

International Nonproprietary Names for Pharmaceutical Substances (INN)

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

Lists of Proposed (1–73) and Recommended (1–35) International Nonproprietary Names can be found in *Cumulative List No. 9, 1996*. 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 (1–73) et recommandées (1–35) dans la *Liste récapitulative No. 9, 1996*. 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 (1–73) y Recomendadas (1–35) se encuentran reunidas en *Cumulative List No. 9, 1996*. 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 78

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 78 Proposed INN not later than 15 May 1998**.

Dénominations communes internationales proposées: Liste 78

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 78 de DCI Proposées le 15 mai 1998 au plus tard**.

Denominaciones Comunes Internacionales Propuestas: Lista 78

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 78 de DCI Propuestas el 15 de mayo de 1998 a más tardar**.

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

abarelixum

abarelix

N-acetyl-3-(2-naphthyl)-D-alanyl-4-chloro-D-phenylalanyl-3-(3-pyridyl)-D-alanyl-L-seryl-N-methyl-L-tyrosyl-D-asparaginyl-L-leucyl-N⁶-isopropyl-L-lysyl-L-prolyl-D-alaninamide
lutinizing-hormone-releasing-hormone inhibitor

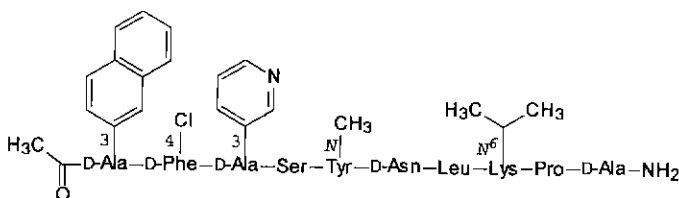
abarélix

[*N*-acétyl-3-(naphtalén-2-yl)-D-alanyl]-(4-chloro-D-phénylalanyl)-[3-(pyridin-3-yl)-D-alanyl]-L-séryl-(*N*-méthyl-L-tyrosyl)-D-asparaginyl-L-leucyl-[*N*⁶-(1-méthyléthyl)-L-lysyl]-L-prolyl-D-alaninamide
inhibiteur de l'hormone de libération de la lutéostimuline

abarelix

N-acetil-3-(2-naftil)-D-alanil-4-cloro-D-fenilalanil-3-(3-piridil)-D-alanil-L-seril-N-metil-L-tirosil-D-asparaginil-L-leucil-N⁶-isopropil-L-lisil-L-prolil-D-alaninamida
inhibidor de la hormona de liberación de hormona luteinizante

C₇₂H₉₆ClN₁₄O₁₄ 183552-38-7



acidum minodronicum

minodronic acid

(1-hydroxy-2-imidazo[1,2-*a*]pyridin-3-ylethylidene)diphosphonic acid
calcium regulator

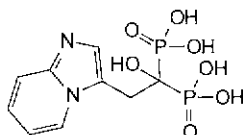
acide minodronique

acide [1-hydroxy-2-(imidazo[1,2-*a*]pyridin-3-yl)éthylidène]diphosphonique
régulateur du calcium

ácido minodrónico

ácido 1-hidroxil-2-imidazo[1,2-*a*]piridin-3-iletilideno)difosfónico
regulador del calcio $C_9H_{12}N_2O_7P_2$

127657-42-5

**atreleutonum**

atreleuton

1-[(*R*)-3-[5-(*p*-fluorobenzyl)-2-thienyl]-1-methyl-2-propynyl]-1-hydroxyurea
antiasthmatic

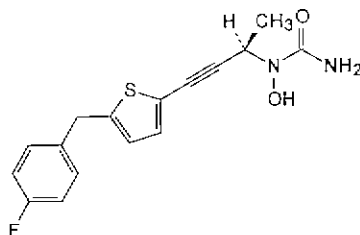
atréleuton

1-[(1*R*)-3-[5-(4-fluorobenzyl)thiophén-2-yl]-1-méthylprop-2-ynyl]-1-hydroxyurée
antiasthmatique

atreleutón

1-[(*R*)-3-[5-(*p*-fluorobencil)-2-tienil]-1-metil-2-propinil]-1-hidroxiurea
antiasmático $C_{16}H_{15}FN_2O_2S$

154355-76-7

**aviptadilum**

aviptadil

L-histidyl-L-seryl-L-aspartyl-L-alanyl-L-valyl-L-phenylalanyl-L-threonyl-L-aspartyl-L-asparaginyll-L-tyrosyl-L-threonyl-L-arginyl-L-leucyl-L-arginyl-L-lysyl-L-glutaminyll-L-methionyl-L-alanyl-L-valyl-L-lysyl-L-lysyl-L-tyrosyl-L-leucyl-L-asparaginyll-L-seryl-L-isoleucyl-L-leucyl-L-asparagine
vasodilatator

aviptadil

L-histidyl-L-séryl-L-aspartyl-L-alanyl-L-valyl-L-phénylalanyl-L-thréonyl-L-aspartyl-L-asparaginyll-L-tyrosyl-L-thréonyl-L-arginyl-L-leucyl-L-arginyl-L-lysyl-L-glutaminyll-L-méthionyl-L-alanyl-L-valyl-L-lysyl-L-lysyl-L-tyrosyl-L-leucyl-L-asparaginyll-L-séryl-L-isoleucyl-L-leucyl-L-asparagine
vasodilatateur

aviptadil

L-histidil-L-seril-L-aspartil-L-alanil-L-valil-L-fenilalanil-L-treonil-L-aspartil-L-asparaginil-L-tirosil-L-treonil-L-arginil-L-leucil-L-arginil-L-lisil-L-glutaminil-L-metionil-L-alanil-L-valil-L-lisil-L-lisil-L-tirosil-L-leucil-L-asparaginil-L-seril-L-isoleucil-L-leucil-L-asparagina
vasodilatador

$C_{147}H_{238}N_{44}O_{42}S$ 40077-57-4

His-Ser-Asp-Ala-Val-Phe-Thr-Asp-Asn-Tyr-Thr-Arg-Leu-Arg-

Lys-Gln-Met-Ala-Val-Lys-Lys-Tyr-Leu-Asn-Ser-Ile-Leu-Asn

bepotastinum

bepotastine

(+)-4-[[[(S)-p-chloro-2-pyridylbenzyl]oxy]-1-piperidine]butyric acid
antiallergic

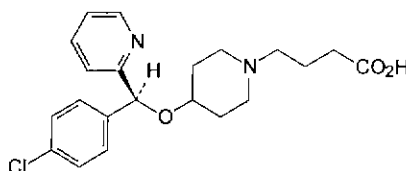
bépotastine

acide (+)-4-[4-[(S)-(4-chlorophényl)(pyridin-2-yl)méthoxy]pipéridin-1-yl]butanoïque
antiallergique

bepotastina

ácido (+)-4-[[[(S)-p-cloro-2-piridilbencil]oxi]-1-piperidinabutírico
antialérgico

$C_{21}H_{25}ClN_2O_3$ 125602-71-3



bibapcitidum

bibapcitide

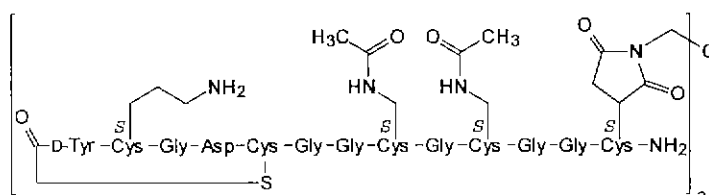
13,13'-[oxybis[methylene(2,5-dioxo-1,3-pyrrolidinediyl)]]bis[N-(mercaptoacetyl)-D-tyrosyl-S-(3-aminopropyl)-L-cysteinylglycyl-L-α-aspartyl-L-cysteinylglycylglycyl-S-(acetamidomethyl)-L-cysteinylglycyl-S-(acetamidomethyl)-L-cysteinylglycylglycyl-L-cysteinamide cyclic (1-5),(1'-5')-bis(sulfide)
diagnostic agent

bibapcitide

(1-5),(1'-5')-bis(sulfure cyclique) du 13,13'-[oxybis[méthylène(2,5-dioxopyrrolidine-1,3-diyl)]]bis[[N-(sulfanylacétyl)-D-tyrosyl]-[S-(3-aminopropyl)-L-cystéinyl]-glycyl-L-aspartyl-L-cystéinyl-glycyl-glycyl-[S-(acétylamino)méthyl]-L-cystéinyl]-glycyl-[S-(acétylamino)méthyl]-L-cystéinyl]-glycyl-glycyl-L-cystéinamide]
produit à usage diagnostique

bibapcitida

(1-5),(1'-5')-bis(sulfuro cíclico) de 13,13'-[oxibis[metileno(2,5-dioxo-1,3-pirrolidinadiil)]]bis[[N-(mercaptoacetil)-D-tirosil-S-(3-aminopropil)-L-cisteinilglicil-L-α-aspartil-L-cisteinilglicilglicil-S-(acetamidometil)-L-cisteinilglicil-S-(acetamidometil)-L-cisteinilglicilglicil-L-cisteinamida cíclica
agente de diagnóstico

C₁₁₂H₁₆₂N₃₆O₄₃S₁₀ 153507-46-1**biricodarum**

biricodar

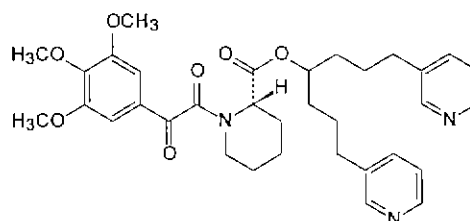
4-(3-pyridyl)-1-[3-(3-pyridyl)propyl]butyl (S)-1-[(3,4,5-trimethoxyphenyl)glyoxyl]pipecolate
multidrug resistant inhibitor, antineoplastic

biricodar

(2S)-1-[2-oxo-2-(3,4,5-triméthoxyphényl)acétyl]pipéridine-2-carboxylate de 4-(pyridin-3-yl)-1-[3-(pyridin-3-yl)propyl]butyle
inhibiteur de la multirésistance aux médicaments antinéoplastiques

biricodar

(S)-1-[(3,4,5-trimetoxifenil)glioxilil]pipecolato de 4-(3-piridil)-1-[3-(3-piridil)propil]butilo
inhibidor de la resistencia a multiples fármacos antineoplástico

C₃₄H₄₁N₃O₇ 174254-13-8**carafibanum**

carafiban

ethyl (S)-β-[2-[(S)-4-(p-amidinophenyl)-4-methyl-2,5-dioxo-1-imidazolidinyl]acetamido]hydrocinnamate
fibrinogen receptor antagonist

carafiban

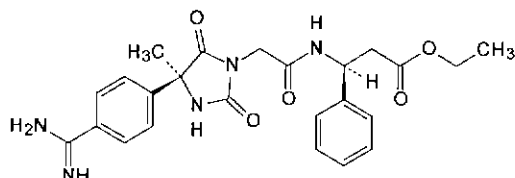
(3S)-3-[[2-[(4S)-4-(4-carbamimidoylphényl)-4-méthyl-2,5-dioximidazolidin-1-yl]acétyl]amino]-3-phénylpropanoate d'éthyle
antagoniste du récepteur du fibrinogène

carafibán

(S)-β-[2-[(S)-4-(p-amidinofenil)-4-metil-2,5-dioxo-1-imidazolidinil]acetamido]hidrocinnamato de etilo
antagonista del receptor del fibrinógeno

C₂₄H₂₇N₅O₅

177563-40-5

**clevudinum**

clevudine

1-(2-deoxy-2-fluoro-β-L-arabinofuranosyl)thymine
antiviral

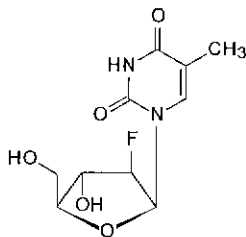
clévudine

1-(2-fluoro-2-désoxy-β-L-arabinofuranosyl)-5-méthylpyrimidine-2,4(1*H*,3*H*)-dione
antiviral

clevudina

1-(2-desoxi-2-fluoro-β-L-arabinofuranosil)timina
*antiviral*C₁₀H₁₃FN₂O₅

163252-36-6

**declopramidum**

declopramide

4-amino-3-chloro-*N*-[2-(diethylamino)ethyl]benzamide
radiosensitizing agent

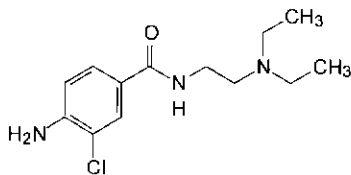
déclopramide

4-amino-3-chloro-*N*-[2-(diéthylamino)éthyl]benzamide
radiosensibilisant

declopramida

4-amino-3-cloro-*N*-[2-(dielamino)etil]benzamida
*agente sensibilizante para radioterapia*C₁₃H₂₀ClN₃O

891-60-1



denileukinum diftixum

denileukin diftixox

N-L-methionyl-387-L-histidine-388-L-alanine-1-388-toxin (*Corynebacterium diphtheriae* strain C7) (388-2')-protein with 2-133-interleukin 2 (human clone pTIL2-21a)
immunomodulator

dénileukine diftixox

N-L-méthionyl[387-L-histidine-388-L-alanine]-(1-388)-toxine (souche C7 de *Corynebacterium diphtheriae*)-(388-2')-(2-133)-interleukine 2 (clone pTIL2-21a humain)
immunomodulateur

denileukina diftixox

N-L-metionil-387-L-histidina-388-L-alanina-1-388-toxina (cepa C7 de *Corynebacterium diphtheriae*) (388-2')-(2-133)-interleukin 2 (clon humano pTIL2-21a)
inmunomodulador

C₂₅₆₀H₄₀₃₆N₆₇₈O₇₉₉S₁₇ 173146-27-5

MGADDVVDSS	KSFVMENFSS	YHGTPKGYVD	SIQKGIQKPK
SGTQGNYYDD	WKGFYSTDNK	YDAAGYSVDN	ENPLSGKAGG
VVKVTYPGLT	KVLALKVDNA	ETIKKELGLS	LTEPLMEQVG
TEEFIKRFGD	GASRVVLSLP	FAEGSSSVVEY	INNWEQAKAL
SVELEINFET	RGKRGQDAMY	EYMAQACAGN	RVRRSVGSSL
SCINLDWDVI	RDKTKTKIES	LKEHGPIKNK	MSESPNKTVS
BEKAKQYLEE	FHQTALHPE	LSELKTVTGT	NPVFAGANYA
AWAVNVAQVI	DSETADNLEK	TTAALSILPG	IGSVMGIADG
AVHHNTEEIV	AQSIALSSLM	VAQAIPLVGE	LVDIGFAAYN
FVESIINLFQ	VVHNSYNRPA	YSPGHKTHAP	TSSSTKKTQL
QLEHLLLDLQ	MILNGINNYK	NPKLTRMLTF	KFYMPKKATE
LKHLQCLEEE	LKPLEEVLNL	AQSKNFHLRP	RDLISNINVI
VLELKGSETT	FMCEYADETA	TIVEFLNRWI	TFCQSIISTL
T			

dutasteridum

dutasteride

$\alpha,\alpha,\alpha,\alpha',\alpha',\alpha'$ -hexafluoro-3-oxo-4-aza-5 α -androst-1-ene-17 β -carboxy-2',5'-xylidide
testosterone reductase inhibitor

dutastéride

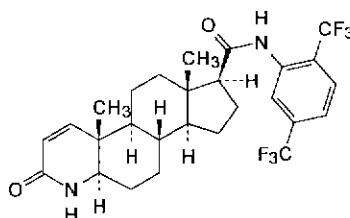
N-[2,5-bis(trifluorométhyl)phényl]-3-oxo-4-aza-5 α -androst-1-ène-17 β -carboxamide
inhibiteur de la réductase de la testostérone

dutasterida

$\alpha,\alpha,\alpha,\alpha',\alpha',\alpha'$ -hexafluoro-3-oxo-4-aza-5 α -androst-1-en-17 β -carboxi-2'.5'-xilidida
inhibidor de la reductase de la testosterona

$C_{27}H_{30}F_6N_2O_2$

164656-23-9

**ecenofloxacinum**

ecenofloxacin

(+)-7-[(1*R*,5*S*,6*S*)-6-amino-1-methyl-3-azabicyclo[3.2.0]hept-3-yl]-1-cyclopropyl-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-1,8-naphthyridine-3-carboxylic acid
antibacterial

écénofloxacine

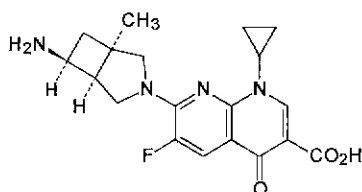
acide (+)-7-[(1*R*,5*S*,6*S*)-6-amino-1-méthyl-3-azabicyclo[3.2.0]hept-3-yl]-1-cyclopropyl-6-fluoro-4-oxo-1,4-dihydro-1,8-naphthyridine-3-carboxylique
antibactérien

ecenofloxacino

ácido (+)-7-[(1*R*,5*S*,6*S*)-6-amino-1-metil-3-azabíciclo[3.2.0]hept-3-il]-1-ciclopropil-6-fluoro-1,4-dihidro-4-oxo-1,8-naftiridina-3-carboxílico
antibacteriano

 $C_{19}H_{21}FN_4O_3$

162301-05-5

**efavirenzum**

efavirenz

(*S*)-6-chloro-4-(cyclopropylethynyl)-1,4-dihydro-4-(trifluoromethyl)-2*H*-3,1-benzoxazin-2-one
antiviral

éfavirenz

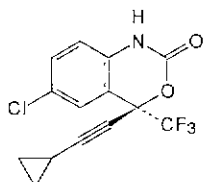
(4*S*)-6-chloro-4-(cyclopropyléthynyl)-4-(trifluorométhyl)-1,4-dihydro-2*H*-3,1-benzoxazin-2-one
antiviral

efavirenzo

(*S*)-6-cloro-4-(ciclopropil-etinil)-1,4-dihidro-4-(trifluorometil)-2*H*-3,1-benzoxazin-2-ona
antiviral

C₁₄H₉ClF₃NO₂

154598-52-4

**embusartanum**

embusartan

methyl 6-butyl-1-[2-fluoro-4-(*o*-1*H*-tetrazol-5-ylphenyl) benzyl]-1,2-dihydro-2-oxoisonicotinate
angiotensin II receptor antagonist

embusartan

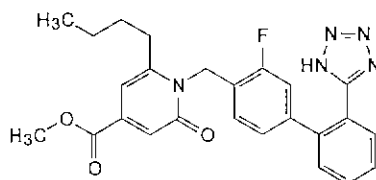
6-butyl-1-[[3-fluoro-2'-(1*H*-tétrazole-5-yl)biphényl-4-yl]méthyl]-2-oxo-1,2-dihydropyridine-4-carboxylate de méthyle
antagoniste du récepteur de l'angiotensine II

embusartán

6-butil-1-[2-fluoro-4-(*o*-1*H*-tetrazol-5-ilfenil)encil]-1,2-dihidro-2-oxoisonicotinato de metilo
antagonista del receptor de angiotensina II

C₂₅H₂₄FN₅O₃

156001-18-2

**eptifibatidum**

eptifibatide

*N*⁶-amidino-*N*²-(3-mercaptopropionyl)-L-lysylglycyl-L-α-aspartyl-L-tryptophyl-L-prolyl-L-cysteinamide, cyclic (1-6)-disulfide
platelet aggregation inhibitor, fibrinogen receptor antagonist

eptifibatide

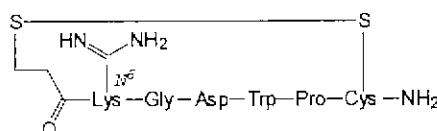
(1-6)-disulfure cyclique de [*N*⁶-carbamimidoyl-*N*²-(3-sulfanylpropanoyl)-L-lysyl]-glycyl-L-aspartyl-L-tryptophyl-L-prolyl-L-cystéinamide
antiagrégant plaquettaire; antagoniste du récepteur du fibrinogène

eptifibatida

(1-6)-disulfuro cíclico de *N*⁶-amidino-*N*²-(3-mercaptopropionil)-L-lisilglicil-L-α-aspartil-L-trptofil-L-prolil-L-cisteinamida
inhibidor de la agregacion plaquetana; antagonista del receptor del fibrinógeno

C₃₅H₄₉N₇O₃S₂

148031-34-9



fandofloxacinum

fandofloxacin

6-fluoro-1-(5-fluoro-2-pyridyl)-1,4-dihydro-7-(4-methyl-1-piperazinyl)-4-oxo-3-quinolinecarboxylic acid
antibactérial

fandofloxacin

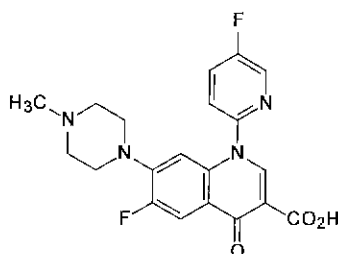
acide 6-fluoro-1-(5-fluoropyridin-2-yl)-7-(4-méthylpipérazin-1-yl)-4-oxo-1,4-dihydroquinoléine-3-carboxylique
antibactérien

fandofloxacino

ácido 6-fluoro-1-(5-fluoro-2-piridil)-1,4-dihidro-7-(4-metil-1-piperazinil)-4-oxo-3-quinolinacarboxílico
antibacteriano

C₂₀H₁₈F₂N₄O₃

164150-85-0

**fasoracetamum**

fasoracetam

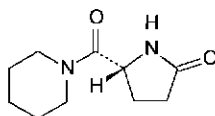
(+)-1-[(*R*)-5-oxo-2-pyrrolidinyl]carbonyl]piperidine
nootropic agent

fasoracétam

(+)-1-[(2*R*)-5-oxopyrrolidin-2-yl]carbonyl]pipéridine
nootrope

fasoracetam

(+)-1-[(*R*)-5-oxo-2-pirrolidinil]carbonil]piperidina
nootropo

**fidarestatum**

fidarestat

(+)-(2*S*,4*S*)-6-fluoro-2',5'-dioxospiro[chroman-4,4'-imidazolidine]-2-carboxamide
aldose reductase inhibitor

fidarestat

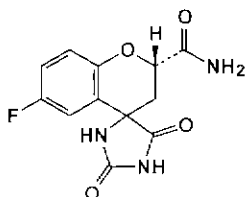
(+)-(2*S*,4*S*)-6-fluoro-2',5'-dioxo-2,3-dihydrospiro[4*H*-chromène-4,4'-imidazolidine]-2-carboxamide
inhibiteur de l'aldose réductase

fidarestat

(+)-(2*S*,4*S*)-6-fluoro-2',5'-dioxoespiro[4*H*-croman-4,4'-imidazolidina]-2-carboxamida
inhibidor de la reductasa de aldosas

$C_{12}H_{10}FN_3O_4$

136087-85-9

**frovatriptanum**

frovatriptan

(*R*)-5,6,7,8-tetrahydro-6-(methylamino)carbazole-3-carboxamide
serotonin receptor agonist

frovatriptan

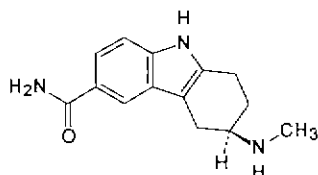
(6*R*)-6-(méthylamino)-6,7,8,9-tétrahydro-5*H*-carbazole-3-carboxamide
agoniste des récepteurs de la sérotonine

frovatriptán

(*R*)-5,6,7,8-tetrahidro-6-(metilamino)carbazol-3-carboxamide
agonista de los receptores de la serotonina

 $C_{14}H_{17}N_3O$

158747-02-5

**fulvestrantum**

fulvestrant

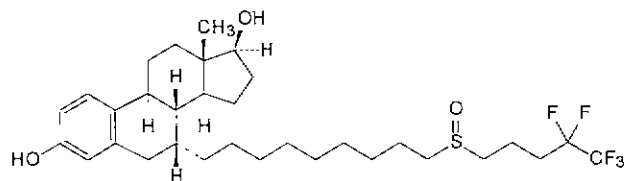
7 α -[9-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl)sulfinyl]nonyl]estra-1,3,5(10)-triene-3,17 β -diol
antiestrogen

fulvestrant

7 α -[9-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl)sulfinyl]nonyl]estra-1,3,5(10)-triène-3,17 β -diol
antiestrogène

fulvestrant

7 α -[9-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentil)sulfinil]nonil]estra-1,3,5(10)-trieno-3,17 β -diol
antiestrógeno

 $C_{32}H_{47}F_5O_3S$ 

ibutamorenium

ibutamoren

2-amino-*N*-[(*R*)-2-(benzyloxy)-1-[[1-(methylsulfonyl)spiro[indoline-3,4'-piperidin]-1'-yl]carbonyl]ethyl]-2-methylpropanamide
growth hormone release stimulating peptide

ibutamoren

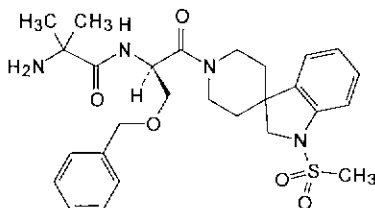
2-amino-*N*-[(1*R*)-1-[(benzyloxy)méthyl]-2-[1-(méthylsulfonyl)-1,2-dihydrospiro[indole-3,4'-pipéridin]-1'-yl]-2-oxoéthyl]-2-méthylpropanamide
peptide stimulant la libération de l'hormone de croissance

ibutamoreno

2-amino-*N*-[(*R*)-2-(bencloxi)-1-[[1-(metilsulfonyl)espiro[indolina-3,4'-piperidin]-1'-il]carbonyl]etil]-2-metilpropionamida
péptido estimulante de la liberación de la hormona del crecimiento

C₂₇H₃₆N₄O₅S

159634-47-6

**ipamorelinum**

ipamorelin

2-methylalanyl-L-histidyl-3-(2-naphthyl)-D-alanyl-D-phenylalanyl-L-lysineamide
growth factor

ipamoréline

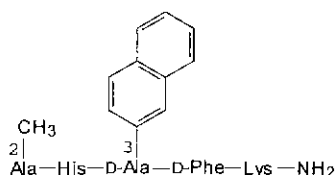
(2-méthyl-L-alanyl)-L-histidyl-[3-(naphtalén-2-yl)-D-alanyl]-D-phénylalanyl-L-lysineamide
facteur de croissance

ipamorelina

2-metilalanil-L-histidil-3-(2-naftil)-D-alanil-D-fenilalanil-L-lisinaamida
factor de crecimiento

C₃₈H₄₉N₉O₅

170851-70-4

**levocetirizinum**

levocetirizine

[2-[4-[(*R*)-*p*-chloro- α -phenylbenzyl]-1-piperazinyl]ethoxy]acetic acid
histamine H₁-receptor antagonist

lévocétirizine

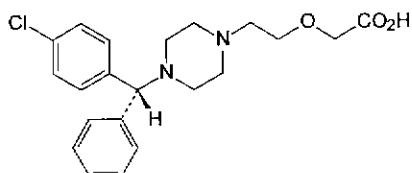
acide 2-[2-[4-[(*R*)-(4-chlorophényl)phénylméthyl]pipérazin-1-yl]éthoxy]acétique
antagoniste des récepteurs H₁ de l'histamine

levocetirizina

ácido [2-[4-[(*R*)-*p*-cloro- α -fenilbencil]-1-piperazinil]etoxi]acético
antagonista de los receptores H₁ de la histamina

$C_{21}H_{25}ClN_2O_3$

130018-77-8

**levosalbutamol**

levosalbutamol

(R)- α^1 -[[(*tert*-butylamino)methyl]-4-hydroxy-*m*-xylene- α,α' -diol
antiasthmatic

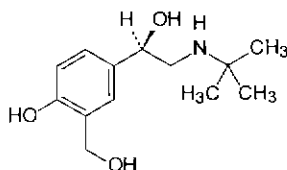
lévosalbutamol

(1*R*)-2-[[[(1,1-diméthyléthyl)amino]-1-[4-hydroxy-3-(hydroxyméthyl)phényl]éthanol
antiasthmatique

levosalbutamol

(R)- α^1 -[[(*terc*-butilamino)metil]-4-hidroxi-*m*-xileno- α,α' -diol
antiasmático $C_{19}H_{21}NO_3$

34391-04-3

**lodenosinum**

lodenosine

9-(2,3-dideoxy-2-fluoro- β -D-*threo*-pentofuranosyl)adenine
antiviral

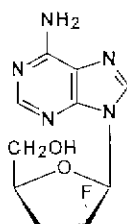
lodénosine

9-(2-fluoro-2,3-didésoxy- β -D-*thréo*-pentofuranosyl)-9*H*-purine-6-amine
antiviral

lodenosina

9-(2,3-didesoxi-2-fluoro- β -D-*treo*-pentofuranosil)adenina
antiviral $C_{10}H_{12}FN_5O_2$

110143-10-7



lotrafibanum

lotrafiban

(S)-2,3,4,5-tetrahydro-4-methyl-3-oxo-7-[[4-(4-piperidyl)piperidino]carbonyl]-1H-1,4-benzodiazepine-2-acetic acid
fibrinogen receptor antagonist

lotrafiban

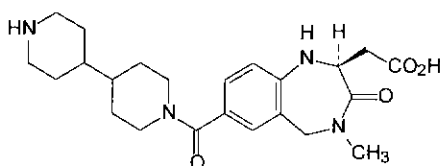
acide 2-[(2S)-7-([4,4'-bipipéridinyl-1-yl]carbonyl)-4-méthyl-3-oxo-2,3,4,5-tétrahydro-1H-1,4-benzodiazépin-2-yl]acétique
antagoniste du récepteur du fibrinogène

lotrafibán

ácido (S)-2,3,4,5-tetrahidro-4-metil-3-oxo-7-[[4-(4-pipendil)pipendino]carbonil]-1H-1,4-benzodiazepina-2-acético
antagonista del receptor del fibrinógeno

C₂₂H₃₂N₄O₄

171049-14-2

**meluadrinum**

meluadrine

(-)-(R)-α-[(*tert*-butylamino)methyl]-2-chloro-4-hydroxybenzyl alcohol
β-adrenoceptor agonist

méluadrine

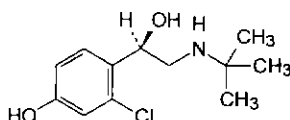
(-)-(1R)-1-(2-chloro-4-hydroxyphényl)-2-[(1,1-diméthyléthyl)amino]éthanol
agoniste β-adrénérique

meluadrina

alcohol (-)-(R)-α-[(*terc*-butilamino)metil]-2-cloro-4-hidroxibencílico
agonista de los receptores β-adrenérgicos

C₁₂H₁₈ClNO₂

134865-33-1

**mespiperonum (¹¹C)**mespiperone (¹¹C)

8-[3-(*p*-fluorobenzoyl)propyl]-3-[¹¹C]methyl-1-phenyl-1,3,8-triazaspiro[4.5]decan-4-one
radiodiagnostic agent

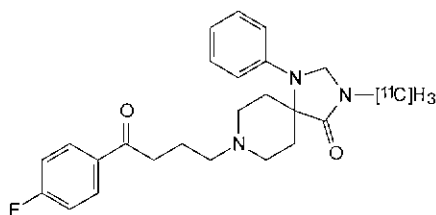
mespipérone (¹¹C)

8-[4-(4-fluorophényl)-4-oxobutyl]-3-[¹¹C]méthyl-1-phényl-1,3,8-triazaspiro[4.5]décan-4-one
produit à usage radiodiagnostique

mespiperona (¹¹C)

8-[3-(*p*-fluorobenzoi)propil]-3-[¹¹C]metil-1-fenil-1,3,8-triazaspiro[4.5]decan-4-ona
agente de radiodiagnóstico

$C_{23}[^{11}C]H_{28}FN_3O_2$ 94153-50-1



mitiglinidum
mitiglinide

(-)-(2*S*,3*a*,7*a*-*cis*)- α -benzylhexahydro- γ -oxo-2-isoindolinebutyric acid
antidiabétique

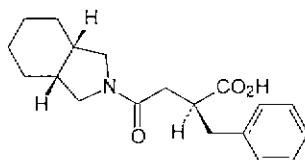
mitiglinide

(-)-acide (2*S*)-2-benzyl-4-[(3*aR*,7*aS*)-octahydro-2*H*-isoindol-2-yl]-4-oxobutanoïque
antidiabétique

mitiglinida

ácido (-)-(2*S*,3*a*,7*a*-*cis*)- α -bencilhexahidro- γ -oxo-2-isoindolinbutírico
antidiabético

$C_{19}H_{25}NO_3$ 145375-43-5



moxifloxacinum
moxifloxacin

1-cyclopropyl-6-fluoro-1,4-dihydro-8-methoxy-7-[(4*aS*,7*aS*)-octahydro-6*H*-pyrrolo[3,4-*b*]pyridin-6-yl]-4-oxo-3-quinolinecarboxylic acid
antibactériale

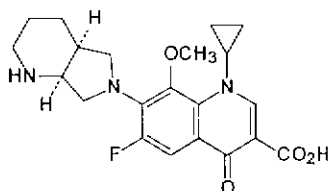
moxifloxacine

acide 1-cyclopropyl-6-fluoro-8-méthoxy-7-[(4*aS*,7*aS*)-octahydro-6*H*-pyrrolo[3,4-*b*]pyridin-6-yl]-4-oxo-1,4-dihydroquinoléine-3-carboxylique
antibactérien

moxifloxacina

ácido 1-ciclopil-6-fluoro-1,4-dihidro-8-metoxi-7-[(4*aS*,7*aS*)-octahidro-6*H*-pirrólo[3,4-*b*]píndin-6-il]-4-oxo-3-quinolinacarboxílico
antibacteriano

$C_{21}H_{24}FN_3O_4$ 151096-09-2



moxilubantum

moxilubant

4-[[5-(*p*-amidinophenoxy)pentyl]oxy]-*N,N*-diisopropyl-3-methoxybenzamide
leukotriene receptor antagonist

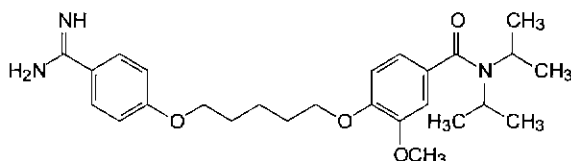
moxilubant

4-[[5-(4-carbamimidoylphénoxy)pentyl]oxy]-3-méthoxy-*N,N*-bis(1-méthyléthyl)benzamide
antagoniste du récepteur des leucotriènes

moxilubant

4-[[5-(*p*-amidinofenoxi)pentil]oxi]-*N,N*-diisopropil-3-metoxibenzamida
*antagonista del receptor de leucotrienos*C₂₆H₃₇N₃O₄

147398-01-4

**nelzarabinum**

nelzarabine

2-amino-β-D-arabinofuranosyl-6-methoxy-9*H*-purine
antineoplastic

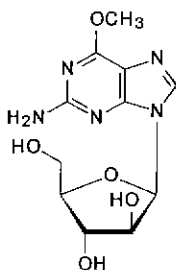
nélzarabine

9-(β-D-arabinofuranosyl)-6-méthoxy-9*H*-purin-2-amine
antinéoplasique

nelzarabina

2-amino-β-D-arabinofuranosil-6-metoxi-9*H*-purina
*antineoplásico*C₁₁H₁₅N₅O₅

121032-29-9

**nepadutantum**

nepadutant

cyclo[*N*-(2-acetamido-2-deoxy-β-D-glucopyranosyl)-L-asparaginy]-L-α-aspartyl-L-tryptophyl-L-phenylalanyl-L-2,3-diaminopropionyl-L-leucyl], cyclic (2-5)-peptide
tachykinin receptor antagonist

népadutant

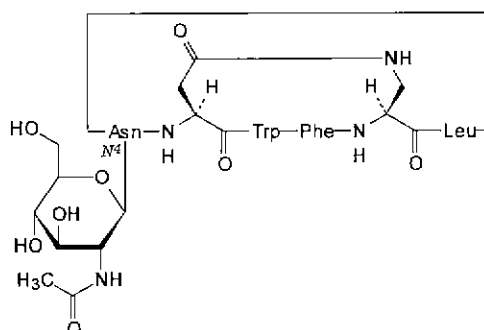
(2-5)-peptide cyclique du cyclo[[*N*⁴-(2-(acétylamino)-2-désoxy-β-D-glucopyranosyl)]-L-asparaginy]-L-aspartyl-L-tryptophyl-L-phénylalanyl-(3-amino-L-alanyl)-L-leucyl]
antagoniste de récepteurs de la tachykinine

nepadutant

(2-5)-péptido cíclico de ciclo[*N*-(2-acetamido-2-desoxi-β-D-glucopiranosil)-L-asparaginil-L-α-aspartil-L-triptofil-L-fenilalanil-L-2,3-diaminopropionil-L-leucil]
antagonista del receptor de taquiquinina

C₄₅H₅₈N₁₀O₁₃

183747-35-5



nepafenacum

nepafenac

2-(2-amino-3-benzoylphenyl)acetamide
non-steroid anti-inflammatory

népafénac

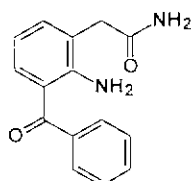
2-(2-amino-3-benzoylphényl)acétamide
anti-inflammatoire non stéroïdien

nepafenaco

2-(2-amino-3-benzoilfenil)acetamida
antiinflamatorio no esteroideo

C₁₅H₁₄N₂O₂

78281-72-8



nepicastatum

nepicastat

5-(aminomethyl)-1-[(*S*)-5,7-difluoro-1,2,3,4-tetrahydro-2-naphthyl]-4-imidazoline-2-thione
dopamine β-hydroxylase inhibitor

népicastat

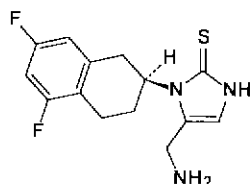
5-(aminométhyl)-1-[(2*S*)-5,7-difluoro-1,2,3,4-tétrahydronaphtalén-2-yl]-1,3-dihydro-2*H*-imidazole-2-thione
inhibiteur de la dopamine β-hydroxylase

nepicastat

5-(aminometil)-1-[(*S*)-5,7-difluoro-1,2,3,4-tetrahydro-2-naftil]-4-imidazolina-2-tiona
inhibidor de la dopamina β-hidroxilasa

C₁₄H₁₅F₂N₃S

173997-05-2

**nitisinonum**

nitisinone

2-(α,α,α -trifluoro-2-nitro-*p*-toluoyl)-1,3-cyclohexanedione
4-hydroxyphenylpyruvate dioxygenase inhibitor

nitisinone

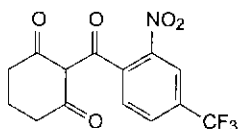
2-[2-nitro-4-(trifluorométhyl)benzoyl]cyclohexane-1,3-dione
inhibiteur de la 4-hydroxyphénylpyruvate dioxygénase

nitisinona

2-(α,α,α -trifluoro-2-nitro-*p*-toluol)-1,3-ciclohexanodiona
inhibidor de la dioxigenasa del 4-hidroxifenilpiruvato

C₁₄H₁₀F₃NO₅

104206-65-7

**nolatrexedum**

nolatrexed

2-amino-6-methyl-5-(4-pyridylthio)-4(3*H*)-quinazolinone
antineoplastic

nolatrexed

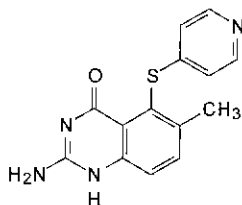
2-amino-6-méthyl-5-[(pyridin-4-yl)sulfanyl]quinazolin-4(1*H*)-one
antineoplasique

nolatrexed

2-amino-6-metil-5-(4-piridiltio)-4(3*H*)-quinazolinona
antineoplásico

C₁₄H₁₂N₄OS

147149-76-6



omapatrilatum

omapatrilat

(4*S*,7*S*,10*aS*)-octahydro-4-[(*S*)- α -mercaptohydrocinnamido]-5-oxo-7*H*-pyrido[2,1-*b*][1,3]thiazepine-7-carboxylic acid
angiotensin-converting enzyme inhibitor, endo peptidase inhibitor

omapatrilate

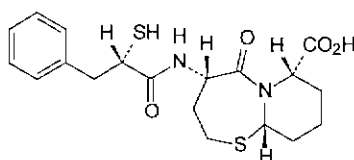
acide (4*S*,7*S*,10*aS*)-5-oxo-4-[[(*S*)-3-phényl-2-sulfanylpropanoyl]amino]-octahydro-7*H*-pyrido[2,1-*b*][1,3]thiazépine-7-carboxylique
inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine, inhibiteur de l'endopeptidase

omapatrilat

ácido (4*S*,7*S*,10*aS*)-octahidro-4-[(*S*)- α -mercaptohidrocinnamido]-5-oxo-7*H*-pirido[2,1-*b*][1,3]tiazepina-7-carboxílico
inhibidor de la enzima conversora de la angiotensina, inhibidor de la endopeptidasa

C₁₉H₂₄N₂O₄S₂

167305-00-2

**pamiteplasum**

pamiteplase

275-L-glutamic acid-(1-91)-(174-527)-plasminogen activator (human tissue-type protein moiety)
plasminogen activator

pamitéplase

[275-acide L-glutamique]-(1-91)-(174-527)-activateur du plasminogène (de type tissulaire humain)
activateur du plasminogène

pamiteplasa

275-ácido-L-glutámico -(1-91)-(174-527)-activador del plasminógeno (tipo tisular humano fracción proteica)
activador del plasminógeno

C₂₁₇₂H₃₃₀₉N₆₂₇O₆₅₈S₃₄ 151912-42-4

```

SYQVICRDEK  TQMIYQQHQS  WLRPVLRSNR  VEYCWNSGR
AQCHSVPVKS  CSEPRCFNGG  TCQQALYFSD  FVCQCFCGFA
GKCCCEIDTRA TSEGNSDCYF  GNGSAYRGTH  SLTESGASCL
PWNSMILIGK  VYTAQNPSAQ  ALGLGKHNVC  RNPDGDAKPW
CHVLKNRRLT  WEYCDVPSCS  TCGLRQYSQP  QFEIKGGLFA
DIASHPWQAA  IFAKHRRSPG  ERFLCGGILI  SSCWILSAAH
CFQERFPPHH  LTVILGRTYR  VVPGEEEQKF  EVEKYIVHKE
FDDDTYNDNI  ALLQLKSDSS  RCAQESSVVR  TVCLPPADLQ
LPDWTECELS  GYGKHEALSP  FYSERLKEAH  VRLYPSSRCT
SQHLLNRTVT  DNMLCAGDTR  SGGPQANLHD  ACQGDSSGGL
VCLNDGRMTL  VGIISWGLGC  GQKDVPGVYT  KVTNYLDWIR
DNMRP

```

* glycosylation site
 * site de glycosylation
 * posición de glicosilación

paricalcitolum

paricalcitol

(7*E*,22*E*)-19-nor-9,10-secoergosta-5,7,22-triene-1 α ,3 β ,25-triol
vitamin D analogue

paricalcitol

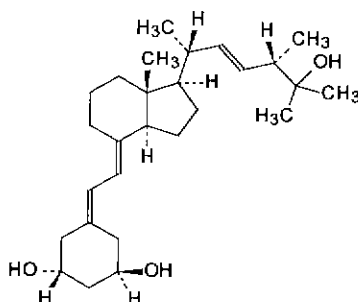
(7*E*,22*E*)-(1*R*,3*R*)-19-nor-9,10-sécoergosta-5,7,22-triéne-1,3,25-triol
analogue de la vitamine D

paricalcitol

(7*E*,22*E*)-19-nor-9,10-secoergosta-5,7,22-trieno-1 α ,3 β ,25-triol
análogo de la vitamina D

C₂₇H₄₄O₃

131918-61-1



pemetrexedum
pemetrexed

N-[*p*-(2-(2-amino-4,7-dihydro-4-oxo-1*H*-pyrrolo[2,3-*d*]pyrimidin-5-yl)ethyl)benzoyl]-L-glutamic acid
antineoplastique

pémétréxed

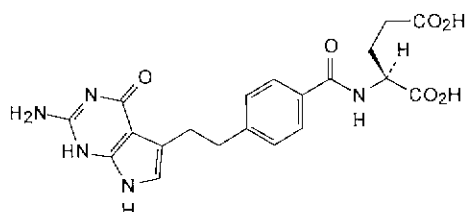
acide (2*S*)-2-[4-[2-(2-amino-4-oxo-4,7-dihydro-1*H*-pyrrolo[2,3-*d*]pyrimidin-5-yl)éthyl]benzoyl]amino]pentanedioïque
antineoplasique

pemetrexed

ácido *N*-[*p*-(2-(2-amino-4,7-dihidro-4-oxo-1*H*-pirrolo[2,3-*d*]pirimidin-5-il)etil)benzoi]l]-L-glutámico
antineoplásico

C₂₀H₂₁N₅O₆

137281-23-3



perflenapentum
perflenapent

dodecafluoropentane
ultrasound contrast agent

perflénapent

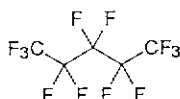
dodécafluoropentane
produit de contraste pour des analyses ultrasoniques

perflenapent

dodecafluoropentano
medio de contraste para análisis por ultrasonido

C₅F₁₂

678-26-2



perflisopentum
perflisopent

nonafluoro-2-(trifluoromethyl)butane
ultrasound contrast agent

perflisopent

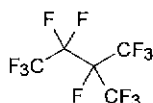
nonafluoro-2-(trifluorométhyl)butane
produit de contraste pour des analyses ultrasoniques

perflisopent

nonafluoro-2-(trifluorometil)butano
medio de contraste para análisis por ultrasonido

C₅F₁₂

594-91-2

**perifosinum**

perifosine

4-hydroxy-1,1-dimethylpiperidinium hydroxide, octadecyl hydrogen phosphate, inner salt
antineoplastic

périfosine

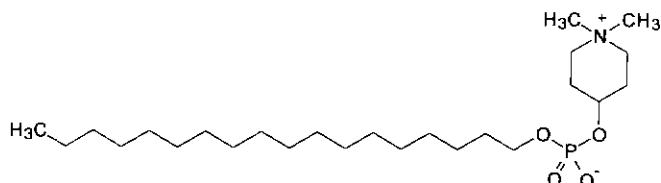
1,1-diméthyl-4-[[{(octadécyloxy)oxydophosphoryl]oxy]pipéridinium
antinéoplasique

perifosina

1,1-dimetil-4-[[{(octadeciloxi)oxidofosforil]oxi]piperidinio
antineoplásico

C₂₅H₅₂NO₄P

157716-52-4

**pexigananum**

pexiganan

glycyl-L-isoleucylglycyl-L-lysyl-L-phenylalanyl-L-leucyl-L-lysyl-L-lysyl-L-alanyl-L-lysyl-L-lysyl-L-phenylalanylglycyl-L-lysyl-L-alanyl-L-phenylalanyl-L-valyl-L-lysyl-L-isoleucyl-L-leucyl-L-lysyl-L-lysineamide
antibacterial

pexiganan

glycyl-L-isoleucyl-glycyl-L-lysyl-L-phénylalanyl-L-leucyl-L-lysyl-L-lysyl-L-alanyl-L-lysyl-L-lysyl-L-phénylalanyl-glycyl-L-lysyl-L-alanyl-L-phénylalanyl-L-valyl-L-lysyl-L-isoleucyl-L-leucyl-L-lysyl-L-lysineamide
antibactérien

pexiganán

glicil-L-isoleucilglicil-L-lisil-L-fenilalanil-L-leucil-L-lisil-L-lisil-L-alanil-L-lisil-L-lisil-L-fenilalanilglicil-L-lisil-L-alanil-L-fenilalanil-L-valil-L-lisil-L-isoleucil-L-leucil-L-lisil-L-lisinaamida
antibacteriano

C₁₂₂H₂₁₀N₃₂O₂₂

172820-23-4

Gly-Ile-Gly-Lys-Phe-Leu-Lys-Lys-Ala-Lys-Lys-Phe-

Gly-Lys-Ala-Phe-Val-Lys-Ile-Leu-Lys-Lys-NH₂

20

pibutidinum
pibutidine

3-amino-4-[[[*Z*]-4-[[4-(piperidinomethyl)-2-pyridyl]oxy]-2-butenyl]amino]-3-cyclobutene-1,2-dione
histamine H₂-receptor antagonist

pibutidine

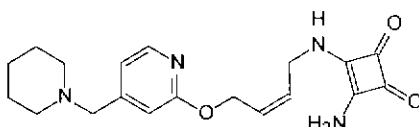
3-amino-4-[[[*Z*]-4-[[4-(pipéridin-1-ylméthyl)pyridin-2-yl]oxy]but-2-ényl]amino]cyclobut-3-ène-1,2-dione
antagoniste des récepteurs H₂ de l'histamine

pibutidina

3-amino-4-[[[*Z*]-4-[[4-(piperidinometil)-2-piridil]oxi]-2-butenil]amino]-3-ciclobuteno-1,2-diona
antagonista de los receptores H₂ de la histamina

C₁₉H₂₄N₄O₃

103922-33-4

**pregabalinum**
pregabalin

(*S*)-3-(aminomethyl)-5-methylhexanoic acid
anticonvulsant

prégabaline

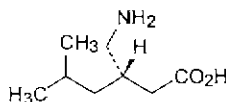
acide (3*S*)-3-(aminométhyl)-5-méthylhexanoïque
anticonvulsivant

pregabalina

ácido (3*S*)-3-(aminometil)-5-metilhexanoico
anticonvulsivo

C₈H₁₇NO₂

148553-50-8

**prucalopridum**
prucalopride

4-amino-5-chloro-2,3-dihydro-*N*-[1-(3-methoxypropyl)-4-piperidyl]-7-benzofurancarboxamide
prokinetic agent

prucalopride

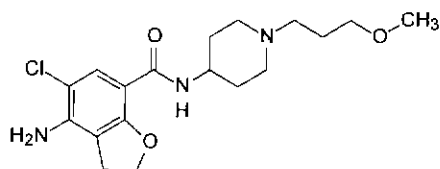
4-amino-5-chloro-*N*-[1-(3-méthoxypropyl)pipéridin-4-yl]-2,3-dihydrobenzofurane-7-carboxamide
accélérateur du transit intestinal

prucaloprida

4-amino-5-cloro-2,3-dihidro-*N*-[1-(3-metoxipropil)-4-piperidil]-7-benzofurancarboxamida
estimulante de la motilidad intestinal

C₁₈H₂₆ClN₃O₃

179474-81-8

**rapacuronii bromidum**

rapacuronium bromide

1-allyl-1-(3 α ,17 β -dihydroxy-2 β -piperidino-5 α -androstan-16 β -yl)piperidinium
bromide, 3-acetate 17-propionate
neuromuscular receptor antagonist

bromure de rapacuronium

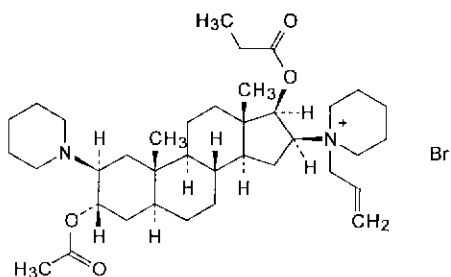
bromure de 1-[3 α -(acétyloxy)-2 β -(pipéridin-1-yl)-17 β -(propanoyloxy)-5 α -
androstan-16 β -yl]-1-(prop-2-ényl)pipéridinium
antagoniste des récepteurs neuro-musculaires

bromuro de rapacuronio

bromuro de 1-alil-1-(3 α ,17 β -dihidroxi-2 β -piperidino-5 α -androstan-16 β -
il)piperidinio, 3-acetato 17-propionato
antagonista de los receptores neuromusculares

C₃₇H₅₁BrN₂O₄

156137-99-4

**rifalazilum**

rifalazil

(2*S*,16*Z*,18*E*,20*S*,21*S*,22*R*,23*R*,24*R*,25*S*,26*R*,27*S*,28*E*)-5,12,21,23,25-
pentahydroxy-10-(4-isobutyl-1-piperazinyl)-27-methoxy-2,4,16,20,22,24,26-
heptamethyl-2,7-(epoxypentadeca[1,11,13]trienimino)-6*H*-benzofuro[4,5-
a]phenoxazine-1,6,15(2*H*)-trione 25-acetate
antibactérial

rifalazil

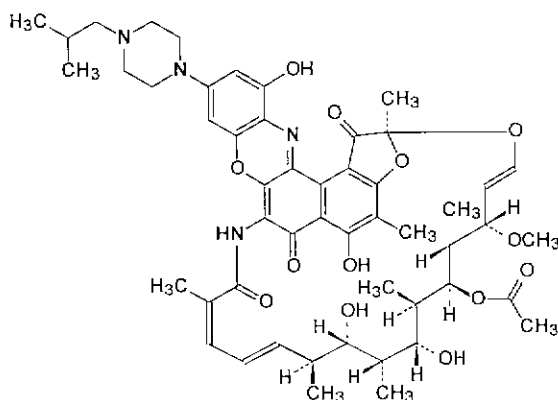
acétate de (16*Z*,18*E*,28*E*)-(2*S*,20*S*,21*S*,22*R*,23*R*,24*R*,25*S*,26*R*,27*S*)-
5,12,21,23-tétrahydroxy-27-méthoxy-2,4,16,20,22,24,26-heptaméthyl-10-[4-(2-
méthylpropyl)pipérazin-1-yl]-1,6,15-trioxo-1,2-dihydro-2,7-
(époxy-pentadéca[1,11,13]trienimino)-6*H*-benzofuro[4,5-*a*]phénoxazin-25-yle
antibactérien

rifalazilo

25-acetato de (2*S*,16*Z*,18*E*,20*S*,21*S*,22*R*,23*R*,24*R*,25*S*,26*R*,27*S*,28*E*)-
5,12,21,23,25-pentahidroxi-10-(4-isobutil-1-piperazinil)-27-metoxi-
2,4,16,20,22,24,26-heptametil-2,7-(epoxipentadeca[1,11,13]trienimino)-6*H*-
benzofuro[4,5-*a*]fenoxazina-1,6,15(2*H*)-triona
antibacteriano

C₅₁H₆₄N₄O₁₃

129791-92-0

**robalzotanum**

robalzotan

(*R*)-3-(dicyclobutylamino)-8-fluoro-5-chromancarboxamide
serotonin receptor agonist

robalzotan

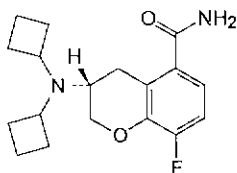
(3*R*)-3-(dicyclobutylamino)-8-fluoro-3,4-dihydro-2*H*-chromène-5-carboxamide
agoniste des récepteurs de la sérotonine

robalzotán

(*R*)-3-(dicyclobutylamino)-8-fluoro-5-cromancarboxamida
agonista de los receptores de la serotonina

C₁₈H₂₃FN₂O₂

169758-66-1

**rosiglitazonum**

rosiglitazone

(±)-5-[*p*-[2-(methyl-2-pyridylamino)ethoxy]benzyl]-2,4-thiazolidinedione
antidiabetic

rosiglitazone

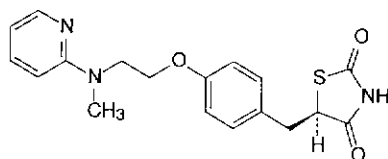
(5*RS*)-5-[4-[2-[méthyl(pyridin-2-yl)amino]éthoxy]benzyl]thiazolidine-2,4-dione
antidiabétique

rosiglitazona

(±)-5-[*p*-[2-(metil-2-piridilamino)etoxi]bencil]-2,4-tiazolidinadiona
antidiabético

$C_{19}H_{19}N_3O_3S$

122320-73-4

and enantiomer
et énantiomère
y enantiómero**seocalcitolum**

seocalcitol

(5*Z*,7*E*,22*E*,24*E*)-24a,26a,27a-trihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22,24-pentaene-1 α ,3 β ,25-triol
vitamin D analogue

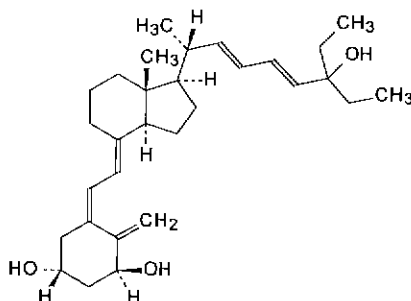
séocalcitol

(5*Z*,7*E*,22*E*,24*E*)-(1*S*,3*R*)-24a,26a,27a-trihomo-9,10-sécocholesta-5,7,10(19),22,24-pentaène-1,3,25-triol
analogue de la vitamine D

seocalcitol

(5*Z*,7*E*,22*E*,24*E*)-24a,26a,27a-trihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22,24-pentaeno-1 α ,3 β ,25-triol
análogo de la vitamina D $C_{30}H_{46}O_3$

134404-52-7

**silperisonum**

silperisone

1-[[*p*-fluorobenzyl]dimethylsilyl]methyl]piperidine
central muscle relaxant

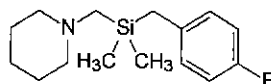
silpérisonne

1-[[[4-fluorobenzyl]diméthylsilyl]méthyl]pipéridine
myorelaxant central

silperisona

1-[[[*p*-fluorobencil]dimetilsilil]metil]pipendina
miorelajante central $C_{15}H_{24}FNSi$

140944-31-6



sinapultidum

sinapultide

L-lysyl-L-leucyl-L-leucyl-L-leucyl-L-leucyl-L-lysyl-L-leucyl-L-leucyl-L-leucyl-L-leucyl-L-lysyl-L-leucyl-L-leucyl-L-leucyl-L-leucyl-L-lysine
pulmonary surfactant

sinapultide

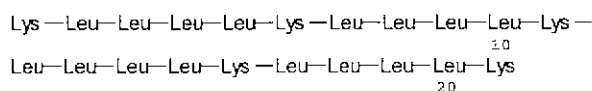
L-lysyl-L-leucyl-L-leucyl-L-leucyl-L-leucyl-L-lysyl-L-leucyl-L-leucyl-L-leucyl-L-leucyl-L-lysyl-L-leucyl-L-leucyl-L-leucyl-L-leucyl-L-lysine
surfactant pulmonaire

sinapultida

L-lisil-L-leucil-L-leucil-L-leucil-L-leucil-L-lisil-L-leucil-L-leucil-L-leucil-L-leucil-L-lisil-L-leucil-L-leucil-L-leucil-L-leucil-L-lisina
tensioactivo pulmonar

C₁₂₆H₂₃₈N₂₆O₂₂

138531-07-4

**sivelestatum**

sivelestat

o-(*p*-hydroxybenzenesulfonamido)hippuric acid, pivalate (ester)
elastase inhibitor

sivélestat

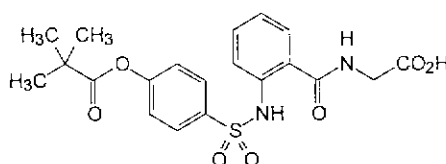
acide 2-[[2-[[[4-[(2,2-diméthylpropanoyl)oxy]phényl)sulfonyl]amino]benzoyl]-amino]acétique
inhibiteur de l'élastase

sivelestat

ácido *o*-(*p*-hidroxibencenosulfonamido)hipúrico, pivalato (éster)
inhibidor de la elastasa

C₂₀H₂₂N₂O₇S

127373-66-4

**sunepitronum**

sunepitron

N-[[[(7*S*,9*aS*)-octahydro-2-(2-pyrimidinyl)-2*H*-pyrido[1,2-*a*]pyrazin-7-yl)methyl]succinimide
anxiolytic, antidepressant

sunépitron

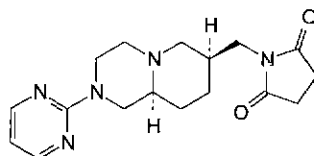
1-[[[(7*S*,9*aS*)-2-(pyrimidin-2-yl)octahydro-2*H*-pyrido[1,2-*a*]pyrazin-7-yl)méthyl]pyrrolidine-2,5-dione
anxiolytique, antidépresseur

sunepitrón

N-[[[(7*S*,9*aS*)-octahidro-2-(2-pirimidinil)-2*H*-pirido[1,2-*a*]pirazin-7-il]metil]succinimida
ansiolítico, antidepresivo

C₁₇H₂₃N₅O₂

148408-65-5

**targininum**

targinine

*N*⁶-(méthylamidino)-L-ornithine*nitric oxide synthase inhibitor*

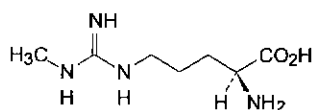
targinine

acide (2*S*)-2-amino-5-(3-méthylguanidino)pentanoïque*inhibiteur de l'oxyde nitrique synthase*

targinina

*N*⁶-(metilamidino)-L-ornitina*inhibidor de la sintetasa del óxido nítrico*C₇H₁₆N₄O₂

17035-90-4

**technetii (^{99m}Tc) apcitidum**technetium (^{99m}Tc) apcitide

sodium hydrogen [*N*-(mercaptoacetyl)-D-tyrosyl-*S*-(3-aminopropyl)-L-cysteinylglycyl-L-α-aspartyl-L-cysteinylglycylglycyl-*S*-(acetamidomethyl)-L-cysteinylglycyl-*S*-(acetamidomethyl)-L-cysteinylglycylglycyl-L-cysteinamide cyclic (1-5)-sulfidato(5-)-*N*¹¹,*N*¹²,*N*¹³,*S*¹³]oxo[^{99m}Tc]technetate(V)
radiodiagnostic agent

technétium (^{99m}Tc) apcitide

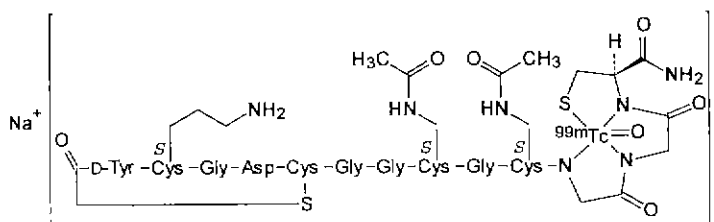
hydrogène [(1-5)-(sulfure cyclique) du [*N*-(sulfanylacétyl)-D-tyrosyl]-[*S*-(3-aminopropyl)-L-cystéinyl]-glycyl-L-aspartyl-L-cystéinyl-glycyl-glycyl-[*S*-(acétylamino)méthyl]-L-cystéinyl]-glycyl-[*S*-(acétylamino)méthyl]-L-cystéinyl]-glycyl-glycyl-L-cystéinamidato(5-)-*N*¹¹,*N*¹²,*N*¹³,*S*¹³]oxo[^{99m}Tc]technetate(V) de sodium
produit à usage radiodiagnostique

tecnecio (^{99m}Tc) apcitida

hidrógeno [*N*-(mercaptoacetil)-D-tirosil-*S*-(3-aminopropil)-L-cisteinilglicil-L-α-aspartil-L-cisteinilglicilglicil-*S*-(acetamidometil)-L-cisteinilglicil-*S*-(acetamidometil)-L-cisteinilglicilglicil-L-cisteinamida (1-5)-sulfidato cíclico (5-)-*N*¹¹,*N*¹²,*N*¹³,*S*¹³]oxo[^{99m}Tc]tecnetato(V) de sodio
agente de radiodiagnóstico

$C_{51}H_{73}N_{17}NaO_{26}S_5^{99mTc}$

178959-14-3

**temocaprilatum**

temocaprilat

(+)-(2*S*,6*R*)-6-[[[(1*S*)-1-carboxy-3-phenylpropyl]amino]tetrahydro-5-oxo-2-(2-thienyl)-1,4-thiazepine-4(5*H*)-acetic acid
angiotensin-converting enzyme inhibitor

témocaprilate

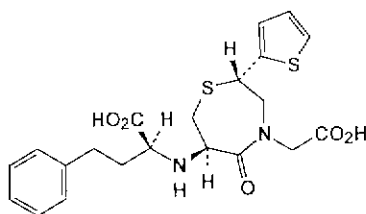
(+)-acide 2-[[[(2*S*,6*R*)-6-[[[(1*S*)-1-carboxy-3-phénylpropyl]amino]-5-oxo-2-(thiophen-2-yl)]tétrahydro-1,4-thiazépin-4(5*H*)-yl]acétique
inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine

temocaprilato

ácido (+)-(2*S*,6*R*)-6-[[[(1*S*)-1-carboxi-3-fenilpropil]amino]tetrahidro-5-oxo-2-(2-tienil)-1,4-tiazepina-4(5*H*)-acético
inhibidor de la enzima conversora de la angiotensina

 $C_{21}H_{24}N_2O_5S_2$

110221-53-9

**thyrotropinum alfa**

thyrotropin alfa

thyrotropin (human β -subunit protein moiety), complex with chorionic gonadotropin (human α -subunit protein moiety)
thyrotropin releasing hormone (TRH) analog

thyrotropine alfa

thyrotropine (humaine, partie protéique de 118 aminoacides de la sous-unité β) complexée à la gonadotropine chorionique (humaine, partie protéique de 92 aminoacides de la sous-unité α)
analogue de l'hormone de libération de la thyrotropine

tirotropina alfa

tirotropina (humana, fracción proteica de 118 aminoácidos de la subunidad β), complejo con gonadotropina coriónica (humana, fracción proteica de 92 aminoácidos de la subunidad α)
análogo de la hormona liberadora de tirotropina

C₁₀₃₉H₁₆₀₂N₂₇₄O₃₀₇S₂₇

APDVQDCPEC TLQENPFFSQ PGAPILQCMG CCFSRAYPTP
 LRSKKTMLVQ KNVTSSESTCC VAKSYNRVTV MGGFKVENHT
 AHCSTCYH KS

FCIPTEYTMH IERRECAVCL TINTTICAGY CMTRDINGKL
 FLPKYALSQD VCTYRDFIYR TVEIPGCPLH VAPYFSYPVA
 LSCKCGKCNT DYSDCIHEAI KTNVCTKPQK SYLVGFSV

tifacoginum

tifacogin

N-L-alanyl blood-coagulation factor LACI (human clone λ P9 protein moiety reduced)
anticoagulant

tifacogine

N-L-alanyl facteur de coagulation sanguine LACI (partie protéique réduite produite par le clone humain λ P9)
anticoagulant

tifacogina

N-L-alanil factor de coagulación sanguínea LACI (fracción proteica reducida producida por el clon humano λ P9)
anticoagulante

C₁₄₀₀H₂₁₆₇N₃₉₅O₄₂₂S₂₃ 148883-56-1

ADSEEDDEHT IITDTELPPL KLMHSFCAFK ADDGPCKAIM
 KRFFFNIFTR QCEEFIYGGC EGNQNRFESL EECKKMCTRD
 NANRIIKTTL QQEKPDFCFL EEDPGICRGY ITRYFYNNQT
 KQCERFKYGG CLGNMNNFET LEECKNICED GPNGFQVDNY
 GTQLNAVNS LTPQSTKVPS LFEFHGPSWC LTPADRGLCR
 ANENRFFYNS VIGKCRPFKY SGCGGNENNF TSKQECLRAC
 KKGFIQRISK GGLIKTKRKR KKQRVKIAYE EIFVKNM

tobicillinum

tobicillin

(+)- α -hydroxy-*m*-tolyl (2*S*,5*R*,6*R*)-3,3-dimethyl-7-oxo-6-(2-phenylacetamido)-4-thia-1-azabicyclo[3.2.0]heptane-2-carboxylate, isobutyrate (ester)
antibiotic (vet.)

tobicilline

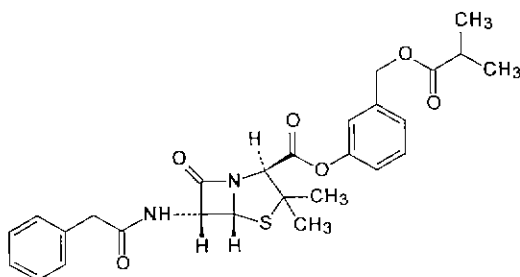
(2*S*,5*R*,6*R*)-3,3-diméthyl-7-oxo-6-[(2-phénylacétyl)amino]-4-thia-1-azabicyclo-[3.2.0]heptane-2-carboxylate de 3-[[[(2-méthylpropanoyl)oxy]méthyl]phényle
antibiotique (vét.)

tobicillina

(2*S*,5*R*,6*R*)-3,3-dimetil-7-oxo-6-(2-fenilacetamido)-4-tia-1-azabicyclo-[3.2.0]heptano-2-carboxilato de (+)- α -hidroxi-*m*-tolilo, isobutirato (éster)
antibiótico (vet.)

C₂₇H₃₀N₂O₆S

151287-22-8

**trastuzumabum**

trastuzumab

immunoglobulin G 1 (human-mouse monoclonal rhuMab HER2 γ_1 -chain anti-human p185^{c-erbB2} receptor), disulfide with human-mouse monoclonal rhuMab HER2 light chain, dimer
immunomodulator

trastuzumab

immunoglobuline G 1 (chaîne γ_1 de l'anticorps monoclonal de souris humanisé rhuMab HER2 dirigé contre le récepteur humain p185^{c-erbB2}), dimère du disulfure avec la chaîne légère de l'anticorps monoclonal de souris humanisé rhuMab HER2
immunomodulateur

trastuzumab

inmunoglobulina G 1 (cadena γ_1 del anticuerpo monoclonal humanizado de ratón rhuMab HER2 dirigido contra el receptor humano p185^{c-erbB2}), dímero del disulfuro con la cadena ligera del anticuerpo monoclonal humanizado de ratón rhuMab HER2
inmunomodulador

180288-69-1

tremacamrum

tremacamra

1-453-glycoprotein ICAM-1 (human reduced)
antiviral

tremacamra

glycoprotéine comprenant 453 amino-acides, constituée du domaine extracellulaire de la molécule d'adhésion intracellulaire-1 humaine (ICAM-1), obtenue par génie génétique
antiviral

tremacamra

1-453-glicoproteína ICAM-1 (humana reducida)
antiviral

155576-45-7

QTSVSPSKVI LPRGGSVLVT CSTSCDQPKL LGIETPLPKK
 ELLLPGNRK VYELSNVQED SQPMCYSNCP DGQSTAKTFL
 TVYWTPERVE LAPLPSWQPV GKNLTLRCQV EGGAPRANLT
 VVLLRGEKEL KREPAVGEP A EVTTTVLVRR DHHGAFNSCR
 TELDLRPQGL ELFENTSAPY QLQTFVLPAT PPQLVSPRVL
 EVDTQGTVVC SLDGLFPVSE AQVHLALGDQ RLNPTVTYGN
 DSFSAKASVS VTADEGTQR LTCAVILGNQ SQETLQTVTI
 YSFPAPNVIL TKPEVSEGTE VTVKCEAHR AKVTNLGVPA
 QPLGPRAQLL LKATPEDNGR SFSCSATLEV AGQLIHKNT
 RELRVLYGPR LDERDCPGNW TWPENSQQTP MCQAWGNPLP
 ELKCLKDGT F PLPIGESVTV TRDLEGTYLC RARSTQGEVT
 REVTVNVLS P RYE

valganciclovirum

valganciclovir

L-valine, ester with 9-[[2-hydroxy-1-(hydroxymethyl)ethoxy]methyl]guanine
antiviral

valganciclovir

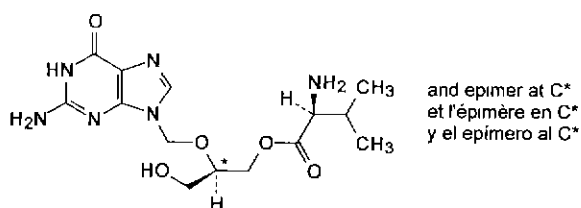
(2*S*)-2-amino-3-méthylbutanoate de (2*RS*)-2-[(2-amino-6-oxo-1,6-dihydro-9*H*-
 purin-9-yl)méthoxy]-3-hydroxypropyle
antiviral

valganciclovir

L-valinato de 9-[[2-hidroxi-1-(hidroximetil)etoxi]metil]guanina
antiviral

C₁₄H₂₂N₆O₅

175865-60-8

**xaliprodenum**

xaliprodén

1,2,3,6-tetrahydro-1-[2-(2-naphthyl)ethyl]-4-(α,α,α -trifluoro-*m*-tolyl)pyridine
nootropic agent

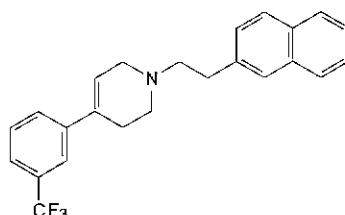
xaliprodène

1-[2-(naphthalén-2-yl)éthyl]-4-[3-(trifluorométhyl)phényl]-1,2,3,6-
 tétrahydropyridine
nootrope

xaliprodeno

1,2,3,6-tetrahydro-1-[2-(2-naftil)etil]-4-(α,α,α -trifluoro-*m*-tolil)piridina
nootropo $C_{24}H_{22}F_3N$

135354-02-8

**ziconotidum**

ziconotide

L-cysteinyl-L-lysylglycyl-L-lysylglycyl-L-alanyl-L-lysyl-L-cysteinyl-L-seryl-L-arginyl-L-leucyl-L-methionyl-L-tyrosyl-L- α -aspartyl-L-cysteinyl-L-cysteinyl-L-threonylglycyl-L-seryl-L-cysteinyl-L-arginyl-L-serylglycyl-L-lysyl-L-cysteinamide cyclic (1-16), (8-20), (15-25)-tris(disulfide)
analgesic, neural anti-ischemic

ziconotide

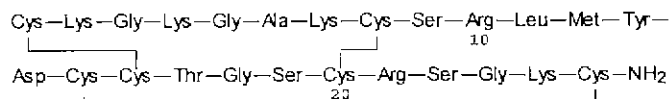
(1-16), (8-20), (15-25)-tris(disulfure cyclique) du L-cystéinyl-L-lysyl-glycyl-L-lysyl-glycyl-L-alanyl-L-lysyl-L-cystéinyl-L-séryl-L-arginyl-L-leucyl-L-méthionyl-L-tyrosyl-L-aspartyl-L-cystéinyl-L-cystéinyl-L-thréonil-glycyl-L-séryl-L-cystéinyl-L-arginyl-L-séryl-glycyl-L-lysyl-L-cystéinamide
analgésique, anti-ischémique neural

ziconotida

(1-16), (8-20), (15-25)-tris(disulfuro cíclico) de L-cisteinil-L-lisilglicil-L-lisilglicil-L-alanil-L-lisil-L-cisteinil-L-seril-L-arginil-L-leucil-L-metionil-L-tirosil-L- α -aspartil-L-cisteinil-L-cisteinil-L-treonilglicil-L-seril-L-cisteinil-L-arginil-L-serilglicil-L-lisil-L-cisteinamida
analgésico, anti-ischémico neural

 $C_{102}H_{172}N_{36}O_{32}S_7$

107452-89-1



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

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

p. 20 **reviparinum natricum**
reviparin sodium

replace the definition by the following:

Sodium salt of a low molecular mass heparin that is obtained by nitrous acid depolymerization of heparin from porcine intestinal mucosa; the majority of the components have a 2-O-sulfo- α -L-idopyranosuronic acid structure at the non-reducing end and a 6-O-sulfo-2,5-anhydro-D-mannitol structure at the reducing end of their chain; the mass-average molecular mass ranges between 3150 and 5150, with a characteristic value of about 4150; the degree of sulfatation is about 2.1 per disaccharidic unit.

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

p. 20 **reviparinum natricum**
réviparine sodique

remplacer la description suivante:

Sel sodique d'une héparine de basse masse moléculaire obtenue par dépolymérisation, au moyen d'acide nitreux, d'héparine de muqueuse intestinale de porc; la majorité des composants de la réviparine sodique possèdent une structure acide 2-O-sulfo- α -L-idopyranosuronique à l'extrémité non réductrice de leur chaîne et une structure 6-O-sulfo-2,5-anhydro-D-mannitol à l'extrémité réductrice de leur chaîne; la masse moléculaire relative moyenne est de 3150 à 5150, avec une valeur caractéristique de 4150 environ; le degré de sulfatation est 2.1 environ par unité disaccharidique.

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

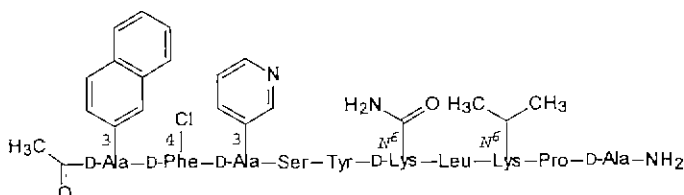
p. 20 **reviparinum natricum**
reviparina sódica

sustituyase la descripción por la siguiente:

Sal sódica de una heparina de baja masa molecular obtenida por despolimerización con ácido nítrico de la heparina de la mucosa intestinal del cerdo; la mayoría de los compuestos tienen una estructura de ácido 2-O-sulfo- α -L-idopiranosurónico en el extremo no reductor y una estructura de 6-O-sulfo-2,5-anhidro-D-manitol en el extremo reductor de la cadena; la masa molecular relativa media está entre 3150 y 5150; un valor característico de 4150 aproximadamente; el grado de sulfatación es de 2.1 por unidad de disacárido.

Proposed International Nonproprietary Names (Prop. INN): List 71**Dénominations communes internationales proposées (DCI Prop.): Liste 71****Denominaciones Comunes Internacionales Propuestas (DCI Prop.): Liste 71***(WHO Drug Information, Vol. 8, No. 2, 1994)*

p. 8	<i>delete/supprimer/suprimase</i>	<i>insert/insérer/insértese</i>
	dacliximabum	daclizumabum
	dacliximab	daclizumab
	dacliximab	daclizumab
	dacliximab	daclizumab
p. 20	teverelixum	<i>replace the chemical name and the graphic formula by the following.</i>
	teverelix	<i>N</i> -acetyl-3-(2-naphthyl)-D-alanyl- <i>p</i> -chloro-D-phenylalanyl-3-(3-pyridyl)-D-alanyl-L-seryl-L-tyrosyl- <i>N</i> ⁶ -carbamoyl-D-lysyl-L-leucyl- <i>N</i> ⁶ -isopropyl-L-lysyl-L-prolyl-D-alaninamide
	tévérélix	<i>remplacer le nom chimique et la formule développée par:</i>
		[<i>N</i> -acétyl-3-(naphtalén-2-yl)-D-alanyl]-(4-chloro-D-phénylalanil)-[3-(pyridin-3-yl)-D-alanyl]-L-séryl-L-tyrosyl-[<i>N</i> ⁶ -(carbamoyl)-D-lysyl]-L-leucyl-[<i>N</i> ⁶ -(1-méthyléthyl)-L-lysyl]-L-prolyl-D-alaninamide
	teverelix	<i>sustituyase el nombre químico y la fórmula desarrollada por.</i>
		[<i>N</i> -acetyl-3-(naftalen-2-il)-D-alanil]-(4-cloro-D-fenilalanil)-[3-(piridin-3-il)-D-alanil]-L-seril-L-tirosil-[<i>N</i> ⁶ -(carbamoyl)-D-lisil]-L-leucil-[<i>N</i> ⁶ -(1-metiletil)-L-lisil]-L-prolil-D-alaninamida

**Proposed International Nonproprietary Names (Prop. INN): List 75****Dénominations communes internationales proposées (DCI Prop.): Liste 75****Denominaciones Comunes Internacionales Propuestas (DCI Prop.): Liste 75***(WHO Drug Information, Vol. 10, No. 2, 1996)*

p. 91	<i>delete/supprimer/suprimase</i>	<i>insert/insérer/insértese</i>
	ansaculinum	ensaculinum
	ansaculin	ensaculin
	anséculine	ensaculine
	ansaculina	ensaculina

Proposed International Nonproprietary Names (Prop. INN): List 76**Dénominations communes internationales proposées (DCI Prop.): Liste 76****Denominaciones Comunes Internacionales Propuestas (DCI Prop.): Liste 76***(WHO Drug Information, Vol. 10, No. 4, 1996)*

- | | | |
|--------|---|--|
| p. 196 | <i>delete/supprimer/suprimase</i>
balaperidonum
balaperidone
balapéridone
balapendona | <i>insert/insérer/insértese</i>
balaperidonum
balaperidone
bélapéridone
balaperidona |
| p. 197 | bimoclomolom
bimoclomol | <i>replace the chemical name by the following:</i>
(±)-N-(2-hydroxy-3-piperidinopropoxy)nicotinimidoyl chloride |
| p. 213 | opratonii iodidum
opratonium iodide

ioduro de opratonio | <i>replace the chemical name by the following:</i>
trimethyl[3-(10-undecenamido)propyl]ammonium iodide
<i>sustituyase el nombre químico por lo siguiente.</i>
ioduro de trimetil[3-(10-undecenamido)propil]amonio |
| p. 216 | sabcomelinum
sabcomeline

sabcomeline

sabcomelina | <i>replace the action and use statement by the following:</i>
muscarinic receptor agonist
<i>remplacer le terme d'action pharmacologique par le suivant.</i>
agoniste de récepteurs muscariniques
<i>sustituyase el término de acción farmacológica por el siguiente:</i>
agonista de los receptores muscarínicos |
| p. 217 | tasonerminum
tasonermin
tasonermine
tasonemina | <i>replace the graphic formula by the following:</i>
<i>remplacer la formule développée par la suivante:</i>
<i>sustituyase la fórmula desarrollada por la siguiente:</i> |

VRSSSRTPSD	KPVAHVVANP	QAEQQLQWLN	RRANALLANG
VELRDNQLVV	PSEGLYLIYS	QVLFKGQGCP	STHVLLTHTI
SRIAVSYQTK	VNLLSAIKSP	CQRETPEGAE	AKPWYEPIYL
GGVFQLEKGD	RLSAEINRPD	YLDFAESGQV	YFGIIAL

Proposed International Nonproprietary Names (Prop. INN): List 77**Dénominations communes internationales proposées (DCI Prop.): Liste 77****Denominaciones Comunes Internacionales Propuestas (DCI Prop.): Liste 77***(WHO Drug Information, Vol. 11, No. 2, 1997)*

- p. 90 **eplerenonum**
éplérénone
eplerenona
remplacer l'indication par la suivante:
antagoniste de récepteurs de l'aldostérone
sustituyase la acción y uso por la siguiente:
antagonista de los receptores de aldosterona
- p. 96 **opanixilum**
opanixil
remplacer l'indication par la suivante:
antihyperlipidémiant
- p. 104 **nadroparinum calcium**
nadroparin calcium
replace the definition by the following:
Calcium salt of a low molecular mass heparin obtained by nitrous acid depolymerization of heparin from pork intestinal mucosa, followed by fractionation to eliminate selectively most of the chains with a molecular mass lower than 2000; the majority of the components have a 2-*O*-sulfo- α -L-idopyranosuronic acid structure at the non-reducing end and a 6-*O*-sulfo-2,5-anhydro-D-mannitol structure at the reducing end of their chain; the mass-average molecular mass ranges between 3600 and 5000 with a characteristic value of about 4300; the degree of sulfatation is about 2.1 per disaccharidic unit.
- p. 109 nadroparine calcique
remplacer la description par la suivante:
Sel calcique d'une héparine de basse masse moléculaire obtenue par dépolymérisation, au moyen d'acide nitreux, d'héparine de muqueuse intestinale de porc; la majorité des composants de la nadroparine sodique possèdent une structure acide 2-*O*-sulfo- α -L-idopyranosuronique à l'extrémité non réductrice de leur chaîne et une structure 6-*O*-sulfo-2,5-anhydro-D-mannitol à l'extrémité réductrice de leur chaîne; la masse moléculaire relative moyenne est de 3600 à 5000, avec une valeur caractéristique de 4300 environ; le degré de sulfatation est 2.1 environ par unité disaccharidique.
- p. 110 nadroparina cálcica
sustituyase la descripción por la siguiente:
Sal cálcica de una heparina de baja masa molecular obtenida por despolimerización con ácido nitroso de la heparina de la mucosa intestinal de cerdo seguida de fraccionamiento a fin de eliminar selectivamente la mayor parte de las cadenas de masa molecular inferior a 2000; la mayoría de los componentes tienen una estructura de ácido 2-*O*-sulfo- α -L-idopiranosurónico en el extremo no reductor y una estructura de 6-*O*-sulfo-2,5-anhidro-D-manitol en el extremo reductor de la cadena; la masa molecular relativa media es de 3600 a 5000, con un valor característico de 4300 aproximadamente; el grado de sulfatación es de 2.1 por unidad de disacárido.

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

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

Les textes de la *Procédure à suivre en vue de choix de dénominations communes internationales recommandées pour les substances pharmaceutiques* et des *Directives générales pour la formation de dénominations communes internationales applicables aux substances pharmaceutiques* ont été publiés avec la liste 77 des DCI proposées et seront, à nouveau, publiés avec la prochaine liste.

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