrolidin-1-il](2'-metil[1,1'-bifenil]-4-il)metanona antagonista de la oxitocina

 $C_{20}H_{22}N_2O_3$

1477482-19-1

$$CH_3$$
 H $O-CH_3$

evinacumabum # evinacumab

immunoglobulin G4-kappa, anti-[*Homo sapiens* ANGPTL3 (angiopoietin-like 3)], human monoclonal antibody; gamma4 heavy chain (1-453) [*Homo sapiens* VH (IGHV3-43*02 (92.90%) -(IGHD)-IGHJ3*02) [8.8.19](1-126) - IGHG4*01 (CH1(127-224), hinge S10>P(234) (225-236), CH2 (237-346), CH3(347-451), CHS (452-453)) (127-453)], (140-214')-disulfide with kappa light chain (1'-214') [*Homo sapiens* (V-KAPPA (IGKV1-5*03 (98.90%) -IGKJ2*01) [6.3.9] (1'-107') -IGKC*01 (108'-214')]; dimer (232-232":235-235")-bisdisulfide *hypolipidaemic*

évinacumab

immunoglobuline G4-kappa, anti-[*Homo sapiens* ANGPTL3 (angiopoïétine-like 3)], anticorps monoclonal humain;

chaîne lourde gamma4 (1-453) [Homo sapiens VH (IGHV3-43*02 (92.90%) -(IGHD)-IGHJ3*02) [8.8.19] (1-126) -IGHG4*01 (CH1 (127-224), charnière S10>P (234) (225-236), CH2 (237-346), CH3 (347-451), CHS (452-453)) (127-453)], (140-214')-disulfure avec la chaîne légère kappa (1'-214') [Homo sapiens (V-KAPPA (IGKV1-5*03 (98.90%) -IGKJ2*01) [6.3.9] (1'-107') -IGKC*01 (108'-214')]; dimère (232-232":235-235")-bisdisulfure hypolipémiant

evinacumab

inmunoglobulina G4-kappa, anti-[ANGPTL3 (angiopoyetina-like 3) *de Homo sapiens*], anticuerpo monoclonal humano;

cadena pesada gamma4 (1-453) [VH de *Homo sapiens* (IGHV3-43*02 (92.90%) -(IGHD)-IGHJ3*02) [8.8.19] (1-126) -IGHG4*01 (CH1 (127-224), bisagra S10>P (234) (225-236), CH2 (237-346), CH3 (347-451), CHS (452-453)) (127-453)], (140-214')-disulfuro con la cadena ligera kappa (1'-214') [*Homo sapiens* (V-KAPPA (IGKV1-5*03 (98.90%) -IGKJ2*01) [6.3.9] (1'-107') -IGKC*01 (108'-214')]; dimero (232-232":235-235")-bisdisulfuro *hipolipemiante*

1446419-85-7

Heavy chain / Chaîne lourde / Cadena pesada					
EVQLVESGGG	VIQPGGSLRL	SCAASGFTFD	DYAMNWVRQG	PGKGLEWVSA	50
ISGDGGSTYY	ADSVKGRFTI	SRDNSKNSLY	LQMNSLRAED	TAFFYCAKDL	100
RNTIFGVVIP	DAFDIWGQGT	MVTVSSASTK	GPSVFPLAPC	SRSTSESTAA	150
LGCLVKDYFP	EPVTVSWNSG	ALTSGVHTFP	AVLQSSGLYS	LSSVVTVPSS	200
SLGTKTYTCN	VDHKPSNTKV	DKRVESKYGP	PCPPCPAPEF	LGGPSVFLFP	250
PKPKDTLMIS	RTPEVTCVVV	DVSQEDPEVQ	FNWYVDGVEV	HNAKTKPREE	300
QFNSTYRVVS	VLTVLHQDWL	NGKEYKCKVS	NKGLPSSIEK	TISKAKGQPR	350
EPQVYTLPPS	QEEMTKNQVS	LTCLVKGFYP	SDIAVEWESN	GQPENNYKTT	400
PPVLDSDGSF	FLYSRLTVDK	SRWQEGNVFS	CSVMHEALHN	HYTQKSLSLS	450
LGK					453

Light chain / Chaîne légère / Cadena ligera

DIQMTQSPST	LSASVGDRVT	ITCRASQSIR	SWLAWYQQKP	GKAPKLLIYK	50
ASSLESGVPS	RFSGSGSGTE	FTLTISSLQP	DDFATYYCQQ	YNSYSYTFGQ	100
GTKLEIKRTV	AAPSVFIFPP	SDEQLKSGTA	SVVCLLNNFY	PREAKVQWKV	150
DNALQSGNSQ	ESVTEQDSKD	STYSLSSTLT	LSKADYEKHK	VYACEVTHQG	200
LSSPVTKSFN	RGEC				214

N-glycosylation sites / Sites de N-glycosylation / Posiciones de N-glicosilación H CH2 N84.4: 303, 303**

flutafuranolum (18F)

flutafuranol (18F)

2-{2-[18F]fluoro-6-(methylamino)pyridin-3-yl}-1-benzofuran-

radiodiagnostic agent

flutafuranol (18F)

2-{2-[18F]fluoro-6-(méthylamino)pyridin-3-yl}-1-benzofuran-5-ol

produit de radiodiagnostic

flutafuranol (18F)

2-{2-[18F]fluoro-6-(metilamino)piridin-3-il}-1-benzofuran-5-ol agente de radiodiagnóstico

1211333-21-9

$$_{\mathsf{HO}} \overset{\mathsf{O}}{\underset{[^{18}\mathsf{F}]}{\bigvee}} \overset{\mathsf{NH}}{\underset{\mathsf{CH}_3}{\bigvee}} \mathsf{NH}$$

follitropinum delta#

follitropin delta

recombinant DNA derived heterodimer of human glycoprotein hormones alpha chain and follitropin subunit beta (FSH-beta) follicle-stimulating hormone, expressed in PER.C6 cells, glycoform delta follicle stimulating hormone

follitropine delta

hétérodimère constitué de la chaîne alpha des hormones glycoprotéiques et de la sous-unité bêta de la follitropine (HFS-bêta) humaines, hormone folliculostimulante, exprimée dans les cellules PER.C6 à partir d'ADN recombinant, forme glycosylée delta hormone folliculostimulante

folitropina delta

heterodímero constituido por la cadena alfa de las hormonas glicoproteícas y la subunidad beta de la folitropina (HFS-beta) humanas, hormona estimulante del folículo, expresada en células PER.C6 a partir de ADN recombinante, forma glicosilada delta hormona estimulante del folículo

146479-72-3

alpha chain / chaine alpha / cadena alfa
APDVQDCPEC TLQENPFFSQ PGAPILQCMG CCFSRAYPTP LRSKKTMLVQ 50
KNVTSESTCC VAKSYNRVIV MGGFKVENHT ACHCSTCYYH KS 92

beta chain / chaîne bêta / cadena beta
NSCELINITI ALEKEECRFC ISINTTWCAG YCYTRDLVYK DPARPKIÇKT 50'
CTFKELVYET VRVPGCAHHA DSLYTYPVAT QCHCGKCDSD STDCTVRGLG 100'
PSYCSFGEMK E 111'

Disulfide bridges location / Position des ponts disulfure / Posiciones de los puentes disulfuro 7-31 10-60 28-82 32-84 59-87 33-51' 17'-66' 20'-104' 28'-82' 32'-84' 87'-94'

gepotidacinum

gepotidacin

(2R)-2-[(4-{[(3,4-dihydro-2*H*-pyrano[2,3-c]pyridin-6-yl)methyl]amino}piperidin-1-yl)methyl]-1,2-dihydro-3*H*,8*H*-2a,5,8a-triazaacenaphthylene-3,8-dione antibacterial

gépotidacine

(2R)-2-[(4-{[(3,4-dihydro-2*H*-pyrano[2,3-c]pyridin-6-yl)méthyl]amino}pipéridin-1-yl)méthyl]-1,2-dihydro-3*H*,8*H*-2a,5,8a-triazaacénaphthylène-3,8-dione antibactérien

gepotidacina

(2R)-2-[(4-{[(3,4-dihidro-2*H*-pirano[2,3-c]piridin-6-il)metil]amino}piperidin-1-il)metil]-1,2-dihidro-3*H*,8*H*-2a,5,8a-triazaacenaftileno-3,8-diona antibacteriano

 $C_{24}H_{28}N_6O_3$

1075236-89-3

gilteritinibum

gilteritinib

6-ethyl-3-{3-methoxy-4-[4-(4-methylpiperazin-

1-yl)piperidin-1-yl]anilino}-5-[(oxan-4-yl)amino]pyrazine-

2-carboxamide

tyrosine kinase inhibitor, antineoplastic

giltéritinib

6-éthyl-3-{3-méthoxy-4-[4-(4-méthylpipérazin-

1-yl)pipéridin-1-yl]anilino}-5-[(oxan-4-yl)amino]pyrazine-

2-carboxamide

inhibiteur de la tyrosine kinase, antinéoplasique

gilteritinib 6-etil-3-{4-[4-(4-metilpiperazin-1-il)piperidin-1-il]-

3-metoxianilino}-5-[(oxan-4-il)amino]pirazina-

2-carboxamida

inhibidor de la tirosina kinasa, antineoplásico

 $C_{29}H_{44}N_8O_3$ 1254053-43-4

ibiglustatum

ibiglustat (3S)-1-azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl N-{2-[2-(4-fluorophenyl)-

1,3-thiazol-4-yl]propan-2-yl}carbamate ceramide glucosyltransferase inhibitor

ibiglustat $N-\{2-[2-(4-fluorophényl)-1,3-thiazol-4-yl]propan-$

2-yl}carbamate de (3S)-1-azabicyclo[2.2.2]octan-3-yle

inhibiteur de la céramide glucosyltransférase

ibiglustat N-{2-[2-(4-fluorofenil)-1,3-tiazol-4-il]propan-2-il}carbamato

de (3S)-1-azabiciclo[2.2.2]octan-3-ilo inhibidor de la ceramida glucosiltransferasa

C₂₀H₂₄FN₃O₂S 1401090-53-6

F N N N O H

indimilastum

indimilast $N-\{cis-4-[1-(4'-\{[(3R,5S)-3,5-dimethylpiperazin-$

1-yl]methyl}[1,1^T-biphenyl]-3-yl)-6-fluoro-2,4-dioxo-1,4-dihydropyrido[2,3-*a*]pyrimidin-3(2*H*)-yl]cyclohexyl}-

1,4-dihydropyrido[2,3-d]pyrimidin-3(2H)-yl]cyclohex 2-methyl-1,3-thiazole-4-carboxamide

phosphodiesterase IV inhibitor

indimilast $N-\{cis-4-[1-(4'-\{[(3R,5S)-3,5-diméthylpipérazin-$

1-yl]méthyl)[1,11-biphényl]-3-yl)-6-fluoro-2,4-dioxo-1,4-dihydropyrido[2,3-d]pyrimidin-3(2H)-yl]cyclohexyl}-

2-méthyl-1,3-thiazole-4-carboxamide inhibiteur de la phosphodiestérase IV

indimilast

 $N-\{cis-4-[1-(4'-\{[(3R,5S)-3,5-dimetilpiperazin-1-il]metil\}[1,1'-bifenil]-3-il)-6-fluoro-2,4-dioxo-1,4-dihidropirido[2,3-d]pirimidin-3(2H)-il]ciclohexil}-2-metil-1,3-tiazol-4-carboxamida inhibidor de la fosfodiesterasa <math>IV$

 $C_{37}H_{40}FN_7O_3S$

1038825-85-2

indusatumabum # indusatumab

immunoglobulin G1-kappa, anti-[Homo sapiens GUCY2C (guanylate cyclase 2C, guanylyl cyclase C, GCC, guanylate cyclase C, GC-C, heat-stable enterotoxin receptor, hSTAR, intestinal guanylate cyclase)], Homo sapiens monoclonal antibody; gamma1 heavy chain (1-449) [Homo sapiens VH (IGHV4-34*01 (94.80%) -(IGHD)-IGHJ1*01) [8.7.13] (1-119)-IGHG1*01 (CH1 (120-217), hinge (218-232), CH2 (233-342), CH3 (343-447), CHS (448-449)) (120-449)], (222-214')-disulfide with kappa light chain (1'-214') [Homo sapiens V-KAPPA (IGKV3-15*01 (95.80%) -IGKJ1*01 K123>N (103) [6.3.9] (1'-107') -IGKC*01 (108'-214')]; dimer (228-228":231-231")-bisdisulfide immunomodulator, antineoplastic

indusatumab

immunoglobuline G1-kappa, anti-[Homo sapiens GUCY2C (guanylate cyclase 2C, guanylyl cyclase C, GCC, guanylate cyclase C, GC-C, récepteur d'entérotoxine résistante à la chaleur, hSTAR, guanylate cyclase intestinale)], Homo sapiens anticorps monoclonal; chaîne lourde gamma1 (1-449) [Homo sapiens VH (IGHV4-34*01 (94.80%) -(IGHD)-IGHJ1*01) [8.7.13] (1-119)-IGHG1*01 (CH1 (120-217), charnière (218-232), CH2 (233-342), CH3 (343-447), CHS (448-449)) (120-449)], (222-214')-disulfure avec la chaîne légère kappa (1'-214') [Homo sapiens V-KAPPA (IGKV3-15*01 (95.80%) - IGKJ1*01 K123>N (103) [6.3.9](1'-107') -IGKC*01 (108'-214')]; dimère (228-228":231-231")-bisdisulfure immunomodulateur, antinéoplasique

indusatumab

inmunoglobulina G1-kappa, anti-[GUCY2C de *Homo sapiens* (guanilato ciclasa 2C, guanilil ciclasa C, GCC, guanilato ciclasa C, GC-C, receptor de enterotoxina resistente al calor, hSTAR, guanilato ciclasa intestinal)], anticuerpo monoclona de *Homo sapiens*; cadena pesada gamma1 (1-449) [VH de *Homo sapiens* (IGHV4-34*01 (94.80%) -(IGHD)-IGHJ1*01) [8.7.13] (1-119) -IGHG1*01 (CH1 (120-217), bisagra (218-232), CH2 (233-342), CH3 (343-447), CHS (448-449)) (120-449)], (222-214')-disulfuro con la cadena ligera kappa (1'-214') [V-KAPPA de *Homo sapiens* (IGKV3-15*01 (95.80%) - IGKJ1*01 K123>N (103) [6.3.9] (1'-107') -IGKC*01 (108'-214')]; dímero (228-228":231-231")-bisdisulfuro *inmunomodulador, antineoplásico*

1497400-26-6

```
Heavy chain / Chaine lourde / Cadena pesada
QVQLQQWGAG LLKPSETLSL TCAVFGGSFS GYYWSWIRQP PGKGLEWIGE 50
INHRONTNDN PSLKSRVTIS VDTSKNQFAL KLSSVTAADT AVYYCARERG 100
YTYGNFDHWG QGTLVTVSSA STKCPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD 150
YTYGNFDHWG QGTLVTVSSA STKCPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD 150
YTPEPVTVSW NSGALTSGYH TFPATLQSSG LYSLSSVVTV PSSSLGTGTY 200
LCNVHKPSN TKVDKKVEPK SCDKTHTCPP CPAPELLGGP SVFLFPPKPK 250
DTLMTSRTPE VTCVVVDVSH EDDEVKFNWY UDGEVENHAK TKPREEQYNS 300
TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK ARGGPREPQV 350
YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTPPVL 400
DSDGSFFLYS KLTVDKSRRQ QGMVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK 449

Light chain / Chaine légère / Cadena ligera
EIVMTQSPAT LSVSPGERAT LSCRASQSVS RNLAWYQQKP GQAPRLLIYG 50
ASTRATGIPA RFSGSGSSTE FTLTIGSLQS EDFAVYYCQQ YKTWPRTFGQ 100
GTNVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV 150
DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYSLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG 200
LSSPVTKSFN RGEC

Disulfide bridges location / Position des ponts disulfure / Posiciones de los puentes disulfuro
Intra-H (C23-C104) 22-95 146-202 263-323 369"-427"

Intra-L (C23-C104) 22-95 146-202 263-323 369"-427"

Intra-L (C23-C104) 22-28" 214-219"

Inter-H-L (h 5-CL 126) 222-214"

Inter-H-L (h 5-CL 126) 222-214"

Inter-H-H (h 11, h 14) 228-228" 231-231"

N-glycosylation sites / Sites de N-glycosylation / Posiciones de N-glicosilación
H CH2 N84.4:
299, 299"
```

indusatumabum vedotinum # indusatumab vedotin

immunoglobulin G1-kappa, anti-[Homo sapiens GUCY2C (guanylate cyclase 2C, guanylyl cyclase C, GCC, guanylate cyclase C, GC-C, heat-stable enterotoxin receptor, hSTAR, intestinal guanylate cyclase)], Homo sapiens monoclonal antibody;

gamma1 heavy chain (1-449) [Homo sapiens VH (IGHV4-34*01 (94.80%) -(IGHD)-IGHJ1*01) [8.7.13] (1-119)-IGHG1*01 (CH1 (120-217), hinge (218-232), CH2 (233-342), CH3 (343-447), CHS (448-449)) (120-449)], (222-214')-disulfide with kappa light chain (1'-214') [Homo sapiens V-KAPPA (IGKV3-15*01 (95.80%) -IGKJ1*01 K123>N (103) [6.3.9] (1'-107') -IGKC*01 (108'-214')]; dimer (228-228":231-231")-bisdisulfide; conjugated, on an average of 3 to 4 cysteinyl, to monomethylauristatin E (MMAE), via a cleavable maleimidocaproyl-valyl-citrullinyl-p-aminobenzyloxycarbonyl (mc-val-cit-PABC) type linker For the vedotin part, please refer to the document "INN for pharmaceutical substances: Names for radicals, groups and others"*.

immunomodulator, antineoplastic

indusatumab védotine

indusatumab vedotina

immunoglobuline G1-kappa, anti-[Homo sapiens GUCY2C (guanylate cyclase 2C, guanylyl cyclase C, GCC, guanylate cyclase C, GC-C, récepteur d'entérotoxine résistante à la chaleur, hSTAR, guanylate cyclase intestinale)], Homo sapiens anticorps monoclonal;

chaîne lourde gamma1 (1-449) [Homo sapiens VH (IGHV4-34*01 (94.80%) -(IGHD)-IGHJ1*01) [8.7.13] (1-119)-IGHG1*01 (CH1 (120-217), charnière (218-232), CH2 (233-342), CH3 (343-447), CHS (448-449)) (120-449)], (222-214')-disulfure avec la chaîne légère kappa (1'-214') [Homo sapiens V-KAPPA (IGKV3-15*01 (95.80%) -IGKJ1*01 K123>N (103) [6.3.9] (1'-107') -IGKC*01 (108'-214')]; dimère (228-228":231-231")bisdisulfure; conjugué, sur 3 à 4 cystéinyl en moyenne, au monométhylauristatine E (MMAE), via un linker clivable de type maléimidocaproyl-valyl-citrullinyl-p-

aminobenzyloxycarbonyl (mc-val-cit-PABC)

Pour la partie védotine, veuillez-vous référer au document "INN for pharmaceutical substances: Names for radicals, groups and others"*. immunomodulateur, antinéoplasique

inmunoglobulina G1-kappa, anti-[GUCY2C de Homo sapiens (guailato ciclasa 2C, guanilil ciclasa C, GCC, guanilato ciclasa C, GC-C, receptor de enterotoxina resistente al calor, hSTAR, quanilato cyclase intestinale)], Homo sapiens anticuerpo monoclonal;

cadena pesada gamma1 (1-449) [Homo sapiens VH (IGHV4-34*01 (94.80%) -(IGHD)-IGHJ1*01) [8.7.13] (1-119) -IGHG1*01 (CH1 (120-217), bisagra (218-232), CH2 (233-342), CH3 (343-447), CHS (448-449)) (120-449)], (222-214')disulfuro con la cadena ligera kappa (1'-214') [Homo sapiens V-KAPPA (IGKV3-15*01 (95.80%) -IGKJ1*01 K123>N (103) [6.3.9] (1'-107') -IGKC*01 (108'-214')]; dímero (228-228":231-231")-bisdisulfuro; conjugada, en una media de 3 a 4 cisteinil, con monometilauristatina E (MMAE), mediante un conector escindible de tipo maleimidocaproil-valil-citrulinilp-aminobenciloxicarbonil (mc-val-cit-PABC) La fracción vedotina, pueden encontrarla en el documento "INN for

pharmaceutical substances: Names for radicals, groups and others"*.

inmunomodulador, antineoplásico

```
1514889-12-3
Heavy chain / Chaîne lourde / Cadena pesada
QVQLQQWGAG LLKPSETLSL TCAVFGGSFS GYYWSWIRQP PGKGLEWIGE
INHRONTNDN PSLKSRVTIS VDTSKNQFAL KLSSVTAADT AVYYCARERG 100
YTYGNFDHWG QGTLVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD 150
YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFPAVLQSSG LYSLSSVVTV PSSSLGTQTY 200
ICNVNHKPSN TKVDKKVEPK SCDKTHTCPP CPAEBLIGGP SVFLFPFKFK 25
DILMISRTPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS 300
 YTRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV 350
YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTPPVL 400
 DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK 449
 Light chain / Chaîne légère / Cadena ligera
Light chain / Chaine tiger / Clauden ingera

ETVMTQSPAT LSVPSEGRAT LSCRASQSVS RNLAWYQQKP GQAPRLLIYG 50

ASTRATGIPA RESGSGSTE FILIIGSLQS EDFAVYYCQQ YKTWPRTFGQ 100

GTNVEIKRY AAPSVITPPS EDEQLASGTA SVVCLINNFY PREAKYQWKV 150

DNALQSGNSQ ESVIEQDSKD STYSLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG 200
 LSSPVTKSFN RGEC
 Disulfide bridges location / Position des ponts disulfure / Posiciones de los puentes disulfuro
Disulfide bridges location / Position des points disulture / Posiciones de los puentes d'
Intra-H (C23-C104) 22-95 146-202 263-323 369-427"
Intra-L (C23-C104) 23'-88" 134'-194'
23''-88" 134''-194"
Inter-H-L* (h 5-CL 126) 222-214 222'-214"
Inter-H-H* (h 11, h 14) 228-228" 231-231"
*Two or three of the inter-chain disulfide bridges are not present, an average of 3 to
4 cysteinyl being conjugated each via a thioether bond to a drug linker.

*Deux ou trois des ponts disulfures inter-chaines ne sont pas présents, 3 à 4 cystéinyl en moyenne étant chaeun conjugué via une liaison thioéther à un linker-principe actif.
*Faltan dos o tres puentes disulfuro inter-catenarios, una media de 3 a 4 cisteinil está conjugada a conectores de principio activo.
```

glycosylation sites / Sites de N-glycosylation / Posiciones de N-glicosilación H CH2 N84 4: 299, 299"

infigratinibum

infigratinib

N'-(2,6-dichloro-3,5-dimethoxyphenyl)-N-{6-[4-(4-ethylpiperazin-1-yl)anilino]pyrimidin-4-yl}-N-methylurea

tyrosine kinase inhibitor, antineoplastic

infigratinib N'-(2,6-dichloro-3,5-diméthoxyphényl)-N-{6-[4-(4-éthylpipérazin-1-yl)anilino]pyrimidin-4-yl}-N-méthylurée

inhibiteur de la tyrosine kinase, antinéoplasique

Proposed INN: List 112

infigratinib N'-(2,6-dicloro-3,5-dimetoxifenil)-N-{6-[4-(4-etilpiperazin-1)]-N-{6-[4-(

1-il)anilino]pirimidin-4-il}-N-metilurea

inhibidor de la tirosina kinasa, antineoplásico

C₂₆H₃₁Cl₂N₇O₃ 872511-34-7

isatuximabum

isatuximab

immunoglobulin G1-kappa, anti-[Homo sapiens CD38 (ADP-ribosyl cyclase 1, cyclic ADP-ribose hydrolase 1, cADPr hydrolase 1, T10)], chimeric monoclonal antibody; gamma1 heavy chain (1-450) [Mus musculus VH (IGHV1-7*01 (80.60%) -(IGHD)-IGHJ4*01) [8.8.13] (1-120) -Homo sapiens IGHG1*01 (CH1 (121-218), hinge (219-233), CH2 (234-343), CH3 (344-448), CHS (449-450)) (121-450)], (223-214')-disulfide with kappa light chain (1'-214') [Mus musculus V-KAPPA (IGKV6-17*01 (89.50%) -IGKJ2*01) [6.3.9] (1'-107') -Homo sapiens IGKC*01 (108'-214')]; dimer (229-229":232-232")-bisdisulfide immunomodulator, antineoplastic

isatuximab

immunoglobuline G1-kappa, anti-[Homo sapiens CD38 (ADP-ribosyl cyclase 1, ADP-ribose cyclique hydrolase 1, cADPr hydrolase 1, T10)], anticorps monoclonal chimérique:

chaîne lourde gamma1 (1-450) [Mus musculus VH (IGHV1-7*01 (80.60%) -(IGHD)-IGHJ4*01) [8.8.13] (1-120) -Homo sapiens IGHG1*01 (CH1 (121-218), charnière (219-233), CH2 (234-343), CH3 (344-448), CHS (449-450)) (121-450)], (223-214')-disulfure avec la chaîne légère kappa (1'-214') [Mus musculus V-KAPPA (IGKV6-17*01 (89.50%) -IGKJ2*01) [6.3.9] (1'-107') -Homo sapiens IGKC*01 (108'-214')]; dimère (229-229":232-232")-bisdisulfure

immunomodulateur, antinéoplasique

isatuximab

inmunoglobulina G1-kappa, anti-[CD38 de *Homo sapiens* (ADP-ribosil ciclasa 1, hidrolasa 1 de ADP-ribosa cíclica, cADPr hidrolasa 1, T10)], anticuerpo monoclonal quimérico;

cadena pesada gamma1 (1-450) [Mus musculus VH (IGHV1-7*01 (80.60%) -(IGHD)-IGHJ4*01) [8.8.13] (1-120) -Homo sapiens IGHG1*01 (CH1 (121-218), bisagra (219-233), CH2 (234-343), CH3 (344-448), CHS (449-450)) (121-450)], (223-214')-disulfuro con la cadena ligera kappa (1'-214') [Mus musculus V-KAPPA (IGKV6-17*01 (89.50%) -IGKJ2*01) [6.3.9] (1'-107') -Homo sapiens IGKC*01 (108'-214')]; dímero (229-229'':232-232'')-bisdisulfuro inmunomodulador, antineoplásico

1461640-62-9

Heavy chain / Chaîne lourde / Cadena pesada QVQLVQSCAE VARPGTSVKL SCKASGYTFT DYWMQWVKQR PGQGLEWIGT 50 IYPGGGDTGY AQKFQGKATL TADKSSKTYY MHLSSLASED SAVYYCARGD 100 YYGSNSLDYW GQGTSVTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK 150 DYFPEPVTVS WNSGALTSCV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVY VEPSSLGTQT 200 YICNVNHKPS NTKVDKKVEP KSCDKTHTCP PCPAPELLGG PSVFLFPPKP 250 KDTLMISRTP EVTCVVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN 300 STYRVUSVLT VLHQDWLINGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ 350 VVTLPPSRDE LTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEMESNQP ENNYKTTPPV 400 LDSDSSFFLY SKLTVNKSRW QQGWYFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPGK 450 Light chain / Chaîne lêgère / Cadena ligera DIVMTQSHLS MSTSLGDPVS ITCKASQDVS TVVAWYQQKP GQSPRKLIYS 50 ASYRVIGVPD RFTGSCAGTD FTFTISSVQA EDLAVYYCQQ HYSPFYTFGG 100 GTKLEIKRY VARSVFIPP SDEQLKSGTA SVVCLLINNFY PREAKVQMKV 150 DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYSLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG 200 LSSPVTKSFN RGEC 214 Disulfide bridges location / Position des ponts disulfure / Posiciones de los puentes disulfuro Intra-H (C23-C104) 22-96 147-203 264-324 370-428 21"-96" 147"-203" 264"-324" 370"-428" 101**L1-(C23-C104) 23-88" 134"-194" 101**L1-(C3-C104) 23-88" 134"-194" 101**L1-(C3-C104) 23-88" 134"-194" 101**L1-(C3-C104) 23-214" 233"-214" 101**L1-(L6 -CL 126) 223-214" 233'-214" 101**L1-(L6 -CL 126) 223-214" 232'-232"

N-glycosylation sites / Sites de N-glycosylation / Posiciones de N-glicosilación H CH2 N84.4: 300. 300"

lanopepdenum

6-[(9aS)-hexahydropyrazino[2,1-c][1,4]oxazin-8(1*H*)-yl]-2-methylpyrimidin-4-yl}hydrazin-1-yl)-3-oxopropyl]-

N-hydroxyformamide

antibacterial

lanopepdène $N-[(2R)-2-(cyclopentylméthyl)-3-(2-{5-fluoro-}$

 $6-[(9aS)-hexahydropyrazino[2,1-c][1,4]oxazin-8(1\emph{H})-yl]-2-méthylpyrimidin-4-yl}hydrazin-1-yl)-3-oxopropyl]-$

N-hydroxyformamide

antibactérien

lanopepdén $N-[(2R)-2-(ciclopentilmetil)-3-(2-\{5-fluoro-$

 $6\hbox{-}[(9aS)\hbox{-}hexahidropirazino[2,1-c][1,4]oxazin-8(1H)\hbox{-}il]\hbox{-}$

2-metilpirimidin-4-il}hidrazin-1-il)-3-oxopropil]-

N-hidroxiformamida antibacteriano

$$C_{22}H_{34}FN_7O_4$$

1152107-25-9

lascufloxacinum

lascufloxacin 7-{(3S,4S)-3-[(cyclopropylamino)methyl]-4-fluoropyrrolidin-

1-yl}-6-fluoro-1-(2-fluoroethyl)-8-methoxy-4-oxo-

1,4-dihydroquinoline-3-carboxylic acid

quinolone antibacterial

lascufloxacine acide 7-{(3S,4S)-3-[(cyclopropylamino)méthyl]-

4-fluoropyrrolidin-1-yl}-6-fluoro-1-(2-fluoroéthyl)-8-méthoxy-

4-oxo-1,4-dihydroquinoléine-3-carboxylique

quinolone, antibiotique

lascufloxacino ácido 7-{(3S,4S)-3-[(ciclopropilamino)metil]-

4-fluoropirrolidin-1-il}-6-fluoro-1-(2-fluoroetil)-8-metoxi-

4-oxo-1.4-dihidroquinoleina-3-carboxílico

quinolona, antibiótico

 $C_{21}H_{24}F_3N_3O_4$

848416-07-9

lavamilastum

lavamilast 4-[(3,5-dichloropyridin-4-yl)amino]-7-methoxy-

8-{[6-(morpholin-4-yl)hexyl]oxy}quinolin-2(1H)-one

phosphodiesterase IV inhibitor

lavamilast 4-[(3,5-dichloropyridin-4-yl)amino]-7-méthoxy-

8-{[6-(morpholin-4-yl)hexyl]oxy}quinoléin-2(1H)-one

inhibiteur de la phosphodiestérase IV

lavamilast 4-[(3,5-dicloropiridin-4-il)amino]-7-metoxi-8-{[6-(morfolin-4-il)amino]-7-metoxi-8-[6-(morf

4-il)hexil]oxi}quinolein-2(1*H*)-ona inhibidor de la fosfodiesterasa IV

C25H30Cl2N4O4

1218778-89-2

lilotomabum #

lilotomab

immunoglobulin G1-kappa, anti-[Homo sapiens CD37(TSPAN26, tetraspanin-26)], Mus musculus monoclonal antibody;

gamma1 heavy chain (1-443) [Mus musculus VH (IGHV1S135*01 (96.90%) -(IGHD)-IGHJ4*01) [8.8.12] (1-119) -IGHG1*01 (CH1 E84>Q (177), P95>T (193), R96>W (194) (120-216), hinge (217-229), CH2 (230-336), CH3 N84.2>D (395), N84.4>D (397) (337-441), CHS (442-443)) (120-443)], (221-214')-disulfide with kappa light chain (1'-214') [Mus musculus V-KAPPA (IGKV6-25*01 (93.70%) - IGKJ4*01) [6.3.9] (1'-107') -IGKC*01 (108'-214')]; dimer (223-223":226-226":228-228")-trisdisulfide immunomodulator, antineoplastic

lilotomab

immunoglobuline G1-kappa, anti-[Homo sapiens CD37 (TSPAN26, tétraspanine-26)], Mus musculus anticorps monoclonal:

chaîne lourde gamma1 (1-443) [Mus musculus VH (IGHV1S135*01 (96.90%) -(IGHD)-IGHJ4*01) [8.8.12] (1-119) -IGHG1*01 (CH1 E84>Q (177), P95>T (193), R96>W (194) (120-216), charnière (217-229), CH2 (230-336), CH3 N84.2>D (395), N84.4>D (397) (337-441), CHS (442-443)) (120-443)], (221-214')-disulfure avec la chaîne légère kappa (1'-214') [Mus musculus V-KAPPA (IGKV6-25*01 (93.70%) -IGKJ4*01) [6.3.9] (1'-107') -IGKC*01 (108'-214')]; dimère (223-223":226-226":228-228")-trisdisulfure immunomodulateur, antinéoplasique

lilotomab

inmunoglobulina G1-kappa, anti-[CD37 de *Homo sapiens* (TSPAN26, tetraspanina-26)], anticuerpo monoclonal de *Mus musculus*;

cadena pesada gamma1 (1-443) [VH de *Mus musculus* (IGHV1S135*01 (96.90%) -(IGHD)-IGHJ4*01) [8.8.12] (1-119) -IGHG1*01 (CH1 E84>Q (177), P95>T (193), R96>W (194) (120-216), bisagra (217-229), CH2 (230-336), CH3 N84.2>D (395), N84.4>D (397) (337-441), CHS (442-443)) (120-443)], (221-214')-disulfuro con la cadena ligera kappa (1'-214') [*Mus musculus* V-KAPPA (IGKV6-25*01 (93.70%) -IGKJ4*01) [6.3.9] (1'-107') -IGKC*01 (108'-214')]; dímero (223-223":226-226":228-228")-trisdisulfuro *inmunomodulador, antineoplásico*

1453362-55-4

Heavy chain / Chaîne lourde / Cadena pesada					
EIOLOOSGPE LVKPGASVKV SCKASGYSFT DYNMYWVKOS HGKSLEWIGY	50				
IDPYNGDTTY NOKFKGKATL TVDKSSSTAF IHLNSLTSED SAVYYCARSP 1	0.0				
YGHYAMDYWG QGTSVTVSSA KTTPPSVYPL APGSAAQTNS MVTLGCLVKG 1	150				
YFPEPVTVTW NSGSLSSGVH TFPAVLQSDL YTLSSSVTVP SSTWPSETVT 2	200				
CNVAHPASST KVDKKIVPRD CGCKPCICTV PEVSSVFIFP PKPKDVLTIT 2	250				
LTPKVTCVVV DISKDDPEVQ FSWFVDDVEV HTAQTQPREE QFNSTFRSVS 3	300				
ELPIMHQDWL NGKEFKCRVN SAAFPAPIEK TISKTKGRPK APQVYTIPPP 3	350				
KEOMAKDKVS LTCMITDFFP EDITVEWOWN GOPAENYKNT OPIMDTDGSY 4	100				
FVYSKLNVQK SNWEAGNTFT CSVLHEGLHN HHTEKSLSHS PGK 4	143				
Light chain / Chaîne légère / Cadena ligera					
DIVMTQSHKL LSTSVGDRVS ITCKASQDVS TAVDWYQQKP GQSPKLLINW	50				
ASTRHTGVPD RFTGSGSGTD YTLTISSMQA EDLALYYCRO HYSTPFTFGS 1	0.0				
GTKLEIKRAD AAPTVSIFPP SSEQLTSGGA SVVCFLNNFY PKDINVKWKI 1	150				
DGSERQNGVL NSWTDQDSKD STYSMSSTLT LTKDEYERHN SYTCEATHKT 2	200				
STSPIVKSFN RNEC 2	214				
Disulfide bridges location / Position des ponts disulfure / Posiciones de los puentes disulfurc					
Intra-H (C23-C104) 22-96 146-201 257-317 363-421					
22"-96" 146"-201" 257"-317" 363"-421"					
Intra-L (C23-C104) 23'-88' 134'-194'					
23"'-88"' 134"'-194"'					
Inter-H-L (h 5-CL 126) 221-214' 221"-214"'					
Inter-H-H (h 7, h 10, h 12) 223-223" 226-226" 228-228"					
N. 1 1 d 1 / Cir. 1 N. 1 1 d / D 1 N 1 N 1 1					
N-glycosylation sites / Sites de N-glycosylation / Posiciones de N-glicosilación					
H CH2 N84.4:					

lokivetmabum # lokivetmab

immunoglobulin G2-kappa, anti-[Canis lupus familiaris IL31 (interleukin 31)], caninized monoclonal antibody; gamma2 heavy chain (1-452) [caninized VH (Canis lupus familiaris IGHV-E2RCC8 (85.90%) -(IGHD)-IGHJ) [8.8.11] (1-118) -Canis lupus familiaris IGHG2*01 (CH1 (119-216), hinge (217-234), CH2 (235-344), CH3 (345-451), CHS (452)) (119-452)], (133-217')-disulfide with kappa light chain (1'-217') [caninized V-KAPPA (Canis lupus familiaris IGKV-F1PNY2 (56.00%) -IGKJ) [10.3.9] (1'-111') -Canis lupus familiaris IGKC*01 (112'-217')]; dimer (230-230":233-233")-bisdisulfide

immunomodulator (veterinary use)

lokivetmab

immunoglobuline G2-kappa, anti-[Canis lupus familiaris IL31 (interleukine 31)], anticorps monoclonal caninisé; chaîne lourde gamma2 (1-452) [VH caninisé (Canis lupus familiaris IGHV-E2RCC8 (85.90%) -(IGHD)-IGHJ) [8.8.11] (1-118) -Canis lupus familiaris IGHG2*01 (CH1 (119-216), charnière (217-234), CH2 (235-344), CH3 (345-451), CHS (452)) (119-452)], (133-217')-disulfure avec la chaîne légère kappa (1'-217') [V-KAPPA caninisé (Canis lupus familiaris IGKV-F1PNY2 (56.00%) -IGKJ) [10.3.9] (1'-111') -Canis lupus familiaris IGKC*01 (112'-217')]; dimère (230-230":233-233")-bisdisulfure immunomodulateur (usage vétérinaire)

lokivetmab

inmunoglobulina G2-kappa, anti-[Canis lupus familiaris IL31 (interleukina 31)], anticuerpo monoclonal caninizado; cadena pesada gamma2 (1-452) [VH caninizado (Canis lupus familiaris IGHV-E2RCC8 (85.90%) -(IGHD)-IGHJ) [8.8.11] (1-118) -Canis lupus familiaris IGHG2*01 (CH1 (119-216), bisagra (217-234), CH2 (235-344), CH3 (345-451), CHS (452)) (119-452)], (133-217')-disulfuro con la caden ligera kappa (1'-217') [V-KAPPA caninizado (Canis lupus familiaris IGKV-F1PNY2 (56.00%) -IGKJ) [10.3.9] (1'-111') -Canis lupus familiaris IGKC*01 (112'-217')]; dímero (230-230'':233-233'')-bisdisulfuro inmunomodulador (uso veterinario)

1533403-95-0

Heavy chain / Chaîne lourde / Cadena pesada EVQLVESGGD LVKPGGSLRL SCVASGFTFS NYGMSWVRQA PGKGLQWVAT ISYGGSYTYY PDNIKGRFTI SRDNAKNTLY LQMNSLRAED TAMYYCVRGY 100 GYDTMDYWGO GTLVTVSSAS TTAPSVFPLA PSCGSTSGST VALACLVSGY 150 FPEPVTVSWN SGSLTSGVHT FPSVLQSSGL YSLSSMVTVP SSRWPSETFT CNVAHPASKT KVDKPVPKRE NGRVPRPPDC PKCPAPEMLG GPSVFIFPPK 250 PKDTLLIART PEVTCVVVDL DPEDPEVQIS WFVDGKQMQT AKTQPREEQF 300 NGTYRVVSVL PIGHQDWLKG KQFTCKVNNK ALPSPIERTI SKARGQAHQP SVYVLPPSRE ELSKNTVSLT CLIKDFFPPD IDVEWQSNGQ QEPESKYRTT 400 PPQLDEDGSY FLYSKLSVDK SRWQRGDTFI CAVMHEALHN HYTQESLSHS 450 Light chain / Chaîne légère / Cadena ligera EIVMTQSPAS LSLSQEEKVT ITCKASQSVS FAGTGLMHWY QQKPGQAPKL 50 LIYRASNLEA GVPSRFSGSG SGTDFSFTIS SLEPEDVAVY YCQQSREYPW 100 TFGQGTKLEI KRNDAQPAVY LFQPSPDQLH TGSASVVCLL NSFYPKDINV 150 KWKVDGVIQD TGIQESVTEQ DKDSTYSLSS TLTMSSTEYL SHELYSCEIT 200 HKSLPSTLIK SFQRSEC Disulfide bridges location / Position des ponts disulfure / Posiciones de los puentes disulfuro Intra-H (C23-C104) 22-96 145-201 265-325 371-431 22"-96" 145"-201" 265"-325" 371"-431" Intra-L (C23-C104) 23'-92' 138'-197' 23''-92'' 138''-197'' Inter-H-L (CHI 11-CL 126) 133-217' 133''-217'' Inter-H-H (h 14, h 17) 230-230'' 233-233''

N-glycosylation sites / Sites de N-glycosylation / Posiciones de N-glicosilación H CH2 N84.4: 301, 301"

Other post-translational modifications / Autres modifications post-traductionnelles / Otras modificaciones post-traduccionales / Otras Lacking H chain C-terminal lysine (CHS K2>del)

lopixibati chloridum lopixibat chloride

 $1-\{[4-((4R,5R)-3,3-dibutyl-7-(dimethylamino)-4-hydroxy-1,1-dioxo-2,3,4,5-tetrahydro-1$ *H* $-1<math>\lambda^6$ -benzothiepin-

5-yl]phenoxy}methyl)phenyl]methyl}-1,4-diazabicyclo[2.2.2]octan-1-ium chloride

ileal bile acid transporter inhibitor

chlorure de lopixibat

chlorure de 1-{[4-({4-(4R,5R)-3,3-dibutyl-7-(diméthylamino)-4-hydroxy-1,1-dioxo-2,3,4,5-tétrahydro-1*H*-1λ⁶-benzothiépin-5-yl]phénoxy}méthyl)phényl]méthyl}-1,4-diazabicyclo[2.2.2]octan-1-ium *inhibiteur du transporteur iléal d'acides biliaires*

cloruro de lopixibat

cloruro de 1-{[4-(4R,5R)-3,3-dibutil-7-(dimetilamino)-4-hidroxi-1,1-dioxo-2,3,4,5-tetrahidro-1H-1 λ^6 -benzotiepin-5-il]fenoxi}metil)fenil]metil}-1,4-diazabiciclo[2.2.2]octan-1-io inhibidor del transportador ilíaco de ácidos biliares

$C_{40}H_{56}CIN_3O_4S$

228113-66-4

$$H_3C$$
 $O=N$
 $O=N$
 CH_3
 CH_3
 CH_3

lutetium (177Lu) lilotomabum satetraxetanum

lutetium (177 Lu) lilotomab satetraxetan

immunoglobulin G1-kappa, anti-[Homo sapiens CD37 (TSPAN26, tetraspanin-26)], Mus musculus monoclonal antibody, lutetium (Lu 177) radiolabelled satetraxetan (DOTA derivative) conjugate; gamma1 heavy chain (1-443) [Mus musculus VH

(IGHV1S135*01 (96.90%) -(IGHD)-IGHJ4*01) [8.8.12] (1-119) -IGHG1*01 (CH1 E84>Q (177), P95>T (193), R96>W (194) (120-216), hinge (217-229), CH2 (230-336), CH3 N84.2>D (395), N84.4>D (397) (337-441), CHS (442-443)) (120-443)], (221-214')-disulfide with kappa light chain (1'-214') [*Mus musculus* V-KAPPA (IGKV6-25*01 (93.70%) - IGKJ4*01) [6.3.9] (1'-107') -IGKC*01 (108'-214')]; dimer (223-223":226-226":228-228")-trisdisulfide, an average of 1 to 2 amino groups (N⁶ of lysines) are substituted: N-[rac-(4-{[(2R)-1,4,7,10-tetrakis(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-2-yl]methyl}phenyl)carbamothioyl] (177Lu)lutetium(3+) chelate

immunomodulator, antineoplastic

lutécium (177Lu) lilotomab satétraxétan

immunoglobuline G1-kappa, anti-[Homo sapiens CD37 (TSPAN26, tétraspanine-26)], Mus musculus anticorps monoclonal; conjugué au satétraxétan (dérivé DOTA) radiomarqué au lutétium (Lu 177);

chaîne lourde gamma1 (1-443) [*Mus musculus* VH (IGHV1S135*01 (96.90%) -(IGHD)-IGHJ4*01) [8.8.12] (1-119) -IGHG1*01 (CH1 E84>Q (177), P95>T (193), R96>W (194) (120-216), charnière (217-229), CH2 (230-336), CH3 N84.2>D (395), N84.4>D (397) (337-441), CHS (442-443)) (120-443)], (221-214')-disulfure avec la chaîne légère kappa (1'-214') [*Mus musculus* V-KAPPA (IGKV6-25*01 (93.70%) -IGKJ4*01) [6.3.9] (1'-107') -IGKC*01 (108'-214')]; dimère (223-223":226-226":228-228")-trisdisulfure, une moyenne de 1 à 2 groupes amino (*N*⁶ de lysines) sont substitués:

N-[rac-(4-{[(2R)-1,4,7,10-tétrakis(carboxyméthyl)-1,4,7,10-tétraazacyclododécan-2-yl]méthyl}phényl)carbamothioyl] chélate de (¹⁷⁷Lu)lutétium(3+) immunomodulateur, antinéoplasique

lutecio (177Lu) lilotomab satetraxetán

inmunoglobulina G1-kappa, anti-[CD37 de Homo sapiens (TSPAN26, tetraspanina-26)], anticuerpo monoclonal de Mus musculus, conjugado al satetraxetán (derivado DOTA) radiomarcado con lutecio (Lu 177);

cadena pesada gamma1 (1-443) [VH de Mus musculus (IGHV1S135*01 (96.90%) -(IGHD)-IGHJ4*01) [8.8.12] (1-119) -IGHG1*01 (CH1 E84>Q (177), P95>T (193), R96>W (194) (120-216), bisagra (217-229), CH2 (230-336), CH3 N84.2>D (395), N84.4>D (397) (337-441), CHS (442-443)) (120-443)], (221-214')-disulfuro con la cadena ligera kappa (1'-214') [Mus musculus V-KAPPA (IGKV6-25*01 (93.70%) -IGKJ4*01) [6.3.9] (1'-107') -IGKC*01 (108'-214')]; dímero (223-223":226-226":228-228")-trisdisulfuro; una medida de 1 a 2 groupos amino (N⁶ de lisinas) están sustituidos:

N-[rac-(4-{[(2R)-1,4,7,10-tetrakis(carboximetil)-1,4,7,10tetraazaciclododecan-2-il]metil}fenil)carbamotioil] quelato de (177Lu)lutecio(3+)

inmunomodulador, antineoplásico

1453362-90-7

Heavy chain / Chaîne lourde / Cadena pesada

EIQLQQSGPE LVKPGASVKV SCKASGYSFT DYNMYWVKQS HGKSLEWIGY 50 IDPYNGDTTY NQKFKGKATL TVDKSSSTAF IHLNSLTSED SAVYYCARSP 100 YGHYAMDYWG QGTSVTVSSA KTTPPSVYPL APGSAAQTNS MVTLGCLVKG YFPEPVTVTW NSGSLSSGVH TFPAVLQSDL YTLSSSVTVP SSTWPSETVT CNVAHPASST KVDKKIVPRD CGCKPCICTV PEVSSVFIFP PKPKDVLTIT 250 LTPKVTCVVV DISKDDPEVQ FSWFVDDVEV HTAQTQPREE QFNSTFRSVS 300 ELPIMHQDWL NGKEFKCRVN SAAFPAPIEK TISKTKGRPK APQVYTIPPP KEQMAKDKVS LTCMITDFFP EDITVEWQWN GQPAENYKNT QPIMDTDGSY 400 FVYSKLNVQK SNWEAGNTFT CSVLHEGLHN HHTEKSLSHS PGK 443

Light chain / Chaîne légère / Cadena ligera

DIVMTQSHKL LSTSVGDRVS ITCKASQDVS TAVDWYQQKP GQSPKLLINW ASTRHTGVPD RFTGSGSGTD YTLTISSMQA EDLALYYCRQ HYSTPFTFGS 100 GTKLEIKRAD AAPTVSIFPP SSEQLTSGGA SVVCFLNNFY PKDINVKWKI 150 DGSERQNGVL NSWTDQDSKD STYSMSSTLT LTKDEYERHN SYTCEATHKT STSPIVKSEN RNEC

Disulfide bridges location / Position des ponts disulfure / Posiciones de los puentes disulfuro Intra-H (C23-C104) 22-96 | 146-201 | 257-317 | 363-421 | 22"-96" | 146"-201" 257"-317" 363"-421" | Intra-L (C23-C104) | 23"-88" | 134"-194" | 23"-88" | 134"-194" | 23"-88" | 134"-194" | 23"-88" | 134"-194" | 23"-88" | 134"-194" | 23"-88" | 134"-194" | 23"-88" | 134"-194" | 23"-88" | 134"-194" | 23"-88" | 134"-194" | 23"-88" | 134"-194" | 23"-88" | 134"-194" | 23"-88" | 134"-194" | 23"-88" | 134"-194" | 23"-88" | 134"-194" | 23"-88" | 134"-194" | 23"-88" | 134"-194" | 23"-88" | 134"-194" | 23"-88" | 134"-194" | 23"-88" | 134"-194" | 23"-88" | 134"-194" | 23"-88" | 134"-194" | 23"-88" | 134"-194" | 23"-88" | 134"-194" | 23"-88" | 134"-194" | 23"-88" | 134"-194" | 23"-88" | 134"-194" | 23"-88" | 134"-194" | 23"-88" | 134"-194" | 23"-88" | 134"-194" | 23"-88" | 134"-194" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" | 23"-88" |

Inter-H-L (h 5-CL 126) 221-214' 221"-214" Inter-H-H (h 7, h 10, h 12) 223-223" 226-226" 228-228"

N-glycosylation sites / Sites de N-glycosylation / Posiciones de N-glicosilación H CH2 N84.4: 293, 293"

Modified residues / Résidus modifiés / Restos modificados

mereletinibum

mereletinib

N-(2-{[2-(dimethylamino)ethyl](methyl)amino}-4-methoxy-5-{[4-(1-methyl-1H-indol-3-yl)pyrimidin-2-yl]amino}phenyl)prop-2-enamide tyrosine kinase inhibitor, antineoplastic

mérélétinib

N-(2-{[2-(diméthylamino)éthyl](méthyl)amino}-4-méthoxy-5-{[4-(1-méthyl-1H-indol-3-yl)pyrimidin-2-yl]amino}phényl)prop-2-énamide inhibiteur de la tyrosine kinase, antinéoplasique

mereletinib

N-(2-{[2-(dimetilamino)etil](metil)amino}-4-metoxi-5-{[4-(1-metil-1*H*-indol-3-il)pirimidin-2-il]amino}fenil)prop-2-enamida *inhibidor de la tirosina kinasa, antineoplásico*

C28H33N7O2

1421373-65-0

$$H_2C$$
 NH
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CH_3

motolimodum

motolimod

2-amino-*N*,*N*-dipropyl-8-[4-(pyrrolidine-1-carbonyl)phenyl]-3*H*-1-benzazepine-4-carboxamide *immunomodulator*, *antineoplastic*

motolimod

2-amino-*N*,*N*-dipropyl-8-[4-(pyrrolidine-1-carbonyl)phényl]-3*H*-1-benzazépine-4-carboxamide *immunomodulateur*, *antinéoplasique*

motolimod

2-amino-*N*,*N*-dipropil-8-[4-(pirrolidina-1-carbonil)fenil]-3*H*-1-benzazepina-4-carboxamida *inmunomodulador*, *antineoplásico*

 $C_{28}H_{34}N_4O_2$

926927-61-9

necuparanibum necuparanib

low molecular mass heparan sulfate mimetic compound that is obtained by nitrous sodium depolymerization of heparin from porcine intestinal mucosa, sodium periodate glycol split oxidation of uronic acids elements and sodium borohydride reduction of aldehydes produced during oxidation; the majority of the components have a splited uronic acid structure at the non-reducing end and a 2,5-anhydromannitol structure at the reducing end of their chain; the average molecular weight range is 5000 to 8000 Da; the degree of sulfatation is about 2 per disaccharidic unit

antineoplastic

nécuparanib

dérivé de basse masse moléculaire à action mimétique du sulfate d'héparane, obtenu par dépolymérisation d'héparine de muqueuse intestinale de porc, catalysée par du nitrite de sodium, puis dégradation oxydative des glycols des unités uroniques par le périodate de sodium et réduction, par le borohydrure de sodium, des aldéhydes produits; la majorité des composants ont, une structure éclatée d'acide uronique à leur extrémité non-réductrice et une structure 2,5-anhydromannitol à leur extrémité réductrice, une masse molaire comprise entre 4500 et 7200 daltons et un degré de sulfatation d'environ de 2 par unité disaccharide antinéoplasique

necuparanib

derivado de baja masa molecular de acción mimética de la del sulfato de heparán, obtenido por despolimerización de heparina de mucosa intestinal de cerdo, catalizada por nitrito de sodio, seguida de degradación oxidativa, con peryodato de sodio, de los glicoles de las unidades urónicas y reducción, con borohidruro de sodio, de los aldehídos producidos; la mayoría de los componentes tienen , una estructura abierta de ácido urónico en su extremo no-reductor y una estructura 2,5-anhidromanitol en el reductor, el peso molecular medio está comprendido entre 4500 y 7200 daltons et el grado de sulfatación es aproximadamente de 2 por unidad de disacárido antineoplásico

1415139-34-2

$$R = 6 - 12$$
 $R = HO_2C$ HO_2C HO_2C

neladenosoni dalanas

neladenoson dalanate

2-{4-[2-({[2-(4-chlorophenyl)-1,3-thiazol-

4-yl]methyl}sulfanyl)-3,5-dicyano-6-(pyrrolidin-1-yl)pyridin-

4-yl]phenoxy}ethyl L-alanyl-L-alaninate

adenosine receptor agonist

dalanate de néladénoson

L-alanyl-L-alaninate de 2-{4-[2-({[2-(4-chlorophényl)-1,3-thiazol-4-yl]méthyl}sulfanyl)-3,5-dicyano-6-(pyrrolidin-1-yl)pyridin-4-yl]phénoxy}éthyle agoniste des récepteurs de l'adénosine

dalanato de neladenosón

L-alanil-L-alaninato de 2-{4-[2-({[2-(4-clorofenil)-1,3-tiazol-4-il]metil}sulfanil)-3,5-diciano-6-(pirrolidin-1-il)piridin-4-il]fenoxi}etilo

agonista del receptor de la adenosina

C₃₅H₃₄CIN₇O₄S₂

1239309-58-0

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

neloniclinum

nelonicline

(3R,4s,5S)-4-[(5-phenyl-1,3,4-thiadiazol-2-yl)oxy]-1-azaadamantane

nicotinic acetylcholine receptor agonist

nélonicline

(3R,4s,5S)-4-[(5-phényl-1,3,4-thiadiazol-2-yl)oxy]-1-azaadamantane

agoniste du récepteur nicotinique à l'acétylcholine

neloniclina

(3R,4s,5S)-4-[(5-fenil-1,3,4-tiadiazol-2-il)oxi]-1-azaadamantano agonista del receptor nicotínico de la acetilcolina

 $C_{17}H_{19}N_3OS$

1026134-63-3

nemolizumabum # nemolizumab

immunoglobulin G2-kappa, anti-[Homo sapiens IL31RA (interleukin 31 receptor subunit alpha)], humanized monoclonal antibody;

gamma2 heavy chain (1-445) [humanized VH (Homo sapiens IGHV1-2*02 (83.70%) -(IGHD)-IGHJ5*01) [8.8.14] (1-121) -Homo sapiens IGHG2*01 (CH1 C10>S (135), R12>K (137), E16>G (141), S17>G (142) (122-219), hinge C4>S (223) (220-231), CH2 H30>Q (268) (232-340), CH3 R11>Q (355), Q98>E (419) (341-445)) (122-445)], (224-214')-disulfide with kappa light chain (1'-214') [humanized V-KAPPA (Homo sapiens IGKV1-39*01 (82.10%) -IGKJ4*01) [6.3.9] (1'-107') -Homo sapiens IGKC*01 (108'-214')]; dimer (227-227":230-230")-bisdisulfide immunomodulator

némolizumab

nemolizumab

immunoglobuline G2-kappa, anti-[Homo sapiens IL31RA (sous-unité alpha du récepteur de l'interleukine 31)], anticorps monoclonal humanisé; chaîne lourde gamma2 (1-445) [VH humanisé (Homo sapiens IGHV1-2*02 (83.70%) -(IGHD)-IGHJ5*01) [8.8.14] (1-121) -Homo sapiens IGHG2*01 (CH1 C10>S (135), R12>K (137), E16>G (141), S17>G (142) (122-219), charnière C4>S (223) (220-231), CH2 H30>Q (268) (232-340), CH3 R11>Q (355), Q98>E (419) (341-445)) (122-445)], (224-214')-disulfure avec la chaîne légère kappa (1'-214') [V-KAPPA humanisé (Homo sapiens IGKV1-39*01 (82.10%) -IGKJ4*01) [6.3.9] (1'-107') -Homo sapiens IGKC*01 (108'-214')]; dimère (227-227":230-230")-

immunomodulateur

bisdisulfure

inmunoglobulina G2-kappa, anti-[IL31RA de *Homo sapiens* (subunidad alfa del receptor de la interleukina 31)], anticuerpo monoclonal humanizado; cadena pesada gamma2 (1-445) [VH humanizado (*Homo sapiens* IGHV1-2*02 (83.70%) -(IGHD)-IGHJ5*01) [8.8.14] (1-121) -*Homo sapiens* IGHG2*01 (CH1 C10>S (135), R12>K (137), E16>G (141), S17>G (142) (122-219), bisagra C4>S (223) (220-231), CH2 H30>Q (268) (232-340), CH3 R11>Q (355), Q98>E (419) (341-445)) (122-445)], (224-214')-disulfuro con la cadena ligera kappa (1'-214') [V-KAPPA humanizado (*Homo sapiens* IGKV1-39*01 (82.10%) -IGKJ4*01) [6.3.9] (1'-107') -*Homo sapiens* IGKC*01 (108'-214')]; dímero (227-227":230-230")-bisdisulfuro *inmunomodulador*

1476039-58-3

```
Heavy chain / Chaîne lourde / Cadena pesada
QVQLVQSGAE VKRPGASVKV SCKASGYTFT GYIMNWVRQA PGQGLEWMGL 50
INPYNGGTDY NPQFQDRVTI TADKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARDG 100
YDDGPYTLET WGQGTLVTVS SASTKGPSVF PLAPSSKSTS GGTAALGCLV 150
KDYFPEPVTV SWNSGALTSG VHTFPAVLQS SGLYSLSSVV TVPSSNFGTQ 200
TYTCNVDHKP SNTKVDKTVE RKSCVECPPC PAPPVAGPSV FLFPPKPKDT 250
LMISRTPEVT CVVVDVSQED PEVQFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQFNSTF 300
RVVSVLTVVH ODWLNGKEYK CKVSNKGLPA PIEKTISKTK GOPREPOVYT 350
LPPSQEEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTPPMLDS 400
DGSFFLYSKL TVDKSRWQEG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSP
Light chain / Chaîne légère / Cadena ligera
DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCQASEDIY SFVAWYQQKP GKAPKLLIYN 50
AQTEAQGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQH HYDSPLTFGG 100
GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV 150
DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYSLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG 200
Disulfide bridges location / Position des ponts disulfure / Posiciones de los puentes disulfuro Intra-H (C23-C104) 22-96 148-204 261-321 367-425 22"-96" 148"-204" 261"-321" 367"-425"
Intra-L (C23-C104) 23'-88' 134'-194' 23"'-88" 134"-194"
Inter-H-L (h 5-CL 126) 224-214' 224"-214'
Inter-H-H (h 8, h 11) 227-227" 230-230"
   glycosylation sites / Sites de N-glycosylation / Posiciones de N-glicosilación
H CH2 N84 4
297, 297"
```

Other post-translational modifications / Autres modifications post-traductionnelles / Otras modificaciones post-traduccionales Lacking H chain C-terminal glycine and lysine (CHS G1>del, K2>del)

Proposed INN: List 112

nusinersenum

nusinersen

all-P-ambo-2'-O-(2-methoxvethyl)-5-methyl-P-thiouridylyl-(3'→5')-2'-O-(2-methoxyethyl)-5-methyl-P-thiocytidylyl- $(3'\rightarrow5')-2'-O-(2-methoxyethyl)-P-thioadenylyl-(3'\rightarrow5')-2'-O-$ (2-methoxyethyl)-5-methyl-P-thiocytidylyl-(3'→5')-2'-O-(2methoxyethyl)-5-methyl-P-thiouridylyl-(3'→5')-2'-O-(2methoxyethyl)-5-methyl-P-thiouridylyl-(3'->5')-2'-O-(2methoxyethyl)-5-methyl-P-thiouridylyl-(3'→5')-2'-O-(2methoxyethyl)-5-methyl-P-thiocytidylyl-(3'→5')-2'-O-(2methoxyethyl)-P-thioadenylyl-(3'→5')-2'-O-(2methoxyethyl)-5-methyl-P-thiouridylyl-(3'→5')-2'-O-(2methoxyethyl)-P-thioadenylyl-(3'→5')-2'-O-(2methoxyethyl)-P-thioadenylyl-(3'→5')-2'-O-(2methoxyethyl)-5-methyl-P-thiouridylyl-(3'→5')-2'-O-(2methoxyethyl)-P-thioguanylyl-(3'→5')-2'-O-(2methoxyethyl)-5-methyl-P-thiocytidylyl-(3'→5')-2'-O-(2methoxyethyl)-5-methyl-P-thiouridylyl-(3'→5')-2'-O-(2methoxyethyl)-P-thioguanylyl-(3'→5')-2'-O-(2methoxyethyl)quanosine Survival Motor Neuron (SMN2) protein production

nusinersen

tout-P-ambo-2'-O-(2-méthoxyéthyl)-5-méthyl-P-thiouridylyl-(3'→5')-2'-O-(2-méthoxyéthyl)-5-méthyl-P-thiocytidylyl- $(3'\rightarrow5')-2'-O-(2-méthoxyéthyl)-P-thioadénylyl-(3'\rightarrow5')-2'-O-$ (2-méthoxyéthyl)-5-méthyl-P-thiocytidylyl-(3'→5')-2'-O-(2méthoxyéthyl)-5-méthyl-P-thiouridylyl-(3'→5')-2'-O-(2méthoxyéthyl)-5-méthyl-P-thiouridylyl-(3'→5')-2'-O-(2méthoxyéthyl)-5-méthyl-P-thiouridylyl-(3'→5')-2'-O-(2méthoxyéthyl)-5-méthyl-P-thiocytidylyl-(3'→5')-2'-O-(2méthoxyéthyl)-P-thioadénylyl-(3'→5')-2'-O-(2méthoxyéthyl)-5-méthyl-P-thiouridylyl-(3'→5')-2'-O-(2méthoxyéthyl)-P-thioadénylyl-(3'→5')-2'-O-(2méthoxyéthyl)-P-thioadénylyl-(3'→5')-2'-O-(2méthoxyéthyl)-5-méthyl-P-thiouridylyl-(3'→5')-2'-O-(2méthoxyéthyl)-P-thioguanylyl-(3'→5')-2'-O-(2méthoxvéthyl)-5-méthyl-P-thiocytidylyl-(3'→5')-2'-O-(2méthoxyéthyl)-5-méthyl-P-thiouridylyl-(3'→5')-2'-O-(2méthoxyéthyl)-P-thioguanylyl-(3'→5')-2'-O-(2méthoxyéthyl)guanosine production de la protéine de survie des motoneurones (SMN2)

nusinersén

todo-P-ambo-2'-O-(2-metoxietil)-5-metil-P-tiouridilil-(3'→5')-2'-O-(2-metoxietil)-5-metil-P-tiocitidilil-(3'→5')-2'-O-(2metoxietil)-P-tioadenilil-(3'→5')-2'-O-(2-metoxietil)-5-metil-P-tiocitidilil-(3'→5')-2'-O-(2-metoxietil)-5-metil-P-tiouridilil- $(3'\rightarrow5')-2'-O-(2-metoxietil)-5-metil-P-tiouridilil-(3'\rightarrow5')-2'-O-$ (2-metoxietil)-5-metil-P-tiouridilil-(3'→5')-2'-O-(2-metoxietil)-5-metil-P-tiocitidilil-(3'→5')-2'-O-(2-metoxietil)-P-tioadenilil- $(3'\rightarrow 5')-2'-O-(2-metoxietil)-5-metil-P-tiouridilil-(3'\rightarrow 5')-2'-O-$ (2-metoxietil)-P-tioadenilil-(3'→5')-2'-O-(2-metoxietil)-Ptioadenilil-(3'→5')-2'-O-(2-metoxietil)-5-metil-P-tiouridilil- $(3'\rightarrow 5')-2'-O-(2-metoxietil)-P-tioquanilil-(3'\rightarrow 5')-2'-O-(2-metoxietil)$ metoxietil)-5-metil-P-tiocitidilil-(3'→5')-2'-O-(2-metoxietil)-5-metil-P-tiouridilil-(3'→5')-2'-O-(2-metoxietil)-P-tioguanilil-(3'→5')-2'-O-(2-metoxietil)guanosina producción de la proteína de la supervivencia de las motoneuronas (SMN2)

$C_{234}H_{340}N_{61}O_{128}P_{17}S_{17}$

1258984-36-9

 $\label{eq:conditional} \hbox{$[2'$-O-(2-methoxyethyl)](3'$-5')($P$-thio)(mU-mC-A-mC-mU-mU-mU-mU-mC-A-mU-A-mU-G-mC-mU-G-G)$}$

onalespibum

onalespib [2,4-dihydroxy-5-(propan-2-yl)phenyl]{5-[(4-

methylpiperazin-1-yl)methyl]-1,3-dihydro-2H-isoindol-

2-yl}methanone antineoplastic

onalespib [2,4-dihydroxy-5-(propan-2-yl)phényl]{5-[(4-

méthylpipérazin-1-yl)méthyl]-1,3-dihydro-2H-isoindol-

2-yl}méthanone antinéoplasique

onalespib [2,4-dihidroxi-5-(propan-2-il)fenil]{5-[(4-metilpiperazin-1-il)metil]-1,3-dihidro-2*H*-isoindol-2-il}metanona

antineoplásico

C₂₄H₃₁N₃O₃ 912999-49-6

ozanimodum

ozanimod 5-(3-{(1S)-1-[(2-hydroxyethyl)amino]-2,3-dihydro-1*H*-inden-

4-yl}-1,2,4-oxadiazol-5-yl)-2-[(propan-2-yl)oxy]benzonitrile

immunomodulator

ozanimod 5-(3-{(1S)-1-[(2-hydroxyéthyl)amino]-2,3-dihydro-1*H*-indén-

4-yl}-1,2,4-oxadiazol-5-yl)-2-[(propan-2-yl)oxy]benzonitrile

immunomodulateur

ozanimod 5-(3-{(1S)-1-[(2-hidroxietil)amino]-2,3-dihidro-1*H*-inden-

4-il}-1,2,4-oxadiazol-5-il)-2-[(propan-2-il)oxi]benzonitrilo

inmunomodulador

 $C_{23}H_{24}N_4O_3$ 1306760-87-1

pegpleranibum # pegpleranib

5'-O-{[(6-{ N^2 , N^6 -bis[α -carbonyl- ω -methoxypoly(oxyethane-1,2-diyl)]-DL-lysylamido}hexyl)oxy]hydroxyphosphoryl}-2'-deoxycytidylyl-(3' \rightarrow 5')-2'-deoxyadenylyl-(3' \rightarrow 5')-2'deoxyguanylyl-(3'→5')-2'-deoxyguanylyl-(3'→5')-2'deoxycytidylyl- $(3'\rightarrow5')$ -2'-deoxy-2'-fluorouridylyl- $(3'\rightarrow5')$ -2'deoxyadenylyl-(3'→5')-2'-deoxy-2'-fluorocytidylyl-(3'→5')-2'-O-methylguanylyl-(3'→17)-hydroxy[(17-hydroxy-3,6,9,12,15-pentaoxaheptadecyl)oxy]phosphoryl-(1→5')-2'deoxycytidylyl-(3'→5')-2'-deoxyguanylyl-(3'→5')-thymidylyl- $(3'\rightarrow5')-2'-deoxyadenylyl-(3'\rightarrow5')-2'-O-methylguanylyl (3'\rightarrow5')-2'-deoxyadenylyl-(3'\rightarrow5')-2'-O-methylguanylyl (3'\rightarrow5')-2'-deoxycytidylyl-(3'\rightarrow5')-2'-deoxyadenylyl-(3'\rightarrow5')-$ 2'-deoxy-2'-fluorouridylyl-(3'→5')-2'-deoxy-2'-fluorocytidylyl-(3'→5')-2'-O-methyladenylyl-(3'→17)hvdroxv[(17-hvdroxv-3.6.9.12.15pentaoxaheptadecvl)oxvlphosphorvl-(1→5')-thvmidvlvl-(3'→5')-2'-deoxyguanylyl-(3'→5')-2'-deoxyadenylyl- $(3'\rightarrow5')$ -thymidylyl- $(3'\rightarrow5')$ -2'-deoxy-2'-fluorocytidylyl- $(3'\rightarrow5')-2'-deoxy-2'-fluorocytidylyl-(3'\rightarrow5')-2'-deoxy-$ 2'-fluorouridylyl- $(3'\rightarrow 5')$ -2'-O-methylguanylyl- $(3'\rightarrow 3')$ thymidine angiogenesis inhibitor

pegpléranib

 $5'-O-\{[(6-\{N^2,N^6-bis[α-carbonyl-ω-méthoxypoly(oxyéthane-méthox)poly(oxyéthane-méthoxypoly(oxyéthane-méthoxypoly(oxyéthane-méthox)poly(oxyéthane-métho$ 1,2-diyl)]-DL-lysylamido}hexyl)oxy]hydroxyphosphoryl}-2'-déoxycytidylyl-(3'→5')-2'-déoxyadénylyl-(3'→5')-2'déoxyguanylyl-(3'→5')-2'-déoxyguanylyl-(3'→5')-2'déoxycytidylyl-(3'→5')-2'-déoxy-2'-fluorouridylyl-(3'→5')-2'déoxyadénylyl-(3'→5')-2'-déoxy-2'-fluorocytidylyl-(3'→5')-2'-O-méthylguanylyl-(3'-)-hydroxy[(17-hydroxy-3,6,9,12,15-pentaoxaheptadécyl)oxy]phosphoryl-(1→5')-2'déoxycytidylyl-(3'→5')-2'-déoxyguanylyl-(3'→5')-thymidylyl-(3'→5')-2'-déoxyadénylyl-(3'→5')-2'-O-méthylquanylyl-(3'→5')-2'-déoxyadénylyl-(3'→5')-2'-O-méthylguanylyl- $(3'\rightarrow5')-2'-déoxycytidylyl-(3'\rightarrow5')-2'-déoxyadénylyl-(3'\rightarrow5')-$ 2'-déoxy-2'-fluorouridylyl-(3'->5')-2'-déoxy-2'-fluorocytidylyl-(3'→5')-2'-O-méthyladénylyl-(3'→17)hydroxy[(17-hydroxy-3,6,9,12,15pentaoxaheptadécyl)oxy]phosphoryl-(1->5')-thymidylyl-(3'→5')-2'-déoxyguanylyl-(3'→5')-2'-déoxyadénylyl-(3'→5')-thymidylyl-(3'→5')-2'-déoxy-2'-fluorocytidylyl- $(3'\rightarrow5')-2'-déoxy-2'-fluorocytidylyl-(3'\rightarrow5')-2'-déoxy-2'$ fluorouridylyl-(3'→5')-2'-O-méthylguanylyl-(3'→3')thymidine inhibiteur de l'angiogénèse

pegpleranib

5'-O-{[(6-{N2,N6-bis[α-carbonil-ω-metoxipoli(oxietano-1,2-diil)]-DL-lisilamido}hexil)oxi]hidroxifosforil}-2'-desoxicitidilil-(3'→5')-2'-desoxiadenilil-(3'→5')-2'desoxiguanilil-(3'→5')-2'-desoxiguanilil-(3'→5')-2'desoxicitidilil-(3'→5')-2'-desoxi-2'-fluorouridilil-(3'→5')-2'desoxiadenilil- $(3'\rightarrow5')$ -2'-desoxi-2'-fluorocitidilil- $(3'\rightarrow5')$ -2'-O-metilguanilil-(3'-)-hidroxi[(17-hidroxi-3,6,9,12,15pentaoxaheptadecil)oxilfosforil-(1-5')-2'-desoxicitidilil- $(3'\rightarrow5')$ -2'-desoxiguanilil- $(3'\rightarrow5')$ -timidilil- $(3'\rightarrow5')$ -2'desoxiadenilil-(3'→5')-2'-O-metilguanilil-(3'→5')-2'desoxiadenilil-(3'→5')-2'-O-metilguanilil-(3'→5')-2'desoxicitidilil-(3'→5')-2'-desoxiadenilil-(3'→5')-2'-desoxi-2'-fluorouridilil- $(3'\rightarrow5')$ -2'-desoxi-2'-fluorocitidilil- $(3'\rightarrow5')$ -2'-O-metiladenilil-(3'→17)-hidroxi[(17-hidroxi-3,6,9,12,15pentaoxaheptadecil)oxi]fosforil-(1→5')-timidilil-(3'→5')-2'desoxiguanilil-(3'→5')-2'-desoxiadenilil-(3'→5')-timidilil- $(3'\rightarrow5')$ -2'-desoxi-2'-fluorocitidilil- $(3'\rightarrow5')$ -2'-desoxi-2'-fluorocitidilil- $(3'\rightarrow5')$ -2'-desoxi-2'-fluorouridilil- $(3'\rightarrow5')$ -2'-O-metilguanilil-(3'→3')-timidina inhibidor de la angiogénesis

1618657-13-8

(3'-5')-R-dC-dA-dG-dG-dC-dUfl-dA-dCfl-Gm3'-17Xp1-5'dC-dG-dT-dA-Gm-dA-Gm-dC-dA-dUfl-dCfl-Am3'-17Xp1-5'dT-dG-dA-dT-dCfl-dCfl-dUfl-Gm3'-3'dT

d (as prefix) = 2'-deoxy
fl (as suffix) = 2'-fluoro
m (as suffix) = 2'-O-methyl

$$x+y=n$$
 $R-=$
 H_3
 H_4
 H_5
 H

pexidartinibum pexidartinib

5-[(5-chloro-1*H*-pyrrolo[2,3-*b*]pyridin-3-yl)methyl]-*N*-{[6-(trifluoromethyl)pyridin-3-yl]methyl}pyridin-2-amine *tyrosine kinase inhibitor, antineoplastic*

pexidartinib

5-[(5-chloro-1*H*-pyrrolo[2,3-*b*]pyridin-3-yl)méthyl]-*N*-{[6-(trifluorométhyl)pyridin-3-yl]méthyl}pyridin-2-amine *inhibiteur de la tyrosine kinase, antinéoplasique*

pexidartinib

5-[(5-cloro-1*H*-pirrolo[2,3-*b*]piridin-3-il) metil]-*N*-{[6-(trifluorometil)piridin-3-il]metil}piridin-2-amina inhibidor de la tirosina kinasa, antineoplásico

C₂₀H₁₅CIF₃N₅

1029044-16-3

pinometostatum

pinometostat 9-{5-deoxy-5-[{cis-3-[2-(5-tert-butyl-1H-benzimidazol-

2-yl)ethyl]cyclobutyl}(propan-2-yl)amino]- β -D-ribofuranosyl}-9*H*-purin-6-amine

antineoplastic

pinométostat 9-{5-déoxy-5-[{cis-3-[2-(5-tert-butyl-1H-benzimidazol-

2-yl)éthyl]cyclobutyl}(propan-2-yl)amino]β-D-ribofuranosyl}-9*H*-purin-6-amine

antinéoplasique

pinometostat 9-{5-desoxi-5-[{cis-3-[2-(5-terc-butil-1H-benzoimidazol-

2-il)etil]ciclobutil}(propan-2-il)amino]-β-D-ribofuranosil}-

9*H*-purin-6-amina antineoplásico

 $C_{30}H_{42}N_8O_3$

1380288-87-8

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

radalbuvirum

radalbuvir 5-(3,3-dimethylbut-1-yn-1-yl)-3-{(1*R*)-*N*-[(1s,4s)-4-hydroxy-

4-({[(3S)-oxolan-3-yl]oxy}methyl)cyclohexyl]-

4-methylcyclohex-3-ene-1-carboxamido}thiophene-

2-carboxylic acid

antiviral

radalbuvir acide 5-(3,3-diméthylbut-1-yn-1-yl)-3-{(1R)-N-[(1s,4s)-4-

hydroxy-4-({[(3S)-oxolan-3-yl]oxy}méthyl)cyclohexyl]-4-méthylcyclohex-3-ène-1-carboxamido}thiophène-

2-carboxylique

antiviral

radalbuvir ácido 5-(3,3-dimetilbut-1-in-1-il)-3-{(1R)-N-[(1s,4s)-4-

hidroxi-4-({[(3S)-oxolan-3-il]oxi}metil)ciclohexil]-

4-metilciclohex-3-eno-1-carboxamido}tiofeno-2-carboxílico

antiviral

C₃₀H₄₁NO₆S 1314795-11-3

ralinepagum

ralinepag {[trans-4-({[(4-chlorophenyl)(phenyl)carbamoyl]

oxy}methyl)cyclohexyl]methoxy}acetic acid

prostaglandin receptor agonist

ralinépag acide {[trans-4-({[(4-chlorophényl)(phényl)carbamoyl]

oxy}méthyl)cyclohexyl]methoxy}acétique agoniste des récepteurs de prostaglandines

ralinepag ácido {[trans-4-({[(4-clorofenil)(fenil)carbamoil]oxi}metil)

ciclohexil]metoxi}acético

agonista del receptor de prostaglandina

C₂₃H₂₆CINO₅ 1187856-49-0

relebactamum

relebactam (1R,2S,5R)-2-[(piperidin-4-yl)carbamoyl]-7-oxo-

1,6-diazabicyclo[3.2.1]octan-6-yl hydrogen sulfate

beta-lactamase inhibitor

rélébactam hydrogénosulfate de (1R,2S,5R)-2-[(pipéridin-

4-yl)carbamoyl]-7-oxo-1,6-diazabicyclo[3.2.1]octan-6-yle

inhibiteur de la bêta-lactamase

relebactam hidrógenosulfato de (1R,2S,5R)-2-[(piperidin-

4-il)carbamoil]-7-oxo-1,6-diazabiciclo[3.2.1]octan-6-ilo

inhibidor de la beta lactamasa

 $C_{12}H_{20}N_4O_6S$ 1174018-99-5

ridinilazolum

ridinilazole 2,2'-di(pyridin-4-yl)-1*H*,1'*H*-5,5'-bi(benzimidazole)

antibiotic

ridinilazole 2,2'-di(pyridin-4-yl)-1*H*,1'*H*-5,5'-bi(benzimidazole)

antibiotique

ridinilazol 2,2'-di(piridin-4-il)-1*H*,1'*H*-5,5'-bi(benzoimidazol)

antibiótico

roneparstatum roneparstat

heparan sulfate mimetic compound that is obtained by *N*-des-sulfo and *N*-acetyl reactions on heparin from porcine intestinal mucosa, sodium periodate glycol split oxidation of uronic acids elements and sodium borohydride reduction of aldehydes produced during oxidation; the majority of the components have a glucuronic acid (coming from the heparin starting material) and glucosamine (formed via decomposition of the glucuronic acid) structure at the non-reducing end and iduronic acid 2-sulphate or glycol split structure at the reducing end of their chain; the average molecular weight range is 15000 to 25000 Da; the degree of glycol split is about 25% [m/(n+m)] and the degree of sulfatation is about 1.2 per disaccharidic unit *antineoplastic*

ronéparstat

dérivé à action mimétique du sulfate d'héparane, obtenu par des réactions conduisant à la N-acétyl-N-désulfohéparine de muqueuse intestinale de porc. puis dégradation oxydative des glycols des unités uroniques par le périodate de sodium et réduction, par le borohydrure de sodium, des aldéhydes produits: la majorité des composants ont, une structure acide alucuronique (présente dans l'héparine de départ) et glucosamine (formé par décomposition de l'acide glucuronique) à leur extrémité non-réductrice et une structure dérivée de l'acide iduronique soit l'ester sulfurique soit sa forme acyclique à leur extrémité réductrice, une masse molaire comprise entre 15000 et 25000 daltons, la proportion d'acide uronique ouvert [m/(n+m)] est d'environ 25% et un degré de sulfatation d'environ de 1.2 par unité disaccharide antinéoplasique

roneparstat

derivado de acción mimética de la del sulfato de heparán, obtenido por reacciones que producen N-acetil-N-desulfoheparina de mucosa intestinal de cerdo, que se somete a degradación oxidativa con pervodato de sodio de los glicoles de las unidades urónicas y a reducción, por borohidruro de sodio de los aldehídos producidos; la mayoría de cuyos componentes tienen una estructura de ácido glucurónico (presente en la heparina de partida) y glucosamina (formado por descomposición del ácido glucurónico) en su extremo no-reductor y una estructura derivada del ácido idurónico que puede ser su éster sulfúrico o su forma acíclica en su extremo reductor, masa molar comprendida entre 15000 y 25000 daltons, la proporción de ácido urónico abierto [m/(n+m)] es de alrededor de 25% y el grado de sulfatación de alrededor de 1.2 par unidad de disacárido antineoplásico

1407492-04-9

$$R = 0$$

sacrosidasum

sacrosidase invertase 2 (beta-fructofuranosidase 2, saccharase,

EC=3.2.1.26) from Saccharomyces cerevisiae (strain

ATCC 204508 / S288c, Baker's yeast)

enzyme

sacrosidase invertase 2 (bêta-fructofuranosidase 2, saccharase,

EC=3.2.1.26) de Saccharomyces cerevisiae (souche

ATCC 204508 / S288c, levure de boulanger)

enzyme

sacrosidasa invertasa 2 (beta-fructofuranosidasea 2, sacarasa,

EC=3.2.1.26) de Saccharomyces cerevisiae (cepa ATCC 204508 / S288c, levadura de cerveza)

enzima

85897-35-4

Sequence / Sequencia
SMTNETSDRP LVHFTPNKGW MNDPNGLWYD EKDAKWHLYF QYNPNDTVWG 50
TPLFWGHATS DDLTNWEDQP IAIAPKRNDS GAFSGSMVVD YNNTSGFFND 100
TIDPRQRCVA IWTYNTPESE EQYISYSLDG GYTFTEYQKN PVLAANSTOF 150
RDPKVFWYEP SQKWINTAAK SQDYKIEIYS SDDLKSWKLE SAFANEGFIG 200
YQYECPGLIE VPTEQDPSKS YWVWFISINP GAPAGGSNQ YFVGSNGTH 250
FEAFDNGSRV VDFGKDYYAL QTFBTNDPTY GSALGLAWAS NWEYSAFVET 300
NPWRSSMSLV RKFSLNTEYQ ANPETELINL KAEPILNISN AGPWSRFATN 350
TTLTKANSYN VDLSNSTGTL EFELVYAVNT TQTISKSVFA DLSLWFKGLE 400
DEEYLMRGF EVSASSFELD RGNSKVKFVK ENPYTTNENS VNNQPFKSEN 450
DLSYYKVYGL LDQNILELYF NDGDVVSTNT YFMTTGNALG SVNMTTGVDN 501
LFYIDKFOVR EVK

Glycosylation sites (potential) / Sites potentiels de glycosylation / Posiciones potenciales de glicosilación

Asn-4 Asn-45 Asn-78 Asn-92 Asn-99 Asn-146 Asn-247 Asn-256 Asn-337 Asn-350 Asn-365 Asn-379 Asn-493

sapanisertibum

sapanisertib 3-(2-amino-1,3-benzoxazol-5-yl)-1-(propan-2-yl)-

1*H*-pyrazolo[3,4-*d*]pyrimidin-4-amine

antineoplastic

sapanisertib 3-(2-amino-1,3-benzoxazol-5-yl)-1-(propan-2-yl)-

1H-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin-4-amine

antinéoplasique

sapanisertib 3-(2-amino-1,3-benzoxazol-5-il)-1-(propan-2-il)-

1H-pirazolo[3,4-d]pirimidin-4-amina

antineoplásico

Proposed INN: List 112

 $C_{15}H_{15}N_7O$

1224844-38-5

$$H_3C$$
 N
 N
 N
 N
 N
 N
 N
 N

seletalisibum

seletalisib 3-(8-chloro-3-{(1R)-1-[(pyrido[3,2-d]pyrimidin-4-yl)amino]-

2,2,2-trifluoroethyl}quinolin-2-yl)pyridine N-oxide

immunomodulator, phosphatidylinositol 3-kinase inhibitor

sélétalisib N-oxyde de 3-(8-chloro-3-{(1R)-1-[(pyrido[3,2-d]pyrimidin-

4-yl)amino]-2,2,2-trifluoroéthyl}quinoléin-2-yl)pyridine

immunomodulateur, inhibiteur de la kinase

phosphatidylinositol 3

seletalisib N-óxido de 3-(8-cloro-3- $\{(1R)$ -1-[(pirido[3,2-d]pirimidin-

4-il)amino]-2,2,2-trifluoroetil}quinolein-2-il)piridina

inmunomodulador, inhibidor de la fosfatidilinositol 3 kinasa

C₂₃H₁₄CIF₃N₆O 1362850-20-1

setmelanotidum

setmelanotide N^2 -acetyl-L-arginyl-L-cysteinyl-D-alanyl-L-histidyl-

D-phenylalanyl-L-arginyl-L-tryptophyl-L-cysteinamide, cyclic

(2-8)-disulfide

melanocortin receptor agonist

setmélanotide (2-8)-disulfure cyclique du N^2 -acétyl-L-arginyl-L-cystéinyl-

D-alanyl-L-histidyl-D-phénylalanyl-L-arginyl-L-tryptophyl-

L-cystéinamide

agoniste du récepteur de la mélanocortine

setmelanotida (2-8)-disulfuro cíclico del N^2 -acetil-L-arginil-L-cisteinil-

D-alanil-L-histidil-D-fenilalanil-L-arginil-L-triptofil-

L-cisteinamida

agonista del receptor de melanocortina

 $C_{49}H_{68}N_{18}O_9S_2$

920014-72-8

$$\begin{array}{c} \text{H}_3\text{C} \\ \\ \\ \\ \\ \\ \end{array} \\ \text{Arg-Cys-D-Ala-His-D-Phe-Arg-Trp-Cys-NH}_2 \\ \\ \\ \end{array}$$

solcitinibum

solcitinib $N-\{5-[4-(3,3-dimethylazetidine-$

1-carbonyl)phenyl][1,2,4]triazolo[1,5-a]pyridin-

2-yl}cyclopropanecarboxamide *tyrosine kinase inhibitor*

solcitinib N-{5-[4-(3,3-diméthylazétidine-

1-carbonyl)phényl][1,2,4]triazolo[1,5-a]pyridin-

2-yl}cyclopropanecarboxamide inhibiteur de la tyrosine kinase

solcitinib N-{5-[4-(3,3-dimetilazetidina-

1-carbonil)fenil][1,2,4]triazolo[1,5-a]piridin-

2-il}ciclopropanocarboxamida inhibidor de la tirosina kinasa

 $C_{22}H_{23}N_5O_2$

1206163-45-2

somapacitanum #

somapacitan

growth hormone derivative

somapacitan [101-{S-[(8S,22S,27S)-8-carbamoyl-22,27-dicarboxy-

2,10,19,24,29,38,42,42,44-nonaoxo-59-(1*H*-tétrazol-5-yl)-12,15,31,34-tétraoxa-42-λ⁶-thia-3,9,18,23,28,37,43-heptaazanonapentacontyl]-L-cystéine}]somatropine

humaine

dérivé de l'hormone de croissance

somapacitán [101-{S-[(8S,22S,27S)-8-carbamoil-22,27-dicarboxi-

2,10,19,24,29,38,42,42,44-nonaoxo-59-(1H-tetrazol-5-il)-12,15,31,34-tetraoxa-42- λ^6 -tia-3,9,18,23,28,37,43-heptaazanonapentacontil]-L-cisteina}]somatropina humana

derivado de la hormona de crecimiento

1338578-34-9

Sequence / Séquence / Secuencia						
FPTIPLSRLF	DNAMLRAHRL	HQLAFDTYQE	FEEAYIPKEQ	KYSFLQNPQT	50	
SLCFSESIPT	PSNREETQQK	SNLELLRISL	LLIQSWLEPV	QFLRSVFANS	100	
CVYGASDSNV	YDLLKDLEEG	IQTLMGRLED	GSPRTGQIFK	QTYSKFDTNS	150	
HNDDALLKNY	GLLYCFRKDM	DKVETFLRIV	QCRSVEGSCG	F	191	

Disulfide bridges location / Position des ponts disulfure / Posiciones de los puentes disulfuro 53-165 182-189

Modified residue / Résidu modifié / Resto modificado

somavaratanum

somavaratan

residues) fusion protein with a hydrophilic amino acid sequence* (913 residues) at the N-terminus and another** (146 residues) at the C-terminus, produced in Escherichia coli. * starting with alanine plus 76 dodecapeptides:

rDNA derived human somatropin (growth hormone of 191

EPAGSPTSTEEG (AE₃G₂P₂S₂T₂), three different sequences of AG₃P₂S₄T₂ and 72 of 4 different sequences of AE₂G₂P₂S₃T₂

** starting with glycylglycine plus 12 dodecapeptides of 4 different sequences of AE₂G₂P₂S₃T₂ growth hormone derivative

somavaratan

protéine de fusion entre la somatropine humaine (facteur de croissance de 191 résidus) et deux protéines hydrophiles, l'une*, de 913 résidus, sur son acide aminé N-terminal, et l'autre**, de 146 résidus, sur son acide aminé C-terminal, obtenue par la technique de l'ADN recombinant à partir de culture d'Escherichia coli. *constituée d'alanine suivie de 76 dodécapeptides, EPAGSPTSTEEG (AE₃G₂P₂S₂T₂) puis trois différentes séquences de AG₃P₂S₄T₂ et 72 de 4 différentes séquences de $AE_2G_2P_2S_3T_2$

**constituée de glycylglycine suivie de 12 dodécapeptides de 4 différentes séquences de AE₂G₂P₂S₃T₂ dérivé de l'hormone de croissance

proteína de fusión entre la somatropina humana (factor de crecimiento 191 restos) y dos proteínas hidrófilas, una*, de 913 restos, en el extremo N-terminal, y otra**, de 146 restos, en el extremo C-terminal, obtenida por técnicas de ADN recombinante en cultivos d'Escherichia coli. *constituida por alanina seguida de 76 dodecapéptidos, EPAGSPTSTEEG (AE₃G₂P₂S₂T₂) tres secuencias diferentes de AG₃P₂S₄T₂ y 72 de 4 secuencias diferentes de AE₂G₂P₂S₃T₂

**constituida por glicilglicina seguida de 12 dodecapéptidos de 4 secuencias diferentes de AE₂G₂P₂S₃T₂

derivado de la hormona de crecimiento

somavaratán

1448335-08-7

Sequence / Sequence / Secuencia AEPAGSPTST EEGTPGSGTA SSSPGSSTPS GATGSPGASP GTSSTGSPGS 50 PAGSPTSTEE GTSESATPES GPGTSTEPSE GSAPGSPAGS EPSEGSAPGT STEPSEGSAP GTSESATPES GPGSEPATSG SETPGSEPAT SGSETPGSPA GSPTSTEEGT SESATPESGP GTSTEPSEGS GSAPGSPAGS PTSTEEGTST EPSEGSAPGT STEPSEGSAP APGTSTEPSE 200 GTSESATPES 250 GPGTSTEPSE GSAPGTSESA TPESGPGSEP ATSGSETPGT STEPSEGSAP GTSTEPSEGS APGTSESATP ESGPGTSESA TPESGPGSPA GSPTSTEEGT SESATPESGP GSEPATSGSE TPGTSESATP ESGPGTSTEP SEGSAPGTST 400 SESARIESGE GEBRAISGE IPGISEARY ESGEGISTET SEGSARGIST 400 EPSEGSARGT STEPSEGSAP GTSTEPSEGS APGISTEPSE GSARGISTEP 450 SEGSARGSPA GSFISTEEGT STEPSEGSAP GTSESATPES GPGSEPATSG 500 SETPGTSESA TERSGESSEP ATSGSETPGT SESATPESGG TSTEPSEGS 550 APGTSESATP ESGPGSPAGS PTSTEEGSPA GSPTSTEEGS GTSESATPES GPGTSTEPSE GSAPGTSESA TPESGPGSEP ATSGSETPGT SESATPESGP GSEPATSGSE TPGTSESATP ESGPGTSTEP SEGSAPGSPA GSPTSTEEGT SESATPESGP GSEPATSGSE TPGTSESATP ESGPGSPAGS PTSTEEGSPA GSPTSTEEGT STEPSEGSAP GTSESATPES GPGTSESATP 750 ESGEGTSESA TEESGEGSEP ATSGSETPGS EPATSGSETP GSPAGSETS 850
EEGTSTEPSE GSAPGTSTEP SEGSAPGSEP ATSGSETPGT SESATPESGP 900 GTSTEPSEGS APGFPTIPLS RLFDNAMLRA HRLHQLAFDT KEQKYSFLQN PQTSLCFSES IPTPSNREET QQKSNLELLR YQEFEEAYIP 950 ISLLLIOSWL EPVQFLRSVF ANSLVYGASD SNVYDLLKDL EEGIQTLMGR LEDGSPRTGO IFKOTYSKFD TNSHNDDALL KNYGLLYCFR KDMDKVETFL RIVOCRSVEG SCGFGGTSES ATPESGPGTS TEPSEGSAPG TSTEPSEGSA PGTSESATPE SGPGTSTEPS EGSAPGTSTE PSEGSAPGTS ESATPESGPG TSTEPSEGSA PGTSESATPE PGTSTEPSEG SAPGTSTEPS EGSAPGSPAG SPTSTEEGTS TEPSEGSAPG 1250

Disulfide bridges location / Position des ponts disulfure / Posiciones de los puentes disulfuro 966-1078-1095-1102

spanlecortemlocelum spanlecortemlocel

consists of human expanded CD34+ haematopoietic stem cells that have been isolated from umbilical cord blood and cultured *in vitro* in media supplemented with THPO (thrombopoietin), KITLG (KIT ligand, stem cell factor, SCF), IL6 (interleukin 6), FLT3LG (fms-related tyrosine kinase 3 (FLT3) ligand), and an antagonist of AHR (aryl hydrocarbon receptor); typically contains >10% of cells expressing CD34 *cell therapy product (hematopoietic stem cell transplantation)*

spanlécortemlocel

cellules souches hématopoïétiques humaines exprimant CD34+ isolées du sang de cordon ombilical et mises en culture *in vitro* en milieu enrichi en THPO (thrombopoïétine), KITLG (ligand de KIT, facteur de cellules souches, SCF), IL6 (interleukine 6), FLT3LG (ligand de tyrosine kinase 3 fms-like (FLT3)) et un antagoniste d'AHR (récepteur des hydrocarbures aromatiques); typiquement, contient >10% de cellules exprimant CD34.

produit de thérapie cellulaire (transplantation de cellules souches hématopoïétiques)

espanlecortemlocel

células madre hematopoyéticas humanas que expresan CD34+ aisladas de sangre de cordón umbilical y cultivadas in vitro en un medio enriquecido en THPO (trombopoyetina), KITLG (ligante de KIT, factor de células madre (SCF)), IL6 (interleukina 6), FLT3LG (ligando de tirosina kinasa 3 fms-like (FLT3)) y un antagonista de AHR (receptor de hidrocarburos arflicos); normalmente, contiene >10% de células que expresan CD34 producto de terapia celular (transplante de células madre hematopoyéticas)

2211447-77-1

Proposed INN: List 112

spebrutinibum

spebrutinib $N-[3-({5-fluoro-2-[4-(2-methoxyethoxy)anilino}]pyrimidin-$

4-yl}amino)phenyl]prop-2-enamide

tyrosine kinase inhibitor, antineoplastic

spébrutinib $N-[3-({5-fluoro-2-[4-(2-méthoxyéthoxy)anilino}]pyrimidin-$

4-yl}amino)phényl]prop-2-énamide

inhibiteur de la tyrosine kinase, antinéoplasique

espebrutinib $N-[3-({5-fluoro-2-[4-(2-metoxietoxi)anilino}]pirimidin-$

4-il}amino)fenil]prop-2-enamida

inhibidor de la tirosina kinasa, antineoplásico

 $C_{22}H_{22}FN_5O_3$ 1202757-89-8

susoctocogum alfa#

susoctocog alfa recombinant DNA derived B-domain deleted porcine bloodcoagulation factor VIII analogue, produced in BHK21 cells:

coagulation factor VIII analogue, produced in BHK21 cells: des-(753-1418)-blood-coagulation factor VIII (procoagulant

component) Sus scrofa, glycosylated

blood coagulation factor

susoctocog alfa analogue du facteur de coagulation VIII porcin dont le

domaine B a été supprimé, produit dans des cellules

BHK21, à partir d'ADN recombinant:

dès-(753-1418)-facteur VIII de coagulation (composant

procoagulant) de Sus scrofa (porc), glycosylé

facteur de coagulation sanguine

susoctocog alfa análogo del factor de coagulación VIII porcino del cual se

ha suprimido el dominio B, producido en células BHK21 a

partir de ADN recombinante:

des-(753-1418)-factor VIII de coagulación (componante procoagulante) de *Sus scrofa* (cerdo), glicosilado

factor de consulación consulación

factor de coagulación sanguínea

1339940-90-7

Sequence / Séquence / Secuencia ATRRYYLGAV ELSWDYRQSE LLRELHVDTR FPATAPGALP LGPSYLYKKT 50 VFVEFTDQLF SVARRPRPWM GLGPFIQAE VYDTVVVTK NMASHPVSLH 100 AGVSYSWAS EGAEYEDHTS QREKEDDKVL PGKSQTYVMQ VIKENGETAS 150 DPPCLTYSYL SHVDLVKDLN SGLIGALLVC REGSLTRERT ONTHEEVILE 200 AVFDEGKSWH SARNDSWTRA MDPAPARAQP AMHTVNGYVM KKSVYWHVIG MGTSPEVHSI FLEGHTFLVR HHROASLEIS RSLPGLIGCH PLTELTAOTE 300 LMDLGQFLLF CHISSHHGG MEAHVRVESC AEEPQLRRKA DEEEDYDDNL YDSDMDVVRL DGDDVSPFIO IRSVAKKHPK TWVHYISAEE EDWDYAPAVP 400 SPSDRSYKSL YLNSGPQRIG RKYKKARFVA YTDVTFKTRK AIPYESGILG 450 PLLYGEVGDT LLITEKNKAS RPYNTYPHGI TDVSALHPGR LLKGWKHLKD 500 MPILPGETFK YKWTVTVEDG PTKSDPRCLT RYYSSSINLE KDLASGLIGP LLICYKESVD QRGNQMMSDK RNVILFSVFD ENQSWYLAEN IQRFLPNPDG 600 LQPQDPEFQA SNIMHSINGY VFDSLQLSVC LHEVAYWYIL SVGAQTDFLS 650 VFFSGYTEKH KMVYEDTI.TI, FPFSGETVFM SMENPGI.WVI, GCHNSDI.RNR 700 VFTSGITRAN AWNIBILLI FFTSGIVEN SMEMFGLWU GENNSLUKUK 700 GMTALLKYVS CDRDIGGYYD NTYDIFGFL ISGKNVIEPR SFAQNSRPPS 750 ASAPKPPVLR RHQRDISLPT FQPEEDKMDY DDIFSTETKG EDFDIYGEDE 800 NQDPRSFQKR TRHYFIAAVE QLWDYGMSES PRALRNRAQN GEVPRFKKVV 850 FREFADGSFT OPSYRGELNK HLGLLGPYIR AEVEDNIMVT FKNOASRPYS 900 FYSSLISYPD DQEQGAEPRH NFVQPNETRT YFWKVQHHMA PTEDEFDCKA 950 WAYFSDVDLE KDVHSGLIGP LLICRANTLN AAHGRQVTVQ EFALFFTIFD 1000 ETKSWYFTEN VERNCRAPCH LQMEDPTLKE NYRFHAINGY VMDTLPGLVM 1050 VMDTLPGLVM AQNQRIRWYL LSMGSNENIH SIHFSGHVFS VRKKEEYKMA TVEMLPSKVG IWRIECLIGE HLQAGMSTTF LVYSKECQAP WYNT.VDCVFF LVYSKECQAP LGMASGRIRD FQITASGQYG QWAPKLARLH YSGSINAWST KDPHSWIKVD LLAPMIHGI MTQGARQKFS SLYISQFIIM YSLDGRNWQS YRGNSTGTLM VFFGNVDASG IKHNIFNPPI VARYIRLHPT HYSIRSTLRM ELMGCDLNSC SMPLGMONKA 1300 ISDSQITASS HLSNIFATWS PSQARLHLQG RTNAWRPRVS SAEEWLQVDL 1350 QKTVKVTGIT TQGVKSLLSS MYVKEFLVSS SQDGRRWTLF LQDGHTKVFQ GNQDSSTPVV NALDPPLFTR YLRIHPTSWA QHIALRLEVL GCEAQDLY

Disulfide bridges location / Positions des ponts disulfure / Posiciones de los puentes disulfuro 154-180 249-330 528-554 630-711 948-974 1015-1019 1137-1285 1290-1442

Modified residues / Résidus modifiés / Restos modificados

346-718-719-723-780-796 HO S O H NH₂ CO₂

Glycosylation sites (N.S.T.) / Sites de glycosylation (N.S.T.) / Posiciones de glicosilación (N.S.T.)

(N.S.T.)

Ser-44 Asn-214 Asn-240 Ser-353 Asn-582

Ser-44 Asn-214 Asn-240 Ser-353 Asn-582 Ser-741 Ser-752 Thr-770 Asn-926 Asn-1234

tazemetostatum

tazemetostat

N-[(4,6-dimethyl-2-oxo-1,2-dihydropyridin-3-yl)methyl]-5-[ethyl(oxan-4-yl)amino]-4-methyl-4'-[(morpholin-4-yl)methyl][1,1'-biphenyl]-3-carboxamide antineoplastic

tazémétostat

N-[(4,6-diméthyl-2-oxo-1,2-dihydropyridin-3-yl)méthyl]-5-[éthyl(oxan-4-yl)amino]-4-méthyl-4'-[(morpholin-4-yl)méthyl][1,1'-biphényl]-3-carboxamide antinéoplasique

tazemetostat

N-[(4,6-dimetil-2-oxo-1,2-dihidropiridin-3-il)metil]-5-[etil(oxan-4-il)amino]-4-metil-4'-[(morfolin-4-il)metil][1,1'-bifenil]-3-carboxamida antineoplásico

 $C_{34}H_{44}N_4O_4$

1403254-99-8

temsavirum

temsavir 1-(4-benzoylpiperazin-1-yl)-2-[4-methoxy-7-(3-methyl-

 $1\dot{H}$ -1,2,4-triazol-1-yl)-1H-pyrrolo[2,3-c]pyridin-3-yl]ethane-

1,2-dione antiviral

temsavir 1-(4-benzoylpipérazin-1-yl)-2-[4-méthoxy-7-(3-méthyl-

1H-1,2,4-triazol-1-yl)-1H-pyrrolo[2,3-c]pyridin-3-yl]éthane-

1,2-dione antiviral

temsavir 1-(4-benzoilpiperazin-1-il)-2-[4-metoxi-7-(3-metil-1*H*-1,2,4-triazol-1-il)-4-metoxi-1*H*-pirrolo[2,3-c]piridin-

3-il]etano-1,2-diona

antiviral

 $C_{24}H_{23}N_7O_4$ 701213-36-7

tesidolumabum

tesidolumab

immunoglobulin G1-lambda2, anti-[Homo sapiens C5 (complement C5)], Homo sapiens monoclonal antibody; gamma1 heavy chain (1-446) [Homo sapiens VH (IGHV1-69*01 (96.90%) -(IGHD)-IGHJ4*01) [8.8.9] (1-116) - IGHG1*03 (CH1 (117-214), hinge (215-229), CH2 (230-339) L1.3>A (233), L1.2>A (234), CH3 (340-444), CHS (445-446) (117-446)], (219-213')-disulfide with lambda2 light chain (1'-214') [Homo sapiens V-LAMBDA (IGLV3-9*01 (88.20%) -IGLJ2*01) [6.3.11] (1'-108') -IGLC2*01 (109'-214')]; dimer (225-225":228-228")-bisdisulfide immunomodulator

tésidolumab

immunoglobuline G1-lambda2, anti-[Homo sapiens C5 (complément C5)], Homo sapiens anticorps monoclonal; chaîne lourde gamma1 (1-446) [Homo sapiens VH (IGHV1-69*01 (96.90%) -(IGHD)-IGHJ4*01) [8.8.9] (1-116) -IGHG1*03 (CH1 (117-214), charnière (215-229), CH2 (230-339) L1.3>A (233), L1.2>A (234), CH3 (340-444), CHS (445-446) (117-446)], (219-213')-disulfure avec la chaîne légère lambda2 (1'-214') [Homo sapiens V-LAMBDA (IGLV3-9*01 (88.20%) -IGLJ2*01) [6.3.11] (1'-108') -IGLC2*01 (109'-214')]; dimère (225-225":228-228")-bisdisulfure

immunomodulateur

tesidolumab

inmunoglobulina G1-lambda2, anti-[C5 (complemento C5) de Homo sapiens], anticuerpo monoclonal de Homo sapiens:

cadena pesada gamma1 (1-446) [Homo sapiens VH (IGHV1-69*01 (96.90%) -(IGHD)-IGHJ4*01) [8.8.9] (1-116) -IGHG1*03 (CH1 (117-214), bisagra (215-229), CH2 (230-339) L1.3>A (233), L1.2>A (234), CH3 (340-444), CHS (445-446) (117-446)], (219-213')-disulfuro con la cadena ligera lambda2 (1'-214') [Homo sapiens V-LAMBDA (IGLV3-9*01 (88.20%) -IGLJ2*01) [6.3.11] (1'-108') -IGLC2*01 (109'-214')]; dímero (225-225":228-228")bisdisulfuro

inmunomodulador

1531594-08-7

Heavy chain / Chaîne lourde / Cadena pesada TEGYPUTUSMSG ALTSGYHTFP AVLOSSGLYS LSTVYTYPSS SLGTQTYICN 20 VNHKPSNTKV DKRVEPKSCD KTHTCPPCPA PEAAGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR 300 VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL 350 PPSREEMTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNGQPENNY KTTPPVLDSD 400 GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK 446 Light chain / Chaîne légère / Cadena ligera Light Chaint Chaint Regret/ Academ ingera
SYELTOPLEY SVALEGITARI TCSGOSIPNY YVYWYQQKPG QAPVLVIYDD 50
SNRPSGIPBR FSSNSGNTA TLTISRAQAG DEADYYCQSF DSSLNABVFG 100
GGTKLTVLQC PKAAPSVTLF PPSSEBLQAN KATLVCLISD FYPGAVTVAW 150
KADSSPVKAG VETTTPSKQS NNKYAASSYL SLTPEQWKSH RSYSCQVTHE 200

Disulfide bridges location / Position des ponts disulfure / Posiciones de los puentes disulfuro Intra-H (C23-C104) 22-96 143-199 260-320 366-424 22"-96" 143"-199" 260"-320" 366"-424" Intra-L (C23-C104) 22"-87" 136"-195" 22""-87" 136"-195"

Inter-H-L (h 5-CL 126) 219-213' 219"-213" Inter-H-H (h 11, h 14) 225-225" 228-228"

N-glycosylation sites / Sites de N-glycosylation / Posiciones de N-glicosilación H CH2 N84.4: 296, 296"

toreforantum

toreforant

toréforant

toreforant

5-(4,6-dimethyl-1H-benzimidazol-2-yl)-4-methyl-N-[3-(1-methylpiperidin-4-yl)propyl]pyrimidin-2-amine histamine H4 receptor antagonist

5-(4,6-diméthyl-1H-benzimidazol-2-yl)-4-méthyl-N-[3-(1-méthylpipéridin-4-yl)propyl]pyrimidin-2-amine antagoniste des récepteurs H₄ de l'histamine

5-(4,6-dimetil-1H-benzoimidazol-2-il)-4-metil-N-[3-(1-metilpiperidin-4-il)propil]pirimidin-2-amina antagonista del receptor H₄ de histamina

 $C_{23}H_{32}N_6$ 952494-46-1

$$H_3C$$
 CH_3
 CH_3
 CH_3

trofinetidum

trofinetide glycyl-2-methyl-L-prolyl-L-glutamic acid

neuroprotectant

trofinétide acide glycyl-2-méthyl-L-prolyl-L-glutamique

neuroprotecteur

trofinetida ácido glicil-2-metil-L-prolil-L-glutámico

neuroprotector

853400-76-7 C13H21N3O6

Proposed INN: List 112

$$\begin{array}{c|c} H_2N & O & H_2N \\ \hline & N & CO_2H \\ \hline & CO_2H \\ \end{array}$$

vandortuzumabum vedotinum

vandortuzumab vedotin

immunoglobulin G1-kappa, anti-[Homo sapiens STEAP1 (six-transmembrane epithelial antigen of the prostate 1, PRSS24, STEAP)], humanized monoclonal antibody; gamma1 heavy chain (1-454) [humanized VH (Homo sapiens IGHV3-48*03 (80.80%) -(IGHD)-IGHJ4*01) [9.7.17] (1-124) -Homo sapiens IGHG1*03 (CH1 R120>K (221) (125-222), hinge (223-237), CH2 (238-347), CH3 (348-452), CHS (453-454)) (125-454)], (227-220')-disulfide with kappa light chain (1'-220') [humanized V-KAPPA (Homo sapiens IGKV1-16*01 (81.20%) -IGKJ1*01) [12.3.9] (1'-113') -Homo sapiens IGKC*01 (114'-220')]; dimer (233-233":236-236")-bisdisulfide; conjugated, on an average of 3 to 4 cysteinyl, to monomethylauristatin E (MMAE), via a cleavable maleimidocaproyl-valyl-citrullinylp-aminobenzyloxycarbonyl (mc-val-cit-PABC) type linker For the vedotin part, please refer to the document "INN for pharmaceutical

substances: Names for radicals, groups and others"*.

immunomodulator, antineoplastic

vandortuzumah védotine

immunoglobuline G1-kappa, anti-[Homo sapiens STEAP1 (antigène épithélial 1 à six-transmembrane de la prostate, PRSS24, STEAP)], anticorps monoclonal humanisé; chaîne lourde gamma1 (1-454) [VH humanisé (Homo sapiens IGHV3-48*03 (80.80%) -(IGHD)-IGHJ4*01) [9.7.17] (1-124) -Homo sapiens IGHG1*03 (CH1 R120>K (221) (125-222), charnière (223-237), CH2 (238-347), CH3 (348-452), CHS (453-454)) (125-454)], (227-220')-disulfure avec la chaîne légère kappa (1'-220') [V-KAPPA humanisé (Homo sapiens IGKV1-16*01 (81.20%) -IGKJ1*01) [12.3.9] (1'-113') -Homo sapiens IGKC*01 (114'-220')]; dimère (233-233":236-236")-bisdisulfure: conjugué, sur 3 à 4 cystéinyl en moyenne, au monométhylauristatine E (MMAE), via un linker clivable de type maléimidocaproylvalyl-citrullinyl-p-aminobenzyloxycarbonyl (mc-val-cit-PABC)

Pour la partie védotine, veuillez-vous référer au document "INN for pharmaceutical substances: Names for radicals, groups and others"*. immunomodulateur, antinéoplasique

vandortuzumab vedotina

inmunoglobulina G1-kappa, anti-[STEAP1 de Homo sapiens (antígeno epitelial 1 seis-transmembrana de la próstata, PRSS24, STEAP)], anticuerpo monoclonal humanizado:

cadena pesada gamma1 (1-454) [VH humanizada (Homo sapiens IGHV3-48*03 (80.80%) -(IGHD)-IGHJ4*01) [9.7.17] (1-124) -Homo sapiens IGHG1*03 (CH1 R120>K (221) (125-222), bisagra (223-237),CH2 (238-347), CH3 (348-452), CHS (453-454)) (125-454)], (227-220')-disulfuro con la cadena ligera kappa (1'-220') [V-KAPPA humanizado (Homo sapiens IGKV1-16*01 (81.20%) -IGKJ1*01) [12.3.9] (1'-113') -Homo sapiens IGKC*01 (114'-220')]; dímero (233-233":236-236")-bisdisulfuro; conjugado, en 3 – 4 restos cisteinil por término medio, con monometilauristatina E (MMAE), mediante una secuencia de conexión escindible de tipo maleimidocaproil-valilcitrulinil-p-aminobenciloxicarbonil (mc-val-cit-PABC) La fracción vedotina pueden encontrarla en el documento "INN for pharmaceutical substances: Names for radicals, groups and others"*. inmunomodulador, antineoplásico

1471985-92-8

```
Heavy chain / Chaîne lourde / Cadena pesada
PROTY CHAIN / CHAIR FORCE CARD PASSAGE STATE STATE OF THE CHAIR FORCE CARD STATE OF THE CHAIR FO
 CLUKDYFPEP VTVSWNSGAL TSGVHTFPAV LOSSGLYSLS SVVTVPSSSL 200
   GTQTYICNVN HKPSNTKVDK KVEPKSCDKT HTCPPCPAPE LLGGPSVFLF
PPPRPRDTLMI SRTEPUTCVV VDVSHEDPEV KFNWYVDGVE VHNAKTKPRE 300
EQXNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKALPAPIE KTISKAKGOP 350
REPQVYTLPP SREEMTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT 400
TPPVLDSDGS FFLYSKLTVD KSRWQQGNVF SCSVMHEALH NHYTQKSLSL 450
Light chain / Chaîne légère / Cadena ligera
DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCKSSQSLL YRSNQKNYLA WYQQKPGKAP
DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCKSSQSLL YRSNQKNYLA WYQQKPGKAP
KLLIYWASTR ESGVPSRFSG SGSGTDFTLT ISSLQPEDFA TYYCQQYYNY 100
PRTFGGGTKV EIKRTVAAPS VFIFPFSDEQ LKSCTASVVC LLNNFYPREA 150
KVQWKVDNAL QSGNSQESVT EQDSKDSTYS LSSTLTLSKA DYEKHKVYAC 200
EVTHQGLSSP VTKSFNRGEC 220
```

Disulfide bridges location / Position des ponts disulfure / Posiciones de los puentes disulfuro Intra-H (C23-C104) 22-96 151-207 268-328 374-432 22"-96" 145"-207" 268"-328" 374"-432"

```
Intra-L (C23-C104) 23'-94' 140'-200' 23"'-94" 140"'-200"
Inter-H-L* (h 5-CL 126) 227-220" 227"-220" 
Inter-H-H* (h 11, h 14) 233-233" 236-236" 
*Two or three of the inter-chain disulfide bridges are not present, an average of 3 to 4
```

cysteinyl being conjugated each via a thioether bond to a drug linker.
*Deux ou trois des ponts disulfures inter-chaînes ne sont pas présents, 3 à 4 cystéinyl en moyenne étant chacun conjugué via une liaison thioéther à un linker-principe actif *Faltan dos o tres puentes disulfuro inter-catenarios, una media de 3 a 4 cisteinil está conjugada a conectores de principio activo.

N-glycosylation sites / Sites de N-glycosylation / Posiciones de N-glicosilación H CH2 N84.4: 304, 304'

verosudilum

verosudil

rac-(2R)-2-(dimethylamino)-N-(1-oxo-

1,2-dihydroisoquinolin-6-yl)-2-(thiophen-3-yl)acetamide

Rho-associated protein kinase inhibitor

vérosudil

rac-(2R)-2-(diméthylamino)-N-(1-oxo-1,2-dihydroisoquinoléin-6-yl)-2-(thiophén-3-yl)acétamide inhibiteur de la protéine kinase asociée à la protéine Rho

verosudil

rac-(2R)-2-(dimetilamino)-N-(1-oxo-1,2-dihidroisoguinolein-6-il)-2-(tiofen-3-il)acetamida

inhibidor de la proteína kinasa asociada al Rho

$$C_{17}H_{17}N_3O_2S$$

1414854-42-4

verubecestatum

verubecestat

N-{3-[(5R)-3-amino-2,5-dimethyl-1,1-dioxo-

1,2,5,6-tetrahydro-1λ⁶,2,4-thiadiazin-5-yl]-4-fluorophenyl}-

5-fluoropyridine-2-carboxamide

beta-secretase inhibitor

vérubécestat

N-{3-[(5R)-3-amino-2,5-diméthyl-1,1-dioxo-

1,2,5,6-tétrahydro-1λ6,2,4-thiadiazin-5-yl]-4-fluorophényl}-

5-fluoropyridine-2-carboxamide inhibiteur de la sécrétase bêta

verubecestat

N-{3-[(5R)-3-amino-2,5-dimetil-1,1-dioxo-1,2,5,6-tetrahidro-1 λ ⁶,2,4-tiadiazin-5-il]-4-fluorofenil}-5-fluoropiridina-

2-carboxamida

inhibidor de la secretasa beta

 $C_{17}H_{17}F_2N_5O_3S$

1286770-55-5

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

vosoritidum

vosoritide

a modified recombinant human C-type natriuretic peptide (CNP) consisting of 39 amino acids comprised of the 37 C-terminal amino acids of the human CNP sequence plus the addition of 2 amino acids (Pro-Gly) on the *N*-terminus, produced in *Escherichia coli*:

L-prolylglycyl-(human C-type natriuretic peptide-(17-53)-peptide (CNP-37)), cyclic-(23-39)-disulfide

natriuretic peptide

vosoritide

peptide natriurétique de type C humain modifié consistant en une séquence de 39 acides aminés comprenant les 37 acides aminés C-terminaux du peptide humain CNP plus deux acides aminés (Pro-Gly) *N*-terminaux, produit par

Escherichia coli:

L-prolylglycyl-(peptide natriurétique de type C humain-(17-53)-peptide (CNP-37)), (23-39)-disulfure cyclique

peptide natriurétique

vosoritida

péptido natriurético de tipo C humano modificado consistente en una secuencia de 39 aminoácidos que comprende los 37 aminoácidos C-terminales del péptido humano CNP más dos aminoácidos (Pro-Gly) N-terminales, producido por Escherichia coli: L-prolilglicil-(péptido natriurético de tipo C humano-(17-53)péptido (CNP-37)), (23-39)-disulfuro cíclico péptido natriurético

 $C_{176}H_{290}N_{56}O_{51}S_3$

1480724-61-5

Sequence / Séquence / Secuencia
PGQEHPNARK YKGANKKGLS KGCFGLKLDR IGSMSGLGC 39

Disulfide bridge location / Position du pont disulfure / Posición del puente disulfuro

zuretinoli acetas

zuretinol acetate (2E,4E,6Z,8E)-3,7-dimethyl-9-(2,6,6-trimethylcyclohex-

1-en-1-yl)nona-2,4,6,8-tetraen-1-yl acetate

11-cis-retinol replacement

acétate de zurétinol acétate de (2E,4E,6Z,8E)-3,7-diméthyl-9-(2,6,6-

triméthylcyclohex-1-én-1-yl)nona-2,4,6,8-tétraén-1-yle

remplacement du 11-cis-rétinol

acetato de zuretinol acetato de (2E,4E,6Z,8E)-3,7-dimetil-9-(2,6,6trimetilciclohex-1-en-1-il)nona-2,4,6,8-tetraen-1-ilo

tratamiento de sustitución de 11-cis retinol

C22H32O2 29584-22-3

$$H_3C$$
 CH_3 CH_3

Electronic structure available on Mednet: http://mednet.who.int/

Structure électronique disponible sur Mednet: http://mednet.who.int/

Estructura electrónica disponible en Mednet: http://mednet.who.int/

* http://www.who.int/medicines/services/inn/publication/en/

Names for Radicals and Groups

Some substances for which a proposed international nonproprietary name has been established may be used in the form of salts or esters. The radicals or groups involved may be of complex composition and it is then inconvenient to refer to them in a systematic chemical nomenclature. Consequently, shorter nonproprietary names for some radicals and groups have been devised or selected, and they are suggested for use with the proposed international nonproprietary names.

Proposed INN: List 112

Dénominations applicables aux radicaux et groupes

Certaines substances pour lesquelles une dénomination commune internationale proposée a été établie sont parfois utilisées sous forme de sels ou d'esters. Les radicaux ou groupes correspondants sont alors quelques fois si complexes qu'il est malcommode de les désigner conformément à la nomenclature chimique systématique. Des denominations communes abrégées ont donc été formées ou choisies pour certains d'entre eux et il est suggéré de les employer avec les dénominations communes internationales proposées.

Denominaciones para Radicales y Grupos

Ciertas sustancias para las cuales hay establecidas una denominación común internacional pueden usarse en forma de sales o de ésteres. Los radicales o grupos correspondientes pueden llegar a tener una composición tan compleja que resulte incómodo referirse a ellos mediante la nomenclatura química sistemática. Las siguientes denominaciones comunes abreviadas han sido ideadas o elegidas para algunos de estos radicales y grupos y se sugiere que se empleen con las denominaciones comunes internacionales propuestas.

dalanas

dalanate L-alanyl-L-alaninate (ester)
dalanate L-alanyl-L-alaninate (ester)
dalanato L-alanil-L-alaninato (ester)

 $C_6H_{11}N_2O_3$

satetraxetanum

satetraxetan rac-(4-{[(2R)-1,4,7,10-tetrakis(carboxymethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-

2-yl]methyl}phenyl)carbamothioyl

satétraxétan rac-(4-{(2R)-1,4,7,10-tétrakis(carboxyméthyl)-1,4,7,10-tétraazacyclododécan-

2-yl]méthyl}phényl)carbamothioyle

satetraxetán rac-(4-{[(2R)-1,4,7,10-tetrakis(carboximetil)-1,4,7,10-tetraazaciclododecan-

2-il]metil}fenil)carbamotioilo

 $C_{24}H_{34}N_5O_8S\\$

AMENDMENTS TO PREVIOUS LISTS MODIFICATIONS APPORTÉES AUX LISTES ANTÉRIEURES MODIFICACIONES A LAS LISTAS ANTERIORES

Proposed International Nonproprietary Names (Prop. INN): List 60 Dénominations communes internationales proposées (DCI Prop.): Liste 60 Denominaciones Comunes Internacionales Propuestas (DCI Prop.): Lista 60 (WHO Drug Information, Vol. 2, No. 4, 1988)

p. 13 natrii pentosani polysulfas

pentosan polysulfate sodium

pentosane polysulfate sodique

pentosano polisulfato de sodio

replace the chemical name, the molecular formula and the structure by the following ones

remplacer le nom chimique, la formule moléculaire et la structure par les suivants

sustitúyase el nombre químico, la fórmula molecular y la estructura por los siguientes

a mixture of the sodium salts of linear polymers of $(1\rightarrow 4)$ - β -D-xylopyranan usually sulfated at the 2-and 3-positions and occasionally (approximately 1 in every 10 residues) substituted at the 2-position with a (4-O-methyl-

 $2,\!3\text{-di-}O\text{-sulfo-}\alpha\text{-D-glucopyranosyluronic}$ acid) group; the average molecular weight lies between 4000 and 6000 with a total molecular weight range of 1000 to 40000

un mélange de sels de sodium de polymères linéaires de $(1\rightarrow 4)$ - β -D-xylopyranane habituellement sulfatés en positions 2 et 3 et parfois (approximativement 1 résidu sur 10) substitué en position 2 avec un groupe acide 4-O-méthyl-2,3-di-O-sulfo- α -D-glucopyranosyluronique; le poids moléculaire moyen est compris entre 4000 et 6000 avec un poids moléculaire total compris entre 1000 et 40000

una mezcla de sales sódicas de polímeros lineales de $(1\rightarrow 4)$ - β -D-xilopiranano generalmente sulfatados en posiciones 2 y 3 y ocasionalmente (aproximadamente 1 resto cada 10) sustituido en posición 2 por un grupo ácido 4-O-metil-2,3-di-O-sulfo- α -D-glucopiranosilurónico; el peso molecular medio está comprendido entre 4000 y 6000 con un peso molecular total comprendido entre 1000 y 40000

 $(C_5H_6Na_2O_{10}S_2)_n(C_7H_8Na_2O_9S)_{0.1n}(Na_2O_7S_2)$, average n = ca 11 to 16

$$Na^{+-}O$$
 $Na^{+-}O$
 $OSO_3^-Na^+$
 $OSO_3^-Na^+$
 OCH_3
 O

Proposed International Nonproprietary Names (Prop. INN): List 95 Dénominations communes internationales proposées (DCI Prop.): Liste 95 Denominaciones Comunes Internacionales Propuestas (DCI Prop.): Lista 95 (WHO Drug Information, Vol. 20, No. 2, 2006)

p. 123 beroctocogum alfa

& 124 beroctocog alfa replace the description by the following one

béroctocog alfa remplacer la description par la suivante beroctocog alfa sustitúyase la descripción por la siguiente

human blood-coagulation factor VIII-(1-741)-peptide complex with human blood-coagulation factor VIII-(1649-2332)-peptide

combinaison du facteur VIII de coagulation humain-(1-741)-peptide avec le facteur VIII de coagulation humain-(1649-2332)-peptide

combinación del factor VIII de coagulación humano-(1-741)-péptido con el factor VIII de coagulación humano-(1649-2332)-péptido

Proposed International Nonproprietary Names (Prop. INN): List 98 Dénominations communes internationales proposées (DCI Prop.): Liste 98 Denominaciones Comunes Internacionales Propuestas (DCI Prop.): Lista 98 (WHO Drug Information, Vol. 21, No. 4, 2007)

p. 353 & beroctocogum alfa

354 beroctocog alfa

béroctocog alfa beroctocog alfa replace the structure by the following one remplacer la structure par la suivante sustitúyase la estructura por la siguiente

Heavy chain / Chaîne lourde / Cadena pesada							
ATRRYYLGAV	ELSWDYMQSD	LGELPVDARF	PPRVPKSFPF	$\underline{\mathtt{N}}\mathtt{TSVVYKKTL}$	50		
FVEFTDHLFN	IAKPRPPWMG	LLGPTIQAEV	YDTVVITLKN	MASHPVSLHA	100		
VGVSYWKASE	GAEYDDQTSQ	REKEDDKVFP	GGSHTYVWQV	LKENGPMASD	150		
PLCLTYSYLS	HVDLVKDLNS	GLIGALLVCR	EGSLAKEKTQ	TLHKFILLFA	200		
VFDEGKSWHS	ETKNSLMQDR	DAASARAWPK	MHTVNGYVNR	SLPGLIGCHR	250		
KSVYWHVIGM	GTTPEVHSIF	LEGHTFLVRN	HRQASLEISP	ITFLTAQTLL	300		
MDLGQFLLFC	HISSHQHDGM	EAYVKVDSCP	EEPQLRMKNN	$\mathtt{EEAED} \mathbf{Y} \mathtt{DDDL}$	350		
TDSEMDVVRF	DDDNSPSFIQ	IRSVAKKHPK	TWVHYIAAEE	EDWDYAPLVL	400		
APDDRSYKSQ	YLNNGPQRIG	RKYKKVRFMA	YTDETFKTRE	AIQHESGILG	450		
PLLYGEVGDT	LLIIFKNQAS	RPYNIYPHGI	TDVRPLYSRR	LPKGVKHLKD	500		
FPILPGEIFK	YKWTVTVEDG	PTKSDPRCLT	RYYSSFVNME	RDLASGLIGP	550		
LLICYKESVD	QRGNQIMSDK	RNVILFSVFD	ENRSWYLTEN	IQRFLPNPAG	600		
VQLEDPEFQA	SNIMHSINGY	VFDSLQLSVC	LHEVAYWYIL	SIGAQTDFLS	650		
VFFSGYTFKH	KMVYEDTLTL	FPFSGETVFM	SMENPGLWIL	GCHNSDFRNR	700		
GMTALLKVSS	$\mathtt{CDKNTGD} \boldsymbol{YY} \mathtt{E}$	DS Y EDISAYL	LSKNNAIEPR	S	741		

Light chain / Chaîne légère / Cadena ligera

				EI	1650
TRTTLQSDQE	$\mathtt{EID}\mathbf{Y}\mathtt{DDTISV}$	EMKKEDFDI Y	DEDENQSPRS	FQKKTRHYFI	1700
AAVERLWDYG	MSSSPHVLRN	RAQSGSVPQF	KKVVFQEFTD	GSFTQPLYRG	1750
ELNEHLGLLG	PYIRAEVEDN	IMVTFRNQAS	RPYSFYSSLI	SYEEDQRQGA	1800
EPRKNFVKPN	ETKTYFWKVQ	HHMAPTKDEF	DCKAWAYFSD	VDLEKDVHSG	1850
LIGPLLVCHT	NTLNPAHGRQ	VTVQEFALFF	TIFDETKSWY	FTENMERNCR	1900
APCNIQMEDP	TFKENYRFHA	INGYIMDTLP	GLVMAQDQRI	RWYLLSMGSN	1950
ENIHSIHFSG	HVFTVRKKEE	YKMALYNLYP	GVFETVEMLP	SKAGIWRVEC	2000
LIGEHLHAGM	STLFLVYSNK	CQTPLGMASG	HIRDFQITAS	GQYGQWAPKL	2050
ARLHYSGSIN	AWSTKEPFSW	IKVDLLAPMI	IHGIKTQGAR	QKFSSLYISQ	2100
	KWQTYRGNST				2150
LHPTHYSIRS	TLRMELMGCD	LNSCSMPLGM	ESKAISDAQI	TASSYFTNMF	2200
ATWSPSKARL	HLQGRSNAWR	PQVNNPKEWL	QVDFQKTMKV	TGVTTQGVKS	2250
LLTSMYVKEF	LISSSQDGHQ	WTLFFQNGKV	KVFQGNQDSF	TPVVNSLDPP	2300
LLTRYLRIHP	QSWVHQIALR	MEVLGCEAQD	LY		2332

Disulfide bridges location / Position des ponts disulfure / Posiciones de los puentes disulfuro 153-179 248-329 528-554 630-711 1832-1858 1899-1903 2021-2169 2174-2326

Modified residues / Résidus modifiés / Restos modificados

Glycosylation sites (\underline{N}) / Sites de glycosylation (\underline{N}) / Posiciones de glicosilación (\underline{N}) Asn-41 Asn-239 Asn-1810 Asn-2118

delete/supprimer/suprimáse

 $C_{3821}H_{5813}N_{1003}O_{1139}S_{35} + C_{3547}H_{5400}N_{956}O_{1033}S_{35}$

Proposed International Nonproprietary Names (Prop. INN): List 109 Dénominations communes internationales proposées (DCI Prop.): Liste 109 Denominaciones Comunes Internacionales Propuestas (DCI Prop.): Lista 109 (WHO Drug Information, Vol. 27, No. 2, 2013)

p. 169 ombitasvirum

ombitasvir ombitasvir ombitasvir replace the chemical name by the following one remplacer le nom chimique par le suivant sustitúyase el nombre químico por el siguiente

dimethyl $N,N'-([(2S,5S)-1-(4-tert-butylphenyl)pyrrolidine-2,5-diyl]bis{4,1-phenyleneazanediylcarbonyl[(2S)-pyrrolidine-2,1-diyl]]((2S)-3-methyl-1-oxobutane-1,2-diyl]})biscarbamate$

 $N,N^{\prime}-([(2S,5S)-1-(4-tert\text{-butylphényl})\text{pyrrolidine-2,5-diyl}]\text{bis}\{4,1-\text{phénylèneazanediylcarbonyl}[(2S)-pyrrolidine-2,1-diyl]](2S)-3-méthyl-1-oxobutane-1,2-diyl]})\text{biscarbamate de diméthyle}$

 $N,N-([(2S,5S)-1-(4-terc-butilfenil)pirrolidina-2,5-diil]bis{4,1-fenilenoazanodiilcarbonil[(2S)-pirrolidina-2,1-diil][(2S)-3-metil-1-oxobutano-1,2-diil]})biscarbamato de dimetilo$

p. 171 & paclitaxelum trevatidum

172 paclitaxel trevatide paclitaxel trévatide paclitaxel trevatida

replace the chemical name by the following one remplacer le nom chimique par le suivant sustitúyase el nombre químico por el siguiente

short modified fragment of human amyloid beta A4 protein covalently linked to three molecules of paclitaxel through succinyl linkers:

 $N^{2.1}$, $N^{6.10}$, $N^{6.15}$ -tris(4-{[(1S,2R)-1-benzamido-3-{[4,10β-bis(acetyloxy)-2α-(benzoyloxy)-5β,20-epoxy-1,7β-dihydroxy-9-oxotax-11-en-13α-yl]oxy}-3-oxo-1-phenylpropan-2-yl]oxy}-4-oxobutanoyl) ([318-L-threonine(P>T1),324-L-serine(C>S7), 325-L-arginine(G>R8),327-L-lysine(N>K10),332-L-lysine(D>K15)] human amyloid beta A4 protein precursor-(318-336)-peptide)

fragment court et modifié de la protéine bêta A4 amyloïde humaine lié de façon covalente à trois molécules de paclitaxel par autant de succinyles :

 $N^{2.1}$, $N^{6.15}$ -tris(4-{[(1S,2R)-1-benzamido-3-{[4,10β-bis(acétyloxy)-2α-(benzoyloxy)-5β,20-époxy-1,7β-dihydroxy-9-oxotax-11-en-13α-yl]oxy}-3-oxo-1-phénylpropan-2-yl]oxy}-4-oxobutanoyl) ([318-L-thréonine(P>T1),324-L-sérine(C>S7), 325-L-arginine(G>R8),327-L-lysine(N>K10),332-L-lysine(D>K15)] précurseur de la protéine amyloïde bêta A4 humaine-(318-336)-peptide)

fragmento corto y modificado de la proteína beta A4 amiloide humana unido covalentemente a tres moléculas de paclitaxel mediante succinilos :

 $N^{2.1}$, $N^{6.10}$, $N^{6.15}$ -tris(4-{[(1S,2R)-1-benzamido-3-{[4,10\$\beta-bis(acetiloxi)-2\$\alpha-(benzoiloxi)-5\$\beta,20-epoxi-1,7\$\beta-dihidroxi-9-oxotax-11-en-13\$\alpha-il]oxi}-3-oxo-1-fenilpropan-2-il]oxi}-4-oxobutanoil) ([318-L-treonina(P>T1),324-L-serina(C>S7),325-L-arginina(G>R8),327-L-lisina(N>K10),332-L-lisina(D>K15)] precursor de la proteína amiloide beta A4 humana-(318-336)-péptido

p. 191 vedroprevirum

vedroprevir védroprévir vedroprevir replace the chemical name by the following one remplacer le nom chimique par le suivant sustitúyase el nombre químico por el siguiente

(1R,2R)-1-{(2S,4R)-1-{(2S)-2-[({[(1R,3r,5S)-bicyclo[3.1.0]hexan-3-yl]oxy}carbonyl)amino]-3,3-dimethylbutanoyl}-4-[(8-chloro-7-[2-(morpholin-4-yl)ethoxy]-2-{2-[(propan-2-yl)amino]-1,3-thiazol-4-yl}quinolin-4-yl)oxy]pyrrolidine-2-carboxamido}-2-ethylcyclopropane-1-carboxylic acid

Proposed INN: List 112

acide (1R,2R)-1- $\{(2S,4R)$ -1- $\{(2S)$ -2- $\{(\{[(1R,3r,5S)$ -bicyclo[3.1.0]hexan-3-yl]oxy}-carbonyl)amino]-3,3-diméthylbutanoyl}-4- $\{(8$ -chloro-7- $\{(2$ -(morpholin-4-yl)éthoxy]-2- $\{(2$ - $\{(propan-2-yl)amino]$ -1,3-thiazol-4-yl}quinoléin-4-yl)oxy]pyrrolidine-2-carboxamido}-2-éthylcyclopropane-1-carboxylique

ácido (1*R*,2*R*)-1-{(2*S*,4*R*)-1-{(2*S*)-2-[({[(1*R*,3*r*,5*S*)-biciclo[3.1.0]hexan-3-il]oxi}carbonil)amino]-3,3-dimetilbutanoil}-4-[(8-cloro-7-[2-(morfolin-4-il)etoxi]-2-{2-[(propan-2-il)amino]-1,3-tiazol-4-il}quinolin-4-il)oxi]pirrolidina-2-carboxamido}-2-etilciclopropano-1-carboxílico

insert/insérer/insertese

p. 201 delete/supprimer/suprimáse

velcalcetidumetelcalcetidumvelcalcetideetelcalcetidevelcalcétideételcalcétidevelcalcetidaetelcalcetida

Proposed International Nonproprietary Names (Prop. INN): List 110 Dénominations communes internationales proposées (DCI Prop.): Liste 110 Denominaciones Comunes Internacionales Propuestas (DCI Prop.): Lista 110 (WHO Drug Information, Vol. 27, No. 4, 2013)

p. 422 **lotilanerum**

lotilaner remplacer le mécanisme d'action par le suivant lotilaner sustitúyase el mecanismo de acción por el siguiente

insecticide (usage vétérinaire) insecticida (uso veterinario)

Proposed International Nonproprietary Names (Prop. INN): List 111 Dénominations communes internationales proposées (DCI Prop.): Liste 111 Denominaciones Comunes Internacionales Propuestas (DCI Prop.): Lista 111 (WHO Drug Information, Vol. 28, No. 2, 2014)

p. 214 suprimáse insertese albenatide albenatida

p. 229 eflapegrastimum # & 230 eflapegrastim éflapégrastim eflapegrastim

replace the description and the structure by the following ones remplacer la description et la structure par les suivantes sustitúyase la descripción y la estructura por las siguientes

human granulocyte colony-stimulating factor and human IgG4 Fc dimer linked together with polyethylene glycol derivative, produced in Escherichia coli:

 $N^{\alpha.1}$, $N^{1.9'}$ -[ω -(oxypropane-1,3-diyl)- α -(propane-1,3-diyl)poly(oxyethylene)] des-(1-L-alanine,37-39)-[18-L-serine(C>S),69-L-serine(P>S)]human granulocyte colonystimulating factor (G-CSF, pluripoietin) (1-174)-peptide and des-(1-8)-human immunoglobulin G4 Fc fragment (IGHG4*01 H-CH2-CH3) (9'-229')-peptide dimer (11'-11")-disulfide

le facteur de stimulation de colonies de granulocytes humain et le dimère du fragment Fc de l'IgG4 humaine, produits par Escherichia coli, reliés par un radical substituant dérivé du polyéthylèneglycol: $N^{\alpha,1}, N^{1.9}$ -[\omega-(oxypropane-1,3-diyl)-\alpha-(propane-1,3-diyl)poly(oxyethylene)] dès-(1-L-alanine,37-39)-[18-L-sérine(C>S), 69-L-sérine(P>S)]facteur de stimulation de colonies de granulocytes humain (G-CSF, pluripoiétine) (1-174)peptide et (11'-11")-disulfure du dimère de dès-(1-8)-fragment Fc de l'immunoglobuline G4 humaine (IGHG4*01 H-CH2-CH3) (9'-229')-peptide

producto de la unión, mediante un radical derivado del polietilenglicol, del factor estimulante de colonias de granulocitos humano y el dímero del fragmento Fc de la IgG4 humana, producidos por Escherichia coli.

 $N^{\alpha.1}, N^{1.9}$ -[ω -(oxipropano-1,3-diil)- α -(propano-1,3-diil)poli(oxietileno)] des-(1-L-alanina,37-39)-[18-L-serina(C>S),69-L-serina(P>S)]]factor estimulante de colonias de granulocitos humano (G-CSF, pluripoyetina (1-174)-péptido y (11'-11")-disulfuro del dímero de des-(1-8)-fragmento Fc de la inmunoglobulina G4 humana (IGHG4*01 H-CH2-CH3) (9'-229')-péptido

Human G-CSF derivative sequence / Séquence dérivée du G-CSF humain / Secuencia derivada de G-CSF humano

TPLGPASSLP QSFLLKSLEQ VRKIQGDGAA LQEKLCATYK LCHPEELVLL 50 GHSLGIPWAP LSSCSSOALO LAGCLSOLHS GLFLYOGLLO ALEGISPELG 100 PTLDTLQLDV ADFATTIWQQ MEELGMAPAL QPTQGAMPAF ASAFQRRAGG 150 VLVASHLQSF LEVSYRVLRH LAQP

hIGHG4 Fc monomer / Monomère du Fc de hIGHG4 / Monómero de Fc de hIGHG4

PS CPAPEFLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVVDVSQ 50' EDPEVQFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQFNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE 100' YKCKVSNKGL PSSIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSQEEM TKNQVSLTCL 150' VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTPPVL DSDGSFFLYS RLTVDKSRWQ 200' EGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSLGK

hIGHG4 Fc monomer / Monomère du Fc de hIGHG4 / Monómero de Fc de hIGHG4 PS CPAPEFLGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVVDVSQ 50'' EDPEVQFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQFNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE 100''

YKCKVSNKGL PSSIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSQEEM TKNQVSLTCL 150'' VKGFYPSDIA VEWESNGOPE NNYKTTPPVL DSDGSFFLYS RLTVDKSRWO 200'' EGNVFSCSVM HEALHNHYTO KSLSLSLGK

Disulfide bridges location / Position des ponts disulfure / Posiciones de los puentes disulfuro 11'-11" 36-42 43'-103' 43"-103" 64-74 149'-207' 149"-207"

Modified residues / Résidus modifiés / Restos modificados HO

esidues / Résidus modifiés / Restos modificados
$$H = GH_3$$

$$GH_3$$

$$GH_3$$

$$GH_4$$

$$GH_3$$

$$GH_4$$

$$GH_3$$

$$GH_4$$

p. 238	suprimáse funapide	insertese funapida
p. 250	suprimáse olipudase alfa	insertese olipudasa alfa
p. 252	peficitinibum peficitinib péficitinib peficitinib	replace the chemical name by the following one remplacer le nom chimique par le suivant sustitúyase el nombre químico por el siguiente
		4-{[(1 R ,2 s ,3 s ,5 s ,7 s)-5-hydroxyadamantan-2-yl]amino}-1 H -pyrrolo[2,3- b]pyridine-5-carboxamide
		4-{[(1 <i>R</i> ,2 <i>s</i> ,3 <i>S</i> ,5 <i>s</i> ,7 <i>s</i>)-5-hydroxyadamantan-2-yl]amino}-1 <i>H</i> -pyrrolo[2,3- <i>b</i>]pyridine-5-carboxamide
		4-{[(1 <i>R</i> ,2 <i>s</i> ,3 <i>S</i> ,5 <i>s</i> ,7 <i>s</i>)-5-hidroxiadamantan-2-il]amino}- 1 <i>H</i> -pirrolo[2,3- <i>b</i>]piridina-5-carboxamida
p. 270	velpatasvirum velpatasvir velpatasvir velpatasvir	replace the chemical name by the following one remplacer le nom chimique par le suivant sustitúyase el nombre químico por el siguiente
		$\label{eq:continuous} \begin{tabular}{ll} methyl & \{(2S)-1-[(2S,5S)-2-(9-\{2-[(2S,4S)-1-\{(2R)-2-[(methoxycarbonyl)amino]-2-phenylacetyl\}-4-(methoxymethyl)pyrrolidin-2-yl]-1$. $1-dihydro[2]benzopyrano[4',3':6,7]naphtho[1,2-d]imidazol-2-yl)-5-methylpyrrolidin-1-yl]-3-methyl-1-oxobutan-2-yl\}carbamate \end{tabular}$
		$ \{(2S)-1-[(2S,5S)-2-(9-\{2-[(2S,4S)-1-\{(2R)-2-[(méthoxycarbonyl)amino]-2-phénylacétyl\}-4-(méthoxyméthyl)pyrrolidin-2-yl]-1H-imidazol-4-yl}-1,11-dihydro[2]benzopyrano[4',3':6,7]naphtho[1,2-\sigma0]imidazol-2-yl)-5-méthylpyrrolidin-1-yl]-3-méthyl-1-oxobutan-2-yl}carbamate de méthyle$
		$\label{eq:continuous} $$ \{(2S)-1-[(2S,5S)-2-(9-\{2-[(2S,4S)-1-\{(2R)-2-[(metoxicarbonil)amino]-2-fenilacetil\}-4-(metoximetil)pirrolidin-2-il]-1$ $$ 1.11-dihidro[2]benzopirano[4',3':6,7]nafto[1,2-d]imidazol-2-il)-5-metilpirrolidin-1-il]-3-metil-1-oxobutan-2-il\} carbamato de metilo$

Proposed INN: List 112

ANNEX 1

PROCEDURE FOR THE SELECTION OF RECOMMENDED INTERNATIONAL NONPROPRIETARY NAMES FOR PHARMACEUTICAL SUBSTANCES¹

The following procedure shall be followed by the World Health Organization (hereinafter also referred to as "WHO") in the selection of recommended international nonproprietary names for pharmaceutical substances, in accordance with resolution WHA3.11 of the World Health Assembly, and in the substitution of such names.

Article 1 - Proposals for recommended international nonproprietary names and proposals for substitution of such names shall be submitted to WHO on the form provided therefore. The consideration of such proposals shall be subject to the payment of an administrative fee designed only to cover the corresponding costs of the Secretariat of WHO ("the Secretariat"). The amount of this fee shall be determined by the Secretariat and may, from time to time, be adjusted.

Article 2 - Such proposals shall be submitted by the Secretariat to the members of the Expert Advisory Panel on the International Pharmacopoeia and Pharmaceutical Preparations designated for this purpose, such designated members hereinafter referred to as "the INN Expert Group", for consideration in accordance with the "General principles for guidance in devising International Nonproprietary Names for Pharmaceutical Substances", annexed to this procedure². The name used by the person discovering or first developing and marketing a pharmaceutical substance shall be accepted, unless there are compelling reasons to the contrary.

Article 3 - Subsequent to the examination provided for in article 2, the Secretariat shall give notice that a proposed international nonproprietary name is being considered.

- a) Such notice shall be given by publication in *WHO Drug Information*³ and by letter to Member States and to national and regional pharmacopoeia commissions or other bodies designated by Member States.
 - i) Notice shall also be sent to the person who submitted the proposal ("the original applicant") and other persons known to be concerned with a name under consideration.
- b) Such notice shall:
 - i) set forth the name under consideration;
 - ii) identify the person who submitted the proposal for naming the substance, if so requested by such person;
 - iii) identify the substance for which a name is being considered;
 - iv) set forth the time within which comments and objections will be received and the person and place to whom they should be directed;
 - v) state the authority under which WHO is acting and refer to these rules of procedure.

¹ See Annex 1 in WHO Technical Report Series, No. 581, 1975. The original text was adopted by the Executive Board in resolution EB15.R7 and amended in resolutions EB43.R9 and EB115.R4.

² See Annex 2.

³ Before 1987, lists of international nonproprietary names were published in the Chronicle of the World Health Organization.

c) In forwarding the notice, the Secretariat shall request that Member States take such steps as are necessary to prevent the acquisition of proprietary rights in the proposed name during the period it is under consideration by WHO.

Article 4 - Comments on the proposed name may be forwarded by any person to WHO within four months of the date of publication, under article 3, of the name in WHO Drug Information.

Proposed INN: List 112

Article 5 - A formal objection to a proposed name may be filed by any interested person within four months of the date of publication, under article 3, of the name in WHO Drug Information.

Such objection shall:

- i) identify the person objecting;
- ii) state his or her interest in the name;
- iii) set forth the reasons for his or her objection to the name proposed.

Article 6 - Where there is a formal objection under article 5, WHO may either reconsider the proposed name or use its good offices to attempt to obtain withdrawal of the objection. Without prejudice to the consideration by WHO of a substitute name or names, a name shall not be selected by WHO as a recommended international nonproprietary name while there exists a formal objection thereto filed under article 5 which has not been withdrawn.

Article 7 - Where no objection has been filed under article 5, or all objections previously filed have been withdrawn, the Secretariat shall give notice in accordance with subsection (a) of article 3 that the name has been selected by WHO as a recommended international nonproprietary name.

Article 8 - In forwarding a recommended international nonproprietary name to Member States under article 7, the Secretariat shall:

- a) request that it be recognized as the nonproprietary name for the substance; and
- b) request that Member States take such steps as are necessary to prevent the acquisition of proprietary rights in the name and to prohibit registration of the name as a trademark or trade name.

Article 9

a) In the extraordinary circumstance that a previously recommended international nonproprietary name gives rise to errors in medication, prescription or distribution, or a demonstrable risk thereof, because of similarity with another name in pharmaceutical and/or prescription practices, and it appears that such errors or potential errors cannot readily be resolved through other interventions than a possible substitution of a previously recommended international nonproprietary name, or in the event that a previously recommended international nonproprietary name differs substantially from the nonproprietary name approved in a significant number of Member States, or in other such extraordinary circumstances that justify a substitution of a recommended international nonproprietary name, proposals to that effect may be filed by any interested person. Such proposals shall be submitted on the form provided therefore and shall:

- i) identify the person making the proposal;
- ii) state his or her interest in the proposed substitution; and
- iii) set forth the reasons for the proposal; and
- iv) describe, and provide documentary evidence regarding the other interventions undertaken in an effort to resolve the situation, and the reasons why these other interventions were inadequate.

Such proposals may include a proposal for a new substitute international nonproprietary name, devised in accordance with the General principles, which takes into account the pharmaceutical substance for which the new substitute international nonproprietary name is being proposed.

The Secretariat shall forward a copy of the proposal, for consideration in accordance with the procedure described in subsection (b) below, to the INN Expert Group and the original applicant or its successor (if different from the person bringing the proposal for substitution and provided that the original applicant or its successor is known or can be found through diligent effort, including contacts with industry associations).

In addition, the Secretariat shall request comments on the proposal from:

- i) Member States and national and regional pharmacopoeia commissions or other bodies designated by Member States (by including a notice to that effect in the letter referred to in article 3(a), and
- ii) any other persons known to be concerned by the proposed substitution.

The request for comments shall:

- i) state the recommended international nonproprietary name that is being proposed for substitution (and the proposed substitute name, if provided);
- ii) identify the person who submitted the proposal for substitution (if so requested by such person);
- iii) identify the substance to which the proposed substitution relates and reasons put forward for substitution;
- iv) set forth the time within which comments will be received and the person and place to whom they should be directed; and
- v) state the authority under which WHO is acting and refer to these rules of procedure.

Comments on the proposed substitution may be forwarded by any person to WHO within four months of the date of the request for comments.

b) After the time period for comments referred to above has elapsed, the Secretariat shall forward any comments received to the INN Expert Group, the original applicant or its successor and the person bringing the proposal for substitution. If, after consideration of the proposal for substitution and the comments received, the INN Expert Group, the person bringing the proposal for substitution and the original applicant or its successor all agree that there is a need to substitute the previously recommended international nonproprietary name, the Secretariat shall submit the proposal for substitution to the INN Expert Group for further processing.

Notwithstanding the foregoing, the original applicant or its successor shall not be entitled to withhold agreement to a proposal for substitution in the event the original applicant or its successor has no demonstrable continuing interest in the recommended international nonproprietary name proposed for substitution.

In the event that a proposal for substitution shall be submitted to the INN Expert Group for further processing, the INN Expert Group will select a new international nonproprietary name in accordance with the General principles referred to in article 2 and the procedure set forth in articles 3 to 8 inclusive. The notices to be given by the Secretariat under article 3 and article 7, respectively, including to the original applicant or its successor (if not the same as the person proposing the substitution, and provided that the original applicant or its successor is known or can be found through diligent effort, including contacts with industry associations), shall in such event indicate that the new name is a substitute for a previously recommended international nonproprietary name and that Member States may wish to make transitional arrangements in order to accommodate existing products that use the previously recommended international nonproprietary name on their label in accordance with national legislation.

If, after consideration of the proposal for substitution and the comments received in accordance with the procedure described above, the INN Expert Group, the original applicant or its successor and the person bringing the proposal for substitution do not agree that there are compelling reasons for substitution of a previously recommended international nonproprietary name, this name shall be retained (provided always that the original applicant or its successor shall not be entitled to withhold agreement to a proposal for substitution in the event that the original applicant or its successor has no demonstrable continuing interest in the recommended international nonproprietary name proposed to be substituted). In such an event, the Secretariat shall advise the person having proposed the substitution, as well as the original applicant or its successor (if not the same as the person proposing the substitution, and provided that the original applicant or its successor is known or can be found through diligent effort, including contacts with industry associations), Member States, national and regional pharmacopoeia commissions, other bodies designated by Member States, and any other persons known to be concerned by the proposed substitution that, despite a proposal for substitution, it has been decided to retain the previously recommended international nonproprietary name (with a description of the reason(s) why the proposal for substitution was not considered sufficiently compelling).

Proposed INN: List 112

ANNEX 2

GENERAL PRINCIPLES FOR GUIDANCE IN DEVISING INTERNATIONAL NONPROPRIETARY NAMES FOR PHARMACEUTICAL SUBSTANCES¹

- 1. International Nonproprietary Names (INN) should be distinctive in sound and spelling. They should not be inconveniently long and should not be liable to confusion with names in common use.
- 2. The INN for a substance belonging to a group of pharmacologically related substances should, where appropriate, show this relationship. Names that are likely to convey to a patient an anatomical, physiological, pathological or therapeutic suggestion should be avoided.

These primary principles are to be implemented by using the following secondary principles:

- 3. In devising the INN of the first substance in a new pharmacological group, consideration should be given to the possibility of devising suitable INN for related substances, belonging to the new group.
- 4. In devising INN for acids, one-word names are preferred; their salts should be named without modifying the acid name. e.g. "oxacillin" and "oxacillin sodium". "ibufenac" and "ibufenac sodium".
- 5. INN for substances which are used as salts should in general apply to the active base or the active acid. Names for different salts or esters of the same active substance should differ only in respect of the name of the inactive acid or the inactive base.

For quaternary ammonium substances, the cation and anion should be named appropriately as separate components of a quaternary substance and not in the amine-salt style.

- 6. The use of an isolated letter or number should be avoided; hyphenated construction is also undesirable.
- 7. To facilitate the translation and pronunciation of INN, "f" should be used instead of "ph", "t" instead of "th", "e" instead of "ae" or "oe", and "i" instead of "y"; the use of the letters "h" and "k" should be avoided.

In its Twentieth report (WHO Technical Report Series, No. 581, 1975), the WHO Expert committee on Nonproprietary Names for Pharmaceutical Substances reviewed the general principles for devising, and the procedures for selecting, INN in the light of developments in pharmaceutical compounds in recent years. The most significant change has been the extension to the naming of synthetic chemical substances of the practice previously used for substances originating in or derived from natural products. This practice involves the use of a characteristic "stem" indicative of a common property of the members of a group. The reason for, and the implications of, the change are fully discussed.

The guiding principles were updated during the 13th Consultation on nonproprietary names for pharmaceutical substances (Geneva, 27-29 April 1983) (PHARM S/NOM 928 13 May 1983, revised 18 August 1983).

- 8. Provided that the names suggested are in accordance with these principles, names proposed by the person discovering or first developing and marketing a pharmaceutical preparation, or names already officially in use in any country, should receive preferential consideration.
- 9. Group relationship in INN (see General principle 2) should if possible be shown by using a common stem. The following list contains examples of stems for groups of substances, particularly for new groups. There are many other stems in active use. Where a stem is shown without any hyphens it may be used anywhere in the name.

Latin	English	
-acum	-ac	anti-inflammatory agents, ibufenac derivatives
-adolum	-adol }	analgesics
-adol-	-adol-}	
-astum	-ast	antiasthmatic, antiallergic substances not acting primarily as antihistaminics
-astinum	-astine	antihistaminics
-azepamum	-azepam	diazepam derivatives
bol	bol	steroids, anabolic
-cain-	-cain-	class I antiarrhythmics, procainamide and lidocaine derivatives
-cainum	-caine	local anaesthetics
cef-	cef-	antibiotics, cefalosporanic acid derivatives
-cillinum	-cillin	antibiotics, 6-aminopenicillanic acid derivatives
-conazolum	-conazole	systemic antifungal agents, miconazole derivatives
cort	cort	corticosteroids, except prednisolone derivatives
-coxibum	-coxib	selective cyclo-oxygenase inhibitors
-entanum	-entan	endothelin receptor antagonists
gab	gab	gabamimetic agents
gado-	gado-	diagnostic agents, gadolinium derivatives
-gatranum	-gatran	thrombin inhibitors, antithrombotic agents
gest	gest	steroids, progestogens
gli	gli	antihyperglycaemics
io-	io-	iodine-containing contrast media
-metacinum	-metacin	anti-inflammatory, indometacin derivatives
-mycinum	-mycin	antibiotics, produced by Streptomyces strains
-nidazolum	-nidazole	antiprotozoal substances, metronidazole derivatives
-ololum	-olol	β-adrenoreceptor antagonists
-oxacinum	-oxacin	antibacterial agents, nalidixic acid derivatives
-platinum	-platin	antineoplastic agents, platinum derivatives
-poetinum	-poetin	erythropoietin type blood factors
-pril(at)um	-pril(at)	angiotensin-converting enzyme inhibitors
-profenum	-profen	anti-inflammatory substances, ibuprofen derivatives
prost	prost	prostaglandins
-relinum	-relin	pituitary hormone release-stimulating peptides
-sartanum	-sartan	angiotensin II receptor antagonists, antihypertensive (non-peptidic)
-vaptanum	-vaptan	vasopressin receptor antagonists
vin-	vin- }	vinca-type alkaloids
-vin-	-vin-}	

¹ A more extensive listing of stems is contained in the working document WHO/EMP/RHT/TSN/2013.1 which is regularly updated and can be requested from the INN Programme, WHO, Geneva.

ANNEXE 1

Proposed INN: List 112

PROCEDURE A SUIVRE EN VUE DU CHOIX DE DENOMINATIONS COMMUNES INTERNATIONALES RECOMMANDEES POUR LES SUBSTANCES PHARMACEUTIQUES¹

L'Organisation mondiale de la Santé (également désignée ci-après sous l'appellation « OMS ») observe la procédure exposée ci-dessous pour l'attribution de dénominations communes internationales recommandées pour les substances pharmaceutiques, conformément à la résolution WHA3.11 de l'Assemblée mondiale de la Santé, et pour le remplacement de telles dénominations.

Article 1 - Les propositions de dénominations communes internationales recommandées et les propositions de remplacement de telles dénominations sont soumises à l'OMS sur la formule prévue à cet effet. L'examen de telles propositions est soumis au paiement d'une taxe administrative destinée uniquement à couvrir les coûts correspondants assumés par le Secrétariat de l'OMS (« le Secrétariat »). Le montant de cette taxe est déterminé par le Secrétariat et peut être modifié de temps à autre.

Article 2 - Ces propositions sont soumises par le Secrétariat aux experts désignés à cette fin parmi les personnalités inscrites au Tableau d'experts de la Pharmacopée internationale et des Préparations pharmaceutiques, ci-après désignés sous l'appellation « le Groupe d'experts des DCI » ; elles sont examinées par les experts conformément aux « Directives générales pour la formation de dénominations communes internationales pour les substances pharmaceutiques » reproduites ci-après². La dénomination acceptée est la dénomination employée par la personne qui découvre ou qui, la première, fabrique et lance sur le marché une substance pharmaceutique, à moins que des raisons majeures n'obligent à s'écarter de cette règle.

Article 3 - Après l'examen prévu à l'article 2, le Secrétariat notifie qu'un projet de dénomination commune internationale est à l'étude.

- a) Cette notification est faite par une insertion dans *WHO Drug Information*³ et par l'envoi d'une lettre aux Etats Membres et aux commissions nationales et régionales de pharmacopée ou autres organismes désignés par les Etats Membres.
 - i) Notification est également faite à la personne qui a soumis la proposition (« le demandeur initial ») et à d'autres personnes portant à la dénomination mise à l'étude un intérêt notoire.
- b) Cette notification contient les indications suivantes :
 - i) dénomination mise à l'étude;
 - ii) nom de l'auteur de la proposition tendant à attribuer une dénomination à la substance, si cette personne le demande ;
 - iii) définition de la substance dont la dénomination est mise à l'étude ;
 - iv) délai pendant lequel seront reçues les observations et les objections à l'égard de cette dénomination ; nom et adresse de la personne habilitée à recevoir ces observations et objections ;
 - v) mention des pouvoirs en vertu desquels agit l'OMS et référence au présent règlement.

¹ Voir annexe 1 dans OMS, Série de Rapports techniques, N° 581, 1975. Le texte original a été adopté par le Conseil exécutif dans sa résolution EB15.R7 et amendé dans ses résolutions EB43.R9 et EB115.R4.

² Voir annexe 2.

Avant 1987, les listes de dénominations communes internationales étaient publiées dans la Chronique de l'Organisation mondiale de la Santé.

- c) En envoyant cette notification, le Secrétariat demande aux Etats Membres de prendre les mesures nécessaires pour prévenir l'acquisition de droits de propriété sur la dénomination proposée pendant la période au cours de laquelle cette dénomination est mise à l'étude par l'OMS.
- Article 4 Des observations sur la dénomination proposée peuvent être adressées à l'OMS par toute personne, dans les quatre mois qui suivent la date de publication de la dénomination dans WHO Drug Information (voir l'article 3).
- Article 5 Toute personne intéressée peut formuler une objection formelle contre la dénomination proposée dans les quatre mois qui suivent la date de publication de la dénomination dans WHO Drug Information (voir l'article 3).

Cette objection doit s'accompagner des indications suivantes :

- i) nom de l'auteur de l'objection ;
- ii) intérêt qu'il ou elle porte à la dénomination en cause ;
- iii) raisons motivant l'objection contre la dénomination proposée.
- Article 6 Lorsqu'une objection formelle est formulée en vertu de l'article 5, l'OMS peut soit soumettre la dénomination proposée à un nouvel examen, soit intervenir pour tenter d'obtenir le retrait de l'objection. Sans préjudice de l'examen par l'OMS d'une ou de plusieurs appellations de remplacement, l'OMS n'adopte pas d'appellation comme dénomination commune internationale recommandée tant qu'une objection formelle présentée conformément à l'article 5 n'est pas levée.
- Article 7 Lorsqu'il n'est formulé aucune objection en vertu de l'article 5, ou que toutes les objections présentées ont été levées, le Secrétariat fait une notification conformément aux dispositions du paragraphe a) de l'article 3, en indiquant que la dénomination a été choisie par l'OMS en tant que dénomination commune internationale recommandée.
- Article 8 En communiquant aux Etats Membres, conformément à l'article 7, une dénomination commune internationale recommandée. le Secrétariat :
- a) demande que cette dénomination soit reconnue comme dénomination commune de la substance considérée ; et
- b) demande aux Etats Membres de prendre les mesures nécessaires pour prévenir l'acquisition de droits de propriété sur cette dénomination et interdire le dépôt de cette dénomination comme marque ou appellation commerciale.

Article 9

- a) Dans le cas exceptionnel où une dénomination commune internationale déjà recommandée donne lieu à des erreurs de médication, de prescription ou de distribution ou en comporte un risque démontrable, en raison d'une similitude avec une autre appellation dans la pratique pharmaceutique et/ou de prescription, et où il apparaît que ces erreurs ou ces risques d'erreur ne peuvent être facilement évités par d'autres interventions que le remplacement éventuel d'une dénomination commune internationale déjà recommandée, ou dans le cas où une dénomination commune internationale déjà recommandée diffère sensiblement de la dénomination commune approuvée dans un nombre important d'Etats Membres, ou dans d'autres circonstances exceptionnelles qui justifient le remplacement d'une dénomination commune internationale recommandée, toute personne intéressée peut formuler une proposition dans ce sens. Cette proposition est présentée sur la formule prévue à cet effet et doit s'accompagner des indications suivantes :
 - i) nom de l'auteur de la proposition ;
 - ii) intérêt qu'il ou elle porte au remplacement proposé ;
 - iii) raisons motivant la proposition; et

iv) description, faits à l'appui, des autres interventions entreprises pour tenter de régler le problème et exposé des raisons pour lesquelles ces interventions ont échoué.

Proposed INN: List 112

Les propositions peuvent comprendre une proposition de nouvelle dénomination commune internationale de remplacement, établie conformément aux Directives générales, compte tenu de la substance pharmaceutique pour laquelle la nouvelle dénomination commune internationale de remplacement est proposée.

Le Secrétariat transmet une copie de la proposition pour examen, conformément à la procédure exposée plus loin au paragraphe b), au Groupe d'experts des DCI et au demandeur initial ou à son successeur (s'il s'agit d'une personne différente de celle qui a formulé la proposition de remplacement et pour autant que le demandeur initial ou son successeur soit connu ou puisse être retrouvé moyennant des efforts diligents, notamment des contacts avec les associations industrielles).

De plus, le Secrétariat demande aux entités et personnes ci-après de formuler des observations sur la proposition :

- i) les Etats Membres et les commissions nationales et régionales de pharmacopée ou d'autres organismes désignés par les Etats Membres (en insérant une note à cet effet dans la lettre mentionnée à l'article 3.a), et
- ii) toutes autres personnes portant au remplacement proposé un intérêt notoire.

La demande d'observations contient les indications suivantes :

- i) dénomination commune internationale recommandée pour laquelle un remplacement est proposé (et la dénomination de remplacement proposée, si elle est fournie);
- ii) nom de l'auteur de la proposition de remplacement (si cette personne le demande) ;
- iii) définition de la substance faisant l'objet du remplacement proposé et raisons avancées pour le remplacement ;
- iv) délai pendant lequel seront reçus les commentaires et nom et adresse de la personne habilitée à recevoir ces commentaires ; et
- v) mention des pouvoirs en vertu desquels agit l'OMS et référence au présent règlement.

Des observations sur la proposition de remplacement peuvent être communiquées par toute personne à l'OMS dans les quatre mois qui suivent la date de la demande d'observations.

b) Une fois échu le délai prévu ci-dessus pour la communication d'observations, le Secrétariat transmet les observations reçues au Groupe d'experts des DCI, au demandeur initial ou à son successeur et à l'auteur de la proposition de remplacement. Si, après avoir examiné la proposition de remplacement et les observations reçues, le Groupe d'experts des DCI, l'auteur de la proposition de remplacement et le demandeur initial ou son successeur reconnaissent tous qu'il est nécessaire de remplacer la dénomination commune internationale déjà recommandée, le Secrétariat soumet la proposition de remplacement au Groupe d'experts des DCI pour qu'il y donne suite.

Nonobstant ce qui précède, le demandeur initial ou son successeur n'est pas habilité à refuser son accord à une proposition de remplacement au cas où il ne peut être démontré qu'il porte un intérêt durable à la dénomination commune internationale recommandée qu'il est proposé de remplacer.

Dans le cas où une proposition de remplacement est soumise au Groupe d'experts des DCI pour qu'il y donne suite, le Groupe choisit une nouvelle dénomination commune internationale conformément aux Directives générales mentionnées à l'article 2 et selon la procédure décrite dans les articles 3 à 8 inclus. La notification faite par le Secrétariat en vertu de l'article 3 et de l'article 7, respectivement, y compris au demandeur initial ou à son successeur (si ce n'est pas la même personne que celle qui a proposé le remplacement et pour autant que le demandeur initial ou son successeur soit connu ou puisse

être retrouvé moyennant des efforts diligents, notamment des contacts avec les associations industrielles), doit dans un tel cas indiquer que la nouvelle dénomination remplace une dénomination commune internationale déjà recommandée et que les Etats Membres peuvent souhaiter prendre des mesures transitoires pour les produits existants qui utilisent la dénomination commune internationale déjà recommandée sur leur étiquette conformément à la législation nationale.

Si, après examen de la proposition de remplacement et des observations communiquées conformément à la procédure exposée plus haut, le Groupe d'experts des DCI, le demandeur initial ou son successeur et l'auteur de la proposition de remplacement ne s'accordent pas sur le fait qu'il y a des raisons impératives de remplacer une dénomination commune internationale déjà recommandée, cette dernière est conservée (étant entendu toujours que le demandeur initial ou son successeur n'est pas habilité à refuser son accord à une proposition de remplacement au cas où il ne peut être démontré qu'il porte un intérêt durable à la dénomination commune internationale recommandée qu'il est proposé de remplacer). Dans un tel cas, le Secrétariat informe l'auteur de la proposition de remplacement, ainsi que le demandeur initial ou son successeur (s'il s'agit d'une personne différente de celle qui a formulé la proposition de remplacement et pour autant que le demandeur initial ou son successeur soit connu ou puisse être retrouvé moyennant des efforts diligents, notamment des contacts avec les associations industrielles), les Etats Membres, les commissions nationales et régionales de pharmacopée, les autres organismes désignés par les Etats Membres et toutes autres personnes portant un intérêt notoire au remplacement proposé que, malgré une proposition de remplacement, il a été décidé de conserver la dénomination commune internationale déjà recommandée (avec une brève description de la ou des raisons pour lesquelles la proposition de remplacement n'a pas été jugée suffisamment impérative).

ANNEXE 2

DIRECTIVES GENERALES POUR LA FORMATION DE DENOMINATIONS COMMUNES INTERNATIONALES APPLICABLES AUX SUBSTANCES PHARMACEUTIQUES¹

- 1. Les dénominations communes internationales (DCI) devront se distinguer les unes des autres par leur consonance et leur orthographe. Elles ne devront pas être d'une longueur excessive, ni prêter à confusion avec des appellations déjà couramment employées.
- 2. La DCI de chaque substance devra, si possible, indiquer sa parenté pharmacologique. Les dénominations susceptibles d'évoquer pour les malades des considérations anatomiques, physiologiques, pathologiques ou thérapeutiques devront être évitées dans la mesure du possible.

Outre ces deux principes fondamentaux, on respectera les principes secondaires suivants :

- 3. Lorsqu'on formera la DCI de la première substance d'un nouveau groupe pharmacologique, on tiendra compte de la possibilité de former ultérieurement d'autres DCI appropriées pour les substances apparentées du même groupe.
- 4. Pour former des DCI des acides, on utilisera de préférence un seul mot. Leurs sels devront être désignés par un terme qui ne modifie pas le nom de l'acide d'origine : par exemple «oxacilline» et «oxacilline sodique», «ibufénac» et «ibufénac sodique».
- 5. Les DCI pour les substances utilisées sous forme de sels devront en général s'appliquer à la base active (ou à l'acide actif). Les dénominations pour différents sels ou esters d'une même substance active ne différeront que par le nom de l'acide inactif (ou de la base inactive).

Dans son vingtième rapport (OMS, Série de Rapports techniques, N° 581, 1975), le Comité OMS d'experts des Dénominations communes pour les Substances pharmaceutiques a examiné les directives générales pour la formation des dénominations communes internationales et la procédure à suivre en vue de leur choix, compte tenu de l'évolution du secteur pharmaceutique au cours des dernières années. La modification la plus importante a été l'extension aux substances de synthèse de la pratique normalement suivie pour désigner les substances tirées ou dérivées de produits naturels. Cette pratique consiste à employer des syllabes communes ou groupes de syllabes communes (segments-clés) qui sont caractéristiques et indiquent une propriété commune aux membres du groupe des substances pour lequel ces segments-clés ont été retenus. Les raisons et les conséquences de cette modification ont fait l'objet de discussions approfondies.

Les directives ont été mises à jour lors de la treizième consultation sur les dénominations communes pour les substances pharmaceutiques (Genève, 27-29 avril 1983) (PHARM S/NOM 928, 13 mai 1983, révision en date du 18 août 1983).

En ce qui concerne les substances à base d'ammonium quaternaire, la dénomination s'appliquera de façon appropriée au cation et à l'anion en tant qu'éléments distincts d'une substance quaternaire. On évitera de choisir une désignation évoquant un sel aminé.

Proposed INN: List 112

- 6. On évitera d'ajouter une lettre ou un chiffre isolé ; en outre, on renoncera de préférence au trait d'union.
- 7. Pour simplifier la traduction et la prononciation des DCI, la lettre « f » sera utilisée à la place de « ph », « t » à la place de « th », « e » à la place de « ae » ou « oe », et « i » à la place de « y » ; l'usage des lettres « h » et « k » sera aussi évité.
- 8. On retiendra de préférence, pour autant qu'elles respectent les principes énoncés ici, les dénominations proposées par les personnes qui ont découvert ou qui, les premières, ont fabriqué et lancé sur le marché les préparations pharmaceutiques considérées, ou les dénominations déjà officiellement adoptées par un pays.
- 9. La parenté entre substances d'un même groupe (voir Directive générale 2) sera si possible indiquée dans les DCI par l'emploi de segments-clés communs. La liste ci-après contient des exemples de segments-clés pour des groupes de substances, surtout pour des groupes récents. Il y a beaucoup d'autres segments-clés en utilisation active. ¹ Les segments-clés indiqués sans trait d'union pourront être insérés n'importe où dans une dénomination.

Latin	Français	
-acum -adolum -adol-	-ac -adol } -adol- }	substances anti-inflammatoires du groupe de l'ibufénac analgésiques
-astum	-ast	antiasthmatiques, antiallergiques n'agissant pas principalement en tant qu'antihistaminiques
-astinum	-astine	antihistaminiques
-azepamum	-azépam	substances du groupe du diazépam
bol	bol	stéroïdes anabolisants
-cain-	-caïn-	antiarythmiques de classe I, dérivés du procaïnamide et de la lidocaïne
-cainum	-caïne	anesthésiques locaux
cef-	céf-	antibiotiques, dérivés de l'acide céphalosporanique
-cillinum	-cilline	antibiotiques, dérivés de l'acide 6-aminopénicillanique
-conazolum	-conazole	agents antifongiques systémiques du groupe du miconazole
cort	cort	corticostéroïdes, autres que les dérivés de la prednisolone
-coxibum	-coxib	inhibiteurs sélectifs de la cyclo-oxygénase
-entanum	-entan	antagonistes du récepteur de l'endothéline
gab _,	gab _,	gabamimétiques
gado-	gado-	agents diagnostiques, dérivés du gadolinium
-gatranum	-gatran	antithrombines, antithrombotiques
gest	gest	stéroïdes progestogènes
gli io-	gli io-	antihyperglycémiants produits de contraste iodés
no- -metacinum	no- -métacine	
-mycinum	-mycine	substances anti-inflammatoires du groupe de l'indométacine antibiotiques produits par des souches de <i>Streptomyces</i>
-nidazolum	-nidazole	substances antiprotozoaires du groupe du métronidazole
-ololum	-olol	antagonistes des récepteurs β-adrénergiques
-oxacinum	-oxacine	substances antibactériennes du groupe de l'acide nalidixique
-platinum	-platine	antinéoplasiques, dérivés du platine
-poetinum	-poétine	facteurs sanguins de type érythropoïétine
-pril(at)um	-pril(ate)	inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine
-profenum	-profène	substances anti-inflammatoires du groupe de l'ibuprofène
prost	prost	prostaglandines
•	•	

¹ Une liste plus complète de segments-clés est contenue dans le document de travail WHO/EMP/RHT/TSN/2013.1 qui est régulièrement mis à jour et qui peut être demandé auprès du programme des DCI, OMS, Genève.

-relinum -sartanum	-réline -sartan	peptides stimulant la libération d'hormones hypophysaires antagonistes d'un récepteur de l'angiotensine II,
-vaptanum	-vaptan	antihypertenseurs (non peptidiques) antagonistes du récepteur de la vasopressine
vin-	vin- }	alcaloïdes du type vinca
-vin-	-vin- }	

ANEXO 1

PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN DE DENOMINACIONES COMUNES INTERNACIONALES RECOMENDADAS PARA SUSTANCIAS FARMACÉUTICAS¹

La Organización Mundial de la Salud (OMS) seguirá el procedimiento que se expone a continuación tanto para seleccionar denominaciones comunes internacionales recomendadas para las sustancias farmacéuticas, de conformidad con lo dispuesto en la resolución WHA3.11, como para sustituir esas denominaciones.

Artículo 1 - Las propuestas de denominaciones comunes internacionales recomendadas y las propuestas de sustitución de esas denominaciones se presentarán a la OMS en los formularios que se proporcionen a estos efectos. El estudio de estas propuestas estará sujeto al pago de una tasa destinada a sufragar los costos de administración que ello suponga para la Secretaría de la OMS («la Secretaría»). La Secretaría establecerá la cuantía de esa tasa y podrá ajustarla periódicamente.

Artículo 2 - Estas propuestas serán sometidas por la Secretaría a los miembros del Cuadro de Expertos en Farmacopea Internacional y Preparaciones Farmacéuticas encargados de su estudio, en adelante designados como «el Grupo de Expertos en DCI», para que las examinen de conformidad con los «Principios generales de orientación para formar denominaciones comunes internacionales para sustancias farmacéuticas», anexos a este procedimiento.² A menos que haya poderosas razones en contra, la denominación aceptada será la empleada por la persona que haya descubierto o fabricado y comercializado por primera vez esa sustancia farmacéutica.

Artículo 3 - Tras el examen al que se refiere el artículo 2, la Secretaría notificará que está en estudio un proyecto de denominación internacional.

- a) Esa notificación se hará mediante una publicación en *Información Farmacéutica OMS*³ y el envío de una carta a los Estados Miembros y a las comisiones nacionales y regionales de las farmacopeas u otros organismos designados por los Estados Miembros.
 - i) La notificación será enviada también a la persona que haya presentado la propuesta («el solicitante inicial») y a otras personas que tengan un interés especial en una denominación objeto de estudio.
- b) En esa notificación se incluirán los siguientes datos:
 - i) la denominación sometida a estudio;
 - ii) la identidad de la persona que ha presentado la propuesta de denominación de la sustancia, si lo pide esa persona;
 - iii) la identidad de la sustancia cuya denominación está en estudio;

¹ Véase el anexo 1 en OMS, Serie de Informes Técnicos, № 581, 1975. El texto vigente fue adoptado por el Consejo Ejecutivo en su resolución EB15.R7 y modificado en las resoluciónes EB43.R9 y EB115.R4..

² Véase el anexo 2.

³ Hasta 1987 las listas de DCI se publicaban en la *Crónica de la Organización Mundial de la Salud*.

iv) el plazo fijado para recibir observaciones y objeciones, así como el nombre y la dirección de la persona a quien deban dirigirse; y

Proposed INN: List 112

- v) los poderes conferidos para el caso a la OMS y una referencia al presente procedimiento.
- c) Al enviar esa notificación, la Secretaría solicitará de los Estados Miembros la adopción de todas las medidas necesarias para impedir la adquisición de derechos de patente sobre la denominación propuesta, durante el periodo en que la OMS la tenga en estudio.
- Artículo 4 Toda persona puede formular a la OMS observaciones sobre la denominación propuesta dentro de los cuatro meses siguientes a su publicación en *Información Farmacéutica OMS*, conforme a lo dispuesto en el artículo 3.
- Artículo 5 Toda persona interesada puede presentar una objeción formal a una denominación propuesta dentro de los cuatro meses siguientes a su publicación en *Información Farmacéutica OMS*, conforme a lo dispuesto en el artículo 3.

Esa objeción deberá acompañarse de los siguientes datos:

- i) la identidad de la persona que formula la objeción;
- ii) las causas que motivan su interés por la denominación; y
- iii) las causas que motivan su objeción a la denominación propuesta.
- Artículo 6 Cuando se haya presentado una objeción formal en la forma prevista en el artículo 5, la OMS podrá reconsiderar el nombre propuesto o utilizar sus buenos oficios para intentar lograr que se retire la objeción. La OMS no seleccionará como denominación común internacional una denominación a la que se haya hecho una objeción formal, presentada según lo previsto en el artículo 5, que no haya sido retirada, todo ello sin perjuicio de que la Organización examine otra denominación o denominaciones sustitutivas.
- Artículo 7 Cuando no se haya formulado ninguna objeción en la forma prevista en el artículo 5, o cuando todas las objeciones presentadas hayan sido retiradas, la Secretaría notificará, conforme a lo dispuesto en el párrafo a) del artículo 3, que la denominación ha sido seleccionada por la OMS como denominación común internacional recomendada.
- Artículo 8 Al comunicar a los Estados Miembros una denominación común internacional, conforme a lo previsto en el artículo 7, la Secretaría:
- a) solicitará que esta denominación sea reconocida como denominación común para la sustancia de que se trate; y
- b) solicitará a los Estados Miembros que adopten todas las medidas necesarias para impedir la adquisición de derechos de patente sobre la denominación, y prohíban que sea registrada como marca de fábrica o como nombre comercial.

Artículo 9

a) En el caso excepcional de que, debido a su semejanza con otra denominación utilizada en las prácticas farmacéuticas y/o de prescripción, una denominación común internacional recomendada anteriormente ocasione errores de medicación, prescripción o distribución, o suponga un riesgo manifiesto de que esto ocurra, y parezca que tales errores o potenciales errores no sean fácilmente subsanables con otras medidas que no sean la posible sustitución de esa denominación común internacional recomendada anteriormente; en el caso de que una denominación común internacional recomendada anteriormente difiera considerablemente de la denominación común aprobada en un número importante de Estados Miembros, o en otras circunstancias excepcionales que justifiquen el cambio de una denominación común internacional recomendada, cualquier persona interesada puede presentar propuestas en este sentido. Esas propuestas se presentarán en los formularios que se proporcionen a estos efectos e incluirán los siguientes datos:

- i) la identidad de la persona que presenta la propuesta;
- ii) las causas que motivan su interés en la sustitución propuesta;
- iii) las causas que motivan la propuesta; y
- iv) una descripción, acompañada de pruebas documentales, de las otras medidas que se hayan adoptado con el fin de resolver la situación y de los motivos por los cuales dichas medidas no han sido suficientes.

Entre esas propuestas podrá figurar una relativa a una nueva denominación común internacional sustitutiva, formulada con arreglo a los Principios generales y que tenga en cuenta la sustancia farmacéutica para la que se proponga la nueva denominación común internacional sustitutiva.

La Secretaría enviará al Grupo de Expertos en DCI y al solicitante inicial o a su sucesor (en el caso de que sea una persona diferente de la que ha presentado la propuesta de sustitución y siempre que el solicitante inicial o su sucesor sean conocidos o puedan ser encontrados mediante esfuerzos diligentes, como el contacto con las asociaciones industriales) una copia de la propuesta, para que sea examinada de conformidad con el procedimiento descrito en el párrafo b) infra. Además, la Secretaría solicitará observaciones sobre la propuesta:

- i) a los Estados Miembros y a las comisiones nacionales y regionales de las farmacopeas u otros organismos designados por los Estados Miembros (ello se hará incluyendo una notificación a tal efecto en la carta a la que se refiere el párrafo a) del artículo 3), y
- ii) a cualquier persona que tenga un interés especial en la sustitución propuesta.

Al solicitar que se formulen estas observaciones se facilitarán los siguientes datos:

- i) la denominación común internacional recomendada que se propone sustituir (y la denominación sustitutiva propuesta, si se ha facilitado);
- ii) la identidad de la persona que ha presentado la propuesta de sustitución (si lo pide esa persona);
- iii) la identidad de la sustancia a la que se refiere la sustitución propuesta y las razones para presentar la propuesta de sustitución;
- iv) el plazo fijado para recibir observaciones, así como el nombre y la dirección de la persona a quien deban dirigirse; y
- v) los poderes conferidos para el caso a la OMS y una referencia al presente procedimiento.

Toda persona puede formular a la OMS observaciones sobre la sustitución propuesta dentro de los cuatro meses siguientes a la fecha en que se realizó la solicitud de observaciones.

b) Una vez agotado el mencionado plazo para la formulación de observaciones, la Secretaría enviará todos los comentarios recibidos al Grupo de Expertos en DCI, al solicitante inicial o a su sucesor, y a la persona que haya presentado la propuesta de sustitución. Si después de examinar la propuesta de sustitución y las observaciones recibidas, el Grupo de Expertos en DCI, la persona que haya presentado la propuesta de sustitución y el solicitante inicial, o su sucesor, están de acuerdo en la necesidad de sustituir la denominación común internacional recomendada anteriormente, la Secretaría remitirá la propuesta de sustitución al Grupo de Expertos en DCI para que la tramite.

No obstante lo anterior, el solicitante inicial o su sucesor no tendrán derecho a impedir el acuerdo sobre una propuesta de sustitución en el caso de que hayan dejado de tener un interés demostrable en la denominación común internacional cuya sustitución se propone.

En caso de que la propuesta de sustitución sea presentada al Grupo de Expertos en DCI para que la tramite, este grupo seleccionará una nueva denominación común internacional de conformidad con los

Principios generales a los que se refiere el artículo 2 y al procedimiento establecido en los artículos 3 a 8 inclusive. En ese caso, en las notificaciones que la Secretaría ha de enviar con arreglo a los artículos 3 y 7, respectivamente, incluida la notificación al solicitante inicial o a su sucesor (en el caso de que no sea la misma persona que propuso la sustitución y siempre que el solicitante inicial o su sucesor sean conocidos o puedan ser encontrados mediante esfuerzos diligentes, como el contacto con las asociaciones industriales), se indicará que la nueva denominación sustituye a una denominación común internacional recomendada anteriormente y que los Estados Miembros podrán, si lo estiman oportuno, adoptar disposiciones transitorias aplicables a los productos existentes en cuya etiqueta se utilice, con arreglo a la legislación nacional, la denominación común internacional recomendada anteriormente que se haya sustituido.

Proposed INN: List 112

En caso de que, después de haber estudiado la propuesta de sustitución y los comentarios recibidos de conformidad con el procedimiento descrito anteriormente, el Grupo de Expertos en DCI, el solicitante inicial o su sucesor y la persona que haya presentado la propuesta de sustitución no lleguen a un acuerdo sobre la existencia de razones poderosas para sustituir una denominación común internacional recomendada anteriormente, esta denominación se mantendrá (siempre en el entendimiento de que el solicitante inicial o su sucesor no tendrán derecho a impedir el acuerdo sobre una propuesta de sustitución en el caso de que havan dejado de tener un interés demostrable en la denominación común internacional cuya sustitución se propone). En ese caso, la Secretaría comunicará a la persona que haya propuesto la sustitución, así como al solicitante inicial o a su sucesor (en el caso de que no sea la misma persona que propuso la sustitución y siempre que el solicitante inicial o su sucesor sean conocidos o puedan ser encontrados mediante esfuerzos diligentes, como el contacto con las asociaciones industriales), a los Estados Miembros, a las comisiones nacionales y regionales de las farmacopeas o a otros organismos designados por los Estados Miembros y a cualquier otra persona que tenga interés en la sustitución propuesta, que, pese a la presentación de una propuesta de sustitución, se ha decidido mantener la denominación común internacional recomendada anteriormente (con una descripción de la o las razones por las que se ha considerado que la propuesta de sustitución no estaba respaldada por razones suficientemente poderosas).

ANEXO 2

PRINCIPIOS GENERALES DE ORIENTACIÓN PARA FORMAR DENOMINACIONES COMUNES INTERNACIONALES PARA SUSTANCIAS FARMACÉUTICAS¹

- 1. Las denominaciones comunes internacionales (DCI) deberán diferenciarse tanto fonética como ortográficamente. No deberán ser incómodamente largas, ni dar lugar a confusión con denominaciones de uso común.
- 2. La DCI de una sustancia que pertenezca a un grupo de sustancias farmacológicamente emparentadas deberá mostrar apropiadamente este parentesco. Deberán evitarse las denominaciones que puedan tener connotaciones anatómicas, fisiológicas, patológicas o terapéuticas para el paciente.

Estos principios primarios se pondrán en práctica utilizando los siguientes principios secundarios:

- 3. Al idear la DCI de la primera sustancia de un nuevo grupo farmacológico, deberá tenerse en cuenta la posibilidad de poder formar DCI convenientes para las sustancias emparentadas que se agreguen al nuevo grupo.
- 4. Al idear DCI para ácidos, se preferirán las de una sola palabra; sus sales deberán denominarse sin modificar el nombre del ácido: p. ej. «oxacilina» y «oxacilina sódica», «ibufenaco» y «ibufenaco sódico».

Los Principios generales de orientación se actualizaron durante la 13ª consulta sobre denominaciones comunes para sustancias farmacéuticas (Ginebra, 27 a 29 de abril de 1983) (PHARM S/NOM 928, 13 de mayo de 1983, revisado el 18 de agosto de 1983).

¹En su 20° informe (OMS, Serie de Informes Técnicos, № 581, 1975), el Comité de Expertos de la OMS en Denominaciones Comunes para las Sustancias Farmacéuticas revisó los Principios generales para formar denominaciones comunes internacionales (DCI), y su procedimiento de selección, a la luz de las novedades registradas en los últimos años en materia de compuestos farmacéuticos. El cambio más importante había consistido en hacer extensivo a la denominación de sustancias químicas sintéticas el método utilizado hasta entonces para las sustancias originadas en productos naturales o derivadas de éstos. Dicho método conlleva la utilización de una «partícula» característica que indica una propiedad común a los miembros de un grupo. En el citado informe se examinan en detalle las razones y consecuencias de este cambio.

- 5. Las DCI para las sustancias que se usan en forma de sal deberán en general aplicarse a la base activa o al ácido activo. Las denominaciones para diferentes sales o esteres de la misma sustancia activa solamente deberán diferir en el nombre del ácido o de la base inactivos.
- En los compuestos de amonio cuaternario, el catión y el anión deberán denominarse adecuadamente por separado, como componentes independientes de una sustancia cuaternaria y no como sales de una amina.
- 6. Deberá evitarse el empleo de letras o números aislados; también es indeseable el empleo de guiones.
- 7. Para facilitar la traducción y la pronunciación, se emplearán de preferencia las letras «f» en lugar de «ph», «t» en lugar de «th», «e» en lugar de «ae» u «oe», e «i» en lugar de «y»; se deberá evitar el empleo de las letras «h» y «k».
- 8. Siempre que las denominaciones propuestas estén de acuerdo con estos principios, recibirán una consideración preferente las denominaciones propuestas por la persona que haya descubierto las sustancias, o que fabrique y comercialice por primera vez una sustancia farmacéutica, así como las denominaciones ya adoptadas oficialmente en cualquier país.
- 9. El parentesco entre sustancias del mismo grupo se pondrá de manifiesto en las DCI (véase el Principio 2) utilizando una partícula común. En la lista que figura a continuación se indican ejemplos de partículas para grupos de sustancias, en particular para grupos nuevos. Existen muchas otras partículas que se usan habitualmente. Cuando una partícula aparece sin guión alguno, puede utilizarse en cualquier lugar de la palabra.

Latin	Español	
-acum	-aco	antiinflamatorios derivados del ibufenaco
-adolum	-adol)	analgésicos
-adol-	-adol-)	
-astum	-ast	antiasmáticos, sustancias antialérgicas cuya acción principal no es la
		antihistamínica
-astinum	-astina	antihistamínicos
-azepamum	-azepam	derivados del diazepam
bol	bol	esteroides anabolizantes
-cain-	-caína-	antiarrítmicos de clase I, derivados de procainamida y lidocaína
-cainum	-caína-	anestésicos locales
cef-	cef-	antibióticos, derivados del ácido cefalosporánico
-cillinum	- cilina	antibióticos derivados del ácido 6-aminopenicilánico
-conazolum	-conazol	antifúngicos sistémicos derivados del miconazol
cort	cort	corticosteroides, excepto derivados de prednisolona
-coxibum	-coxib	inhibidores selectivos de ciclooxigenasa
-entanum	-entán	antagonistas del receptor de endotelina
gab	gab	gabamiméticos
gado-	gado-	agentes para diagnóstico derivados de gadolinio
-gartranum	-gatrán	inhibidores de la trombina antitrombóticos
gest	gest	esteroides progestágenos
gli	gli	hipoglucemiantes, antihiperglucémicos
io-	io-	medios de contraste iodados
-metacinum	-metacina	antiinflamatorios derivados de indometacina
-mycinum	-micina	antibióticos producidos por cepas de Streptomyces
-nidazolum	-nidazol	antiprotozoarios derivados de metronidazol
-ololum	-olol	antagonistas de receptores β-adrenérgicos
-oxacinum	-oxacino	antibacterianos derivados del ácido nalidíxico
-platinum	-platino	antineoplásicos derivados del platino

¹ En el documento de trabajo WHO/EMP/RHT/TSN/2013.1, que se actualiza periódicamente y puede solicitarse al Programa sobre Denominaciones Comunes Internacionales, OMS, Ginebra, figura una lista más amplia de partículas.

-poetinum -pril(at)um -profenum prost	-poetina -pril(at) -profeno prost	factores sanguíneos similares a la eritropoyetina inhibidores de la enzima conversora de la angiotensina antiinflamatorios derivados del ibuprofeno prostaglandinas
-relinum -sartanum	-relina -sartán	péptidos estimulantes de la liberación de hormonas hipofisarias antihipertensivos (no peptídicos) antagonistas del receptor de angiotensina II
-vaptanum	-vaptán	antagonistas del receptor de vasopresina
vin- -vin-	vin-) -vin-)	alcaloides de la vinca

Proposed INN: List 112