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 82

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 82 Proposed INN not later than 30 June 2000.

Dénominations communes internationales proposées: Liste 82

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 82 de DCI Proposées le 30 juin 2000 au plus tard.**

Denominaciones Comunes Internacionales Propuestas: Lista 82

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 82 de DCI Propuestas el 30 de junio de 2000 a más tardar.**

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

| | Numero dans le registre du OAO. Tormule developpee | | |
|---------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|--|
| DCI Propuesta | Nombre químico o descripción: Acción y uso: Fórmula empírica Número de registro del CAS: Fórmula desarrollada | | |
| | | | |
| adalimumabum | | | |
| adalimumab | immunoglobulin G 1 (human monoclonal D2E7 heavy chain anti-human tumor necrosis factor), disulfide with human monoclonal D2E7k-chain, dimer immunomodulator | | |
| adalimumab | immunoglobuline G1, anti-(facteur a de nécrose tumorale humain) (chaîne lourde de l'anticorps monoclonal humain D2E7), dimère du disulfure avec la chaîne κ de l'anticorps monoclonal humain D2E7 immunomodulateur | | |
| adalimumab | inmunoglobulina G1 (anti-factor α de necrosis tumoral humano), dímero del disulfuro de la cadena pesada D2E7 monoclonal humana con la cadena κ D2E7 monoclonal humana inmunomodulador | | |
| adrogolidum | | | |
| adrogolide | (5a <i>R</i> ,11b <i>S</i>)-4,5,5a,6,7,11b-hexahydro-2-propylbenzo[f]thieno[2,3-c]quinoline-9,10-diol diacetate (ester) antiparkinsonian, dopamine D1 receptor agonist | | |
| adrogolide | diacétate de (5a <i>R</i> ,11b <i>S</i>)-2-propyl-4,5,5a,6,7,11b-hexahydrobenzo[f]thieno= [2,3-c]quinoléine-9,10-diyle antiparkinsonien, agoniste du récepteur D1 de la dopamine | | |
| adrogolida | diacetato (éster)de (5a <i>R</i> ,11b <i>S</i>)-4,5,5a,6,7,11b-hexahidro-2-propilbenzo= [f]tieno[2,3-c]quinolina-9,10-dilo antiparkinsoniano, agonista del receptor D1 de la dopamina | | |

C22H25NO4S

171752-56-0

alemcinalum

alemcinal

8,9-didehydro-N-demethyl-9-deoxo-4",6,12-trideoxy-6,9-epoxy-

N-ethylerythromycin motilin agonist

alemcinal

(2R,3S,4R,5R,8R,9S,10S,11R,12R)-5-éthyl-11-[[3-(éthylméthylamino)-

3,4,6-tridésoxy-β-D-xylo-hexopyranosyl]oxy]-3-hydroxy-

2,4,8,10,12,14-hexaméthyl-9-[(3-C-méthyl-3-C-méthyl-2,4,6-tridésoxy- α -L-erythro-hexopyranosyl)oxy]-6,15-dioxabicyclo[10.2.1]pentadec-1(14)-én-

7-one agoniste de la motiline

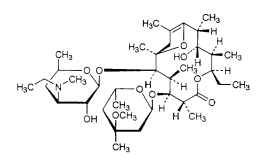
alemcinal

8,9-dideshidro-N-desmetil-9-desoxo-4",6,12-tridesoxi-6,9-epoxi-

N-etileritromicina agonista de la motilina

C₃₈H₆₇NO₁₀

150785-53-8



altiniclinum

altinicline

(-)-5-ethynylnicotine

antiparkinsonian, acetylcholinic receptor agonist

altinicline

(-)-3-éthynyl-5-[(2S)-1-méthylpyrrolidin-2-yl]pyridine

antiparkinsonien, agoniste du récepteur acétylcholinique

altiniclina

(-)-5-etinilnicotina

antiparkinsoniano, agonista del receptor de acetilcolina

C₁₂H₁₄N₂

179120-92-4

amiglumidum

amiglumide

(R)-4-(2-naphthamido)-N,N-dipentylglutaramic acid

antiulcer agent

amiglumide

acide (4R)-5-(dipentylamino)-4-[(naphtalén-2-ylcarbonyl)amino]-

5-oxopentanoïque antiulcéreux

amiglumida

(R)-4-(2-naftamido)-N,N-dipentilglutarámico

antiulceroso

 $C_{26}H_{36}N_2O_4$

119363-62-1

anisperimusum

anisperimus

[(6-guanidinohexyl)carbamoyl]methyl [4-[[(R)-3-aminobutyl]amino]butyl]=

carbamate

immunosuppressant

anispérimus

 $[4-[[(3R)-3-aminobutyl]amino]butyl]carbamate \ de$

2-[(6-guanidinohexyl)amino]-2-oxoéthyle

immunosuppresseur

anisperimus

[4-[[(R)-3-aminobutil]amino]butil]carbamato de

[(6-guanidinohexil)carbamoil]metilo

inmunosupresor

 $C_{18}H_{39}N_7O_3$

170368-04-4

ataquimastum

ataquimast

1-ethyl-3-(methylamino)-2(1H)-quinoxalinone

tumor necrosis factor antagonist

ataquimast

1-éthyl-3-(méthylamino)quinoxalin-2(1H)-one

antagoniste du facteur de nécrose tumorale

ataquimast

1-etil-3-(metilamino)-2(1H)-quinoxalinona

antagonista del factor de necrosis tumoral

C₁₁H₁₃N₃O

182316-31-0

axitiromum

axitirome ethyl (±)-4'-[$[\alpha$ -(p-fluorophenyl)- α ,4-dihydroxy-m-tolyl]oxy]-

3',5'-dimethyloxanilate antihyperlipidaemic

axitirome [[4-[3-[(RS)-(4-fluorophényl)hydroxyméthyl]-4-hydroxyphénoxy]-

3,5-diméthylphényl]amino]oxoacétate d'éthyle

antihyperlipidémiant

axitiromo (\pm) -4'-[[α -(p-fluorofenil)- α ,4-dihidroxi-m-tolil] α xi]-3',5'-dimetiloxanilato de etilo

antihiperlipémico

C₂₅H₂₄FNO₆

156740-57-7

FHOHH₃C CH₃ and enantiomer et énantiomère y enantiómero

bilastinum

bilastina

p-[2-[4-[1-(2-ethoxyethyl)-2-benzimidazolyl]piperidino]ethyl]-

 α -methylhydratropic acid

histamine-H1 receptor antagonist

bilastine acide 2-[4-[2-[4-[1-(2-éthoxyéthyl)-1*H*-benzimidazol-2-yl]pipéridin-

1-yl]éthyl]phényl]-2-méthylpropanoïque antagoniste des récepteurs H_1 de l'histamine

ácido p-[2-[4-[1-(2-etoxietil)-2-bencimidazolii]piperidino]etil]-

α-metilhidratrópico

antagonista de los receptores H1 de la histamina

 $C_{28}H_{37}N_3O_3$

202189-78-4

H₃C CH₃
CO₂H

binetrakinum

binetrakin interleukin 4 (human)

immunomodulator, interleukin derivative

binétrakine interleukine 4 humaine

immunomodulateur, dérivé d'interleukine

binetrakina interleuquina 4 (humana)

inmunomodulador, derivado de las interleuquinas

207137-56-2

| HKCDITLQEI | IKTLNSLTEQ | KTLCTELTVT | DIFAASKNTT |
|------------|------------|------------|------------|
| EKETFCRAAT | VLRQFYSHHE | KDTRCLGATA | QQFHRHKQLI |
| RFLKRLDRNL | WGLAGLNSCP | VKEANQSTLE | NFLERLKTIM |
| REKYSKCSS | | | |

bulaquinum

bulaquine

dihydro-3-[1-[[4-[(6-methoxy-8-quinolyl)amino]pentyl]amino]ethylidene]-

2(3H)-furanone

antimalarial

bulaquine

3-[(1Z)-1-[[(4RS)-4-[(6-méthoxyquinoléin-8-yl)amino]pentyl]amino]=

éthylidène]dihydrofuran-2(3H)-one

antipaludique

bulaquina

dihidro-3-[1-[[4-[(6-metoxi-8-quinolil)amino]pentil]amino]etilideno]-

2(3H)-furanona antipalúdico

C₂₁H₂₇N₃O₃

223661-25-4

cangrelorum

cangrelor

N-[2-(methylthio)ethyl]-2-[(3,3,3-trifluoropropyl)thio]-5'-adenylic acid,

monoanhydride with (dichloromethylene)diphosphonic acid

platelet aggregation inhibitor

cangrélor

monoanhydride dichlorométhylènediphosphonique N-[2-

(méthylsulfanyl)éthyl]-2-[(3,3,3-trifluoropropyl)sulfanyl]-5'-adénylique

antiagrégant plaquettaire

cangrelor

monoanhidrido del ácido N-[2-(metiltio)etil]-2-[(3,3,3-trifluoropropil)tio]-5'-adenílico con ácido (diclorometileno)difosfónico inhibidor de la agregación

plaquetaria

C₁₇H₂₅Cl₂F₃N₅O₁₂P₃S₂

cetuximabum

cetuximab immunoglobulin G 1 (human-mouse monoclonal C225 γ1-chain anti-human

epidermal growth factor receptor), disulfide with human-mouse monoclonal

C225 κ-chain, dimer immunomodulator

cétuximab immunoglobuline G1, anti-(récepteur du facteur de croissance humain de

l'épiderme) (chaîne $\gamma 1$ de l'anticorps monoclonal chimérique homme-souris C225), dimère du disulfure avec la chaîne κ de l'anticorps monoclonal

chimérique homme-souris C225

immunomodulateur

cetuximab inmunoglobulina G 1, anti-(receptor del factor humano de crecimiento de la

epidermis)(cadena γ 1-del anticuerpo monoclonal quimérico hombre-ratón C225), dímero del disulfuro con la cadena κ del anticuerpo monoclonal

quimérico hombre-ratón C225

inmunomodulador

205923-56-4

cilomilastum

cilomilast cis-4-cyano-4-[3-(cyclopentyloxy)-4-methoxyphenyl]cyclohexanecarboxylic

acid

antiasthmatic

cilomilast acide cis-4-cyano-4-[3-(cyclopentyloxy)-

4-méthoxyphényl]cyclohexanecarboxylique

antiasthmatique

cilomilast ácido cis-4-ciano-4-[3-(ciclopentiloxi)-4-metoxífenil]ciclohexanocarboxílico

antiasmático

C₂₀H₂₅NO₄ 153259-65-5

H₃CO CO₂H

conivaptanum

2-biphenylcarboxanilide

vasopressin V1 and V2 receptor antagonist

conivaptan N-[4-[(2-méthyl-4,5-dihydroimidazo[4,5-d][1]benzaépin-6(1H)-

yl)carbonyl]phényl]biphényle-2-carboxamide

antagoniste des récepteurs V1 et V2 de la vasopressine

conivaptán 4"-[(4,5-dihidro-2-metilimidazo[4,5-d][1]benzazepin-6(1H)-il)carbonil]-

2-bifenilcarboxanilida

antagonista de los receptores V1 et V2 de vasopresina

 $C_{32}H_{26}N_4O_2$

210101-16-9

ON NH NH CH

crobenetinum

crobenetine (2R,6S)-3-[(2S)-2-(benzyloxy)propyl]-1,2,3,4,5,6-hexahydro-6,11,11-trimethyl-

2,6-methano-3-benzazocin-10-ol

sodium channel blocker

crobénétine (2R,6S)-3-[(2S)-2-(benzyloxy)propyl]-6,11,11-triméthyl-1,2,3,4,5,6-hexahydro-

2,6-méthano-3-benzazocin-10-ol antagoniste des canaux sodiques

crobenetina (2R,6S)-3-[(2S)-2-(benciloxi)propil

(2R,6S) - 3 - [(2S) - 2 - (benciloxi)propil] - 1,2,3,4,5,6 - hexahidro - 6,11,11 - trimetil-1,2,3,4,5,6 - hexahidro - 6,11,11 - hexahid

2,6-metano-3-benzazocin-10-ol

antagonista del sodio

C₂₅H₃₃NO₂

cystinum

cystine L-cystine

amino acid

cystine L-cystine

acide aminée

cistina L-cistina

aminoácido

 $C_6H_{12}N_2O_4S_2$ 56-89-3

$$HO_2C$$
 S
 S
 H
 NH_2
 CO_2H

darusentanum

acid

endothelin receptor antagonist

darusentan (+)-acide (2S)-2-(4,6-diméthoxypyrimidin-2-yloxy)-3-méthoxy-

3,3-diphénylpropanoïque

antagoniste du récepteur de l'endothéline

antagonista del receptor de endotelina

C₂₂H₂₂N₂O₆ 171714-84-4

donitriptanum

donitriptan 1-[[[3-(2-aminoethyl)indol-5-yl]oxy]acetyl]-4-(p-cyanophenyl)piperazine

antimigraine, serotonin receptor agonist

 $\label{eq:continuous} \mbox{donitriptan} \qquad \qquad \mbox{1-[2-[[3-(2-amino\'{e}thyl)-1$H-indol-5-yl]oxy]ac\'{e}tyl]-4-(4-cyanoph\'{e}nyl)pip\'{e}razine}$

antimigraineux, agoniste de la sérotonine

donitriptán 1-[[[3-(2-aminoetil)indol-5-il]oxi]acetil]-4-(p-cianofenil)piperazina

antimigrañoso, agonista de los receptores de la serotonina

C₂₃H₂₅N₅O₂

170912-52-4

doxercalciferolum

 $doxercal ciferol \\ (5\textit{Z},7\textit{E},22\textit{E})-9,10-secoergosta-5,7,10(19),22-tetraene-1\alpha\ ,3\beta-diol$

vitamin D analogue

 $doxercal cif\'erol \qquad \qquad (5Z,7E,22E)-9,10-s\'eco ergosta-5,7,10(19),22-t\'etra\`ene-1\alpha,3\beta-diol$

analogue de la vitamine D

 $doxercal ciferol \\ (5Z,7E,22E)-9,10-secoergosta-5,7,10(19),22-tetraeno-1\alpha,3\beta-diol$

análogo de la vitamina D

C₂₈H₄₄O₂

54573-75-0

emfilerminum

emfilermin

leukemia-inhibiting factor (human)

growth factor

emfilermine

facteur d'inhibition leucémique humain

facteur de croissance

emfilermina

factor inhibidor de leucemia (humano)

factor de crecimiento

159075-60-2

TCAIRHPCHN AQLNGSANAL SPLPITPVNA NLMNQIRSQL FILYYTAQGE PFPNNLDKLC GPNVTDFPPF HANGTEKAKL GTSLGNITRD QKILNPSALS LHSKLNATAD VELYRIVVYL CRLCSKYHVG SGKDVFQKKK ILRGLLSNVL HVDVTYGPDT

LGCQLLGKYK QIIAVLAQAF

emivirinum

emivirine

6-benzyl-1-(ethoxymethyl)-5-isopropyluracil

antiviral

émivirine

6-benzyl-1-(éthoxyméthyl)-5-(1-méthyléthyl)pyrimidine-2,4(1H,3H)-dione

antiviral

emivirina

6-bencil-1-(etoximetil)-5-isopropiluracilo

antiviral

C₁₇H₂₂N₂O₃

149950-60-7

entecavirum

entecavir

9-[(1S,3R,4S)-4-hydroxy-3-(hydroxymethyl)-2-methylenecyclopentyl]guanine

antiviral

entécavir

 $\hbox{2-amino-9-[(1$\it S,3$\it R,4$\it S)-4-hydroxy-3-(hydroxyméthyl)-}\\$

2-méthylènecyclopentyl]-1,9-dihydro-6*H*-purin-6-one

antiviral

entecavir

9-[(1S,3R,4S)-4-hidroxi-3-(hidroximetil)-2-metilenociclopentil]guanina

antiviral

C₁₂H₁₅N₅O₃

142217-69-4

epitumomabum

epitumomab

mouse IgG 1 monoclonal antibody which binds the human muc-1 gene

product antineoplastic

épitumomab immun

immunoglobuline G2a, anti-(antigène CD20 humain) (chaîne γ2a de

l'anticorps monoclonal de souris B1R1), dimère du disulfure avec la chaîne $\boldsymbol{\lambda}$

de l'anticorps monoclonal de souris B1R1

antinéoplasique

epitumomab inmunoglobulina G2a, anti-(antígeno CD20 humano) (cadena γ2a del

anticuerpo monoclonal de ratón B1R1), dímero del disulfuro con la cadena $\boldsymbol{\lambda}$

del anticuerpo monocional de ratón B1R1

antineoplásico

epratuzumabum

epratuzumab immunoglobulin G (human-mouse monoclonal IMMU-hLL2 γ-chain

anti-human antigen CD22), disulfide with human-mouse monoclonal

IMMU-hLL2 κ-chain, dimer

immunomodulator

épratuzumab immunoglobuline G, anti-(antigène CD22 humain) (chaîne γ de l'anticorps

monoclonal de souris IMMU-hLL2 humanisé), dimère du disulfure avec la chaîne κ de l'anticorps monoclonal de souris IMMU-hLL2 humanisé

immunomodulateur

epratuzumab inmunoglobulina G, anti-(antígeno CD22 humano)(cadena γ del anticuerpo

monoclonal humanizado de ratón IMMU-hLL2) dímero del disulfuro con la cadena κ del anticuerpo monoclonal humanizado de ratón IMMU-hLL2

inmunomodulador

205923-57-5

eptapironum

eptapirone

4-methyl-2-[4-[4-(2-pyrimidinyl)-1-piperazinyl]butyl]-as-triazine-

3,5(2*H*,4*H*)-dione

serotonin receptor agonist

eptapirone 4-méthyl-2-[4-[4-(pyrimidin-2-yl)pipérazin-1-yl]butyl]-1,2,4-triazine-

3,5(2*H*,4*H*)-dione

agoniste de la sérotonine

eptapirona 4-metil-2-[4-[4-(2-pirimidinil)-1-piperazinil]butil]-as-triazina-

3,5(2H,4H)-diona

agonista de los receptores de la serotonina

 $C_{16}H_{23}N_7O_2$

179756-85-5

$$H_3C$$

escitalopramum

escitalopram

 $(+) \cdot (S) \cdot 1 \cdot [3 \cdot (dimethylamino)propyl] \cdot 1 \cdot (p \cdot fluorophenyl) \cdot 5 \cdot phthalancarbonitrile$

antidepressant

escitalopram

(+)-(1S)-1-[3-(diméthylamino)propyl]-1-(4-fluorophényl)-

1,3-dihydroisobenzofurane-5-carbonitrile

antidépresseur

escitalopram

(+)-(S)-1-[3-(dimetilamino)propil]-1-(p-fluorofenil)-5-ftalancarbonitrilo

antidepresivo

 $C_{20}H_{21}FN_2O$

128196-01-0

evernimicinum

evernimicin

O-(1R)-2,3-O-methylene-4-O-(6-methyl- β -resorcyloyl)-D-xylopyranosylidene-(1 3-4)- α -L-lyxopyranosyl O-2,3,6-trideoxy-3-C-methyl-4-O-methyl-3-nitro- α -L-arabino-hexopyranosyl-(1 \rightarrow 3)-O-2,6-dideoxy-4-O-(3,5-dichloro-6-methoxy-4,2-cresotoyl)- β -D-arabino-hexopyranosyl-(1 \rightarrow 4)-O-6-deoxy-3-C-methyl- β -D-mannopyranosyl-(1 \rightarrow 3)-O-6-deoxy-4-O-methyl- β -D-galactopyranosyl-(1 \rightarrow 4)-2,6-di-O-methyl- β -D-mannopyranoside

antibacterial

évernimicine

O-3-C-méthyl-4-O-méthyl-3-nitro-2,3,6-tridésoxy- α -L-arabino-hexopyranosyl-(1 \rightarrow 3)-O-4-O-(3,5-dichloro-4-hydroxy-2-méthoxy-6-méthylbenzoyl)-2,6-didésoxy- β -D-arabino-hexopyranosyl-(1 \rightarrow 4)-O-(1R)-2,6-didésoxy-D-arabino-hexopyranosylidène-(1 \rightarrow 3-4)-O-3-C-méthyl-6-désoxy- β -D-mannopyranosyl-(1 \rightarrow 4)-2,6-di-O-méthyl- β -D-mannopyranoside de O-(1R)-4-O-(2,4-dihydroxy-6-méthylbenzoyl)-2,3-O-méthylène-D-xylopyranosylidène-(1 \rightarrow 3-4)- α -L-lyxopyranosyle

antibactérien

evernimicina

O-2,3,6-tridesoxi-3-C-metil-4-O-metil-3-nitro- α -L-arabino-hexopiranosil-(1 \rightarrow 3)-O-2,6-didesoxi-4-O-(3,5-dicloro-6-metoxi-4,2-cresotoil)- β -D-arabino-hexopiranosil-(1 \rightarrow 4)-O-(1R)-2,6-didesoxi-D-arabino-hexopiranosilideno-(1 \rightarrow 3-4)-O-6-desoxi-3-C-metil- β -D-manopiranosil-(1 \rightarrow 3)-O-6-desoxi-4-O-metil- β -D-manopiranosil-(1 \rightarrow 3)-2,6-di-O-metil- β -D-manopiranosido de O-(1R)-2,3-O-metileno-4-O-(6-metil- β -resorciloil)-D-xilopiranosilideno-

 $(1\rightarrow 3-4)$ - α -L-lixopiranosilo

antibacteriano

C70H97Cl2NO38

109545-84-8

everolimusum

everolimus

 $\begin{array}{l} (3.5,6R,7E,9R,10R,12R,14S,15E,17E,19E,21S,23S,26R,27R,34aS)-9,10,12,13,14,21,22,23,24,25,26,27,32,33,34,34a-hexadecahydro-9,27-dihydroxy-3-[(1R)-2-[(1S,3R,4R)-4-(2-hydroxyethoxy)-3-methoxycyclohexyl]-1-methylethyl]-10,21-dimethoxy-6,8,12,14,20,26-hexamethyl-23,27-epoxy-3H-pyrido[2,1-c][1,4]=oxaazacyclohentriacontine-1,5,11,28,29(4H,6H,31H)-pentone immunosuppressant \\ \end{array}$

évérolimus

 $\begin{array}{l} (1R,9S,12S,15R,16E,18R,19R,21R,23S,24E,26E,28E,30S,32S,35R)-1,18-\\ \text{dihydroxy-}12-[(1R)-2-[(1S,3R,4R)-4-(2-\text{hydroxy\'ethoxy})-3-\text{m\'ethoxycyclohexyl}]-1-\text{m\'ethyl\'ethyl}]-19,30-dim\'ethoxy-15,17,21,23,29,35-hexam\'ethyl-11,36-dioxa-4-azatricyclo[30.3.1.0^{4,9}] \text{hexatriaconta-}16,24,26,28-t\'etra\`ene-2,3,10,14,20-pentone}\\ \text{immunosuppresseur} \end{array}$

everolimus

 $\begin{array}{l} (3S,6R,7E,9R,10R,12R,14S,15E,17E,19E,21S,23S,26R,27R,34aS)-9,10,12,13,14,21,22,23,24,25,26,27,32,33,34,34a-hexadecahidro-9,27-dihidroxi-3-[(1R)-2-[(1S,3R,4R)-4-(2-hidroxietoxi)-3-metoxiciclohexil]-1-metiletil]-10,21-dimetoxi-6,8,12,14,20,26-hexametil-23,27-epoxi-3H-pirido[2,1-c][1,4]oxaazaciclohentriacontina-1,5,11,28,29(4H,6H,31H)-pentona inmunosupresor \end{array}$

C₅₃H₈₃NO₁₄

159351-69-6

ezlopitantum

ezlopitant

(2S,3S)-2-(diphenylmethyl)-3-[(5-isopropyl-2-methoxybenzyl)amino]quinuclidine tachykinin receptor antagonist

ezlopitant

(2S,3S)-2-(diphénylméthyl)-N-[2-méthoxy-5-(1-méthyléthyl)benzyl]-

1-azabibyclo[2.2.2]octan-3-amine

antagoniste de récepteurs de la tachykinine

ezlopitant

(2S,3S)-2-(difenilmetil)-3-[(5-isopropil-2-metoxibencil)amino]quinuclidina

antagonista del receptor de taquiquinina

 $C_{31}H_{38}N_2O$

147116-64-1

fiduxosinum

fiduxosin

8-phenyl-3-[4-[(3aR,9bR)-1,3a,4,9b-tetrahydro-9-methoxy[1]benzopyrano=

[3,4-c]pyrrol-2(3H)-yl]butyl]pyrazino[2',3':4,5]thieno[3,2-d]pyrimidine-

2,4(1H,3H)-dione

a_{1a}-adrenoreceptor antagonist

fiduxosine

3-[4-[(3aR,9bR)-9-méthoxy-1,3a,4,9b-tétrahydro[1]benzopyrano[3,4-c]pyrrol-

2(3H)-yl]butyl]-8-phénylpyrazino[2',3':4,5]thiéno[3,2-d]pyrimidine-

2,4(1H,3H)-dione

antagoniste a 1a-adrénergique

fiduxosina

8-fenil-3-[4-[(3aR, 9bR)-1, 3a, 4, 9b-tetrahidro-9-metoxi[1]benzopirano[3, 4-c]= pirrol-2(3H)-il]butil]pirazino[2',3':4,5]tieno[3,2-d]pirimidina-2,4(1H,3H)-diona

antagonista de los receptores α_{1a} -adrenérgicos

C₃₀H₂₉N₅O₄S

208993-54-8

figopitantum

figopitant

(S)-N-[bis (3,5-trifluoromethyl)phenethyl]-4-(cyclopropylmethyl)-N-methyl

 $\alpha\text{-phenyl-1-piperazineacetamide}$ neurokinin NK-1 receptor antagonist

figopitant

 $(2S)-N-[2-[3,5-bis(trifluorométhyl)phényl] {\it ethyl}]-2-[4-(cyclopropylméthyl)=pipérazin-1-yl]-N-méthyl-2-phénylacétamide$

antagoniste du récepteur de la neurokinine NK-1

figopitant

(S)-N-[bis(3,5-trifluorometil)fenetil]-4-(ciclopropilmetil)-N-metil- α -fenil-

1-piperazinaacetamida

antagonista del receptor NK-1 de la neuroquinina

C₂₇H₃₁F₆N₃O

implitapidum

implitapide

 (αS) - α - $[\alpha$ -(2,4-dimethyl-9H-pyrido[2,3-b]indol-9-yl)-p-tolyl]-

 $N-[(\alpha R)-\alpha-(hydroxymethyl)benzyl]cyclopentaneacetamide$

antihyperlipidaemic

implitapide

(2S)-2-cyclopentyl-2-[4-[(2,4-diméthyl-9H-pyrido[2,3-b]indol-

9-yl)méthyl]phényl]-N-[(1R)-2-hydroxy-1-phényléthyl]acétamide

antihyperlipidémiant

implitapida

 (αS) - α - $[\alpha$ -(2,4-dimetil-9H-pirido[2,3-b]indol-9-il)- ρ -tolil]-

 $N-[(\alpha R)-\alpha-(\text{hidroximetil})\text{bencil}]$ ciclopentanoacetamida

antihiperlipémico

C₃₅H₃₇N₃O₂

177469-96-4

irampanelum

 $5\hbox{-}[\emph{o}\hbox{-}[2\hbox{-}(dimethylamino)ethoxy] phenyl]\hbox{-}3\hbox{-}phenyl-1,2,4\hbox{-}oxadiazole}$ irampanel

AMPA-antagonist

irampanel N,N-diméthyl-2-[2-(3-phényl-1,2,4-oxadiazol-5-yl)phénoxy]éthanamine

antagoniste d'AMPA

5-[o-[2-(dimetilamino)etoxi]fenil]-3-fenil-1,2,4-oxadiazol irampanel

antagonista del AMPA

C₁₈H₁₉N₃O₂

206260-33-5

irofulvenum

irofulven (R)-6'-hydroxy-3'-(hydroxymethyl)-2',4',6'-trimethylspiro[cyclopropane-

1,5'-[5H]inden]-7'(6'H)-one

antineoplastic

 $\label{eq:condition} \begin{tabular}{ll} (6'R)-6'-hydroxy-3'-(hydroxyméthyl)-2',4',6'-triméthylspiro[cyclopropane-1,5'-[5H]indén]-7'(6'H)-one \end{tabular}$ irofulvène

antinéoplasique

(R) - 6' - hidroxi - 3' - (hidroximetil) - 2', 4', 6' - trimetil spiro[ciclopropano-particle of the context oirofulveno

1,5'-[5H]inden]-7'(6'H)-ona

antineoplásico

 $C_{15}H_{18}O_3$

158440-71-2

itriglumidum

itriglumide

 $(\textit{R}) \hbox{-2'-} (8\hbox{-azaspiro} [4.5] \hbox{dec-}8\hbox{-ylcarbonyl}) \hbox{-4',} 6'\hbox{-dimethyl-}$

3-(1-naphthyl)glutaranilic acid

antiulcer agent

itriglumide

acide (3R)-5-[[2-(8-azaspiro[4.5]dec-8-ylcarbonyl)-4,6-diméthylphényl]amino]-3-(naphtalén-1-yl)-5-oxopentanoïque

antiulcéreux

itriglumida

ácido (R)-2'-(8-azaspiro[4.5]dec-8-ilcarbonil)-4',6'-dimetil-

3-(1-naftil)glutaranílico

antiulceroso

C₃₃H₃₈N₂O₄

201605-51-8

laniceminum

lanicemine

 $(+)\text{-}2\text{-}[(S)\text{-}\beta\text{-aminophenethyl}] pyridine$

NMDA receptor antagonist

lanicémine

(+)-(1S)-1-phényl-2-(pyridin-2-yl)éthanamine

antagoniste des récepteurs du NMDA

Ianicemina

(+)-2-[(S)-β-aminofenetil]piridina

antagonista de los receptores de NMDA

C₁₃H₁₄N₂

153322-05-5

lusaperidonum

lusaperidone 3-[2-(3,4-dihydrobenzofuro[3,2-c]pyridin-2(1H)-yl)ethyl]-2-methyl-

4H-pyrido[1,2-a]pyrimidin-4-one

antidepressant

lusapéridone 3-[2-(3,4-dihydrobenzofuro[3,2-c]pyridin-2(1H)-yl)éthyl]-2-méthyl-4H-

pyrido[1,2-a]pyrimidin-4-one

antidépresseur

lusaperidona 3-[2-(3,4-dihidrobenzofuro[3,2-c]piridin-2(1H)-il)etil]-2-metil-

4H-pirido[1,2-a]pirimidin-4-ona

antidepresivo

 $C_{22}H_{21}N_3O_2$

214548-46-6

metreleptinum

metreleptin

N-methionylleptin (human)

antihyperlipidaemic

métréleptine

N-méthionylleptine humaine

hypolipémiant

metreleptina

N-metionileptina (humana)

antihiperlipémico

C714H1167N191O221S6 186018-45-1

M

| VPIQKVQDDT | KTLIKTIVTR | INDISHTQSV | SSKQKVTGLD |
|------------|------------|------------|------------|
| FIPGLHPILT | LSKMDQTLAV | YQQILTSMPS | RNVIQISNDL |
| ENLRDLLHVL | AFSKSCHLPW | ASGLETLDSL | GGVLEASGYS |
| TEVVALSRLO | GSLODMLWOL | DLSPGC | |

mitumomabum

mitumomab

immunoglobulin G2b (mouse monoclonal BEC2 $\gamma 2b$ -chain anti-GD3 ganglioside), disulfide with mouse monoclonal BEC2 κ -chain, dimer

immunomodulator

mitumomab

immunoglobuline G2b, anti-(ganglioside GD3) (chaîne γ 2b de l'anticorps monoclonal de souris BEC2), dimère du disulfure avec la chaîne κ de

l'anticorps monoclonal de souris BEC2

immunomodulateur

mitumomab

inmunoglobulina G2b,anti-(gangliósido GD3)(cadena γ 2b del anticuerpo monoclonal de ratón BEC2) dímero del disulfuro con la cadena κ del

anticuerpo monoclonal de ratón BEC2

inmunomodulador

216503-58-1

motexafinum

 $9, 10\hbox{-diethyl-}20, 21\hbox{-bis}[2\hbox{-}[2\hbox{-}(2\hbox{-methoxyethoxy})\hbox{ethoxy}]\hbox{-}4, 15\hbox{-dimethyl-}20, 20\hbox{-}20, 20\hbox{-}$ motexafin

8,11-imino-6,3:13,16-dinitrilo-1,18-benzodiazacycloeicosine-5,14-dipropanol

motéxafine $3,3'-[9,10-di\acute{e}thyl-20,21-bis[2-[2-(2-m\acute{e}thoxy\acute{e}thoxy)\acute{e}thoxy]\acute{e}thoxy]$

4,15-diméthyl-8,11-imino-3,6:16,13-dinitrilo-1,18-benzodiazacycloicosène-

5,14-diyl]dipropan-1-ol

antinéoplasique

motexafina 9,10-dietil-20,21-bis[2-[2-(2-metoxietoxi)etoxi]etoxi]-4,15-dimetil-8,11-imino-

6,3:13,16-dinitrilo-1,18-benzodiazacicloeicosina-5,14-dipropanol

antineoplásico

C52H72GdN5O14

nebostinelum

 $\textbf{(S)-4-amino-N-(4,4-dimethylcyclohexyl)} glutaramic\ acid$ nebostinel

NMDA receptor antagonist

acide (4S)-4-amino-5-[(4,4-diméthylcyclohexyl)amino]-5-oxopentanoïque antagoniste des récepteurs du NMDA nébostinel

nebostinel ácido (S)-4-amino-N-(4,4-dimetilciclohexil)glutarámico

antagonista de los receptores de NMDA

 $C_{13}H_{24}N_2O_3$

163000-63-3

onerceptum

onercept

glycoprotein TNF-BP (tumor necrosis factor-binding protein) (human disulfide

variant 1)

immunomodulator

onercept

20-180-récepteur 1 humain du facteur de nécrose tumorale, protéine

glycosylée (partie du domaine extracellulaire)

immunomodulateur

onercept

glicoproteína TNF-BP (proteína de unión al factor de necrosis

tumoral)(disulfuro de la variante 1 humana)

inmunomodulador

199685-57-9 $C_{753}H_{1156}N_{228}O_{247}S_{25}$

| DSVCPQGKYI | * HPQNNSICCT | KCHKGTYLYN | DCPGPGQDTD |
|------------|--------------|------------|------------|
| CRECESGSFT | ASENHLRHCL | SCSKCRKEMG | QVEISSCTVD |
| RDTVCGCRKN | QYRHYWSENL | FOCENCSLCL | NGTVHLSCQE |
| KQNTVCTCHA | GFFLRENECV | SCSNCKKSLE | CTKLCLPQIE |
| N | | | |

- glycosylation sites
- * sites de glycosylation

* posiciones de glicosilación

pegvisomantum

pegvisomant

18-L-aspartic acid-21-L-asparagine-120-L-lysine-167-L-asparagine-168-L-alanine-171-L-serine-172-L-arginine-174-L-serine-179-L-threonine growth hormone (human), reaction product with polyethylene glycol growth hormone antagonist

pegvisomant

[18-acide L-aspartique-21-L-asparagine-120-L-lysine-167-L-asparagine-168-Lalanine-171-L-sérine-172-L-arginine-174-L-sérine-179-L-thréonine]hormone

humaine de croissance combinée à du polyéthylène glycol

antagoniste de l'hormone de croissance

pegvisomant

producto de reacción con polietilenglicol de la 18-ácido-L-aspártico 21-L-asparagina-120-L-lisina-167-L-asparagina-168-L-alanina-171-L-serina-172-L-arginina-174-L-serina-179-L-treoninahormona del crecimiento (humana) antagonista de la hormona del crecimiento

| ČDLPQTHSLG | SRRTLMLLAQ | MRRISLFSCL | * KDRHDFGFPQ |
|-----------------|------------|------------|-----------------|
| EEFGNQFQKA | ETIPVLHEMI | QQIFNLFSTK | DSSAAWDETL |
| LDKFYTELYQ | QLNDLEACVI | QGVGVTETPL | MKEDSILAVR |
| * KYFQRITLYL | KEKKYSPCAW | EVVRAEIMRS | FSLSTNLQES |
| | | | |

LRSKE

* pegylation sites* sites de pégylation* posiciones de pegilación

perflexanum

perflexane

tetradecafluorohexane ultrasound contrast agent

perflexane

tétradécafluorohexane

produit de contraste pour des analyses ultrasoniques

perflexano

tetradecafluorohexano

medio de contraste para análisis por ultrasonido

C₆E₄₄

355-42-0

perflutrenum

perflutren

octafluoropropane

ultrasound contrast agent

perflutrène

octafluoropropane

produit de contraste pour des analyses ultrasoniques

perflutreno

octafluoropropano

medio de contraste para análisis por ultrasonido

C₃F₈

76-19-7

pinokalantum

pinokalant

 $(\pm)\text{-}3,4\text{-}dihydro\text{-}6,7\text{-}dimethoxy-}\alpha\text{-}phenyl-\textit{N},\textit{N}\text{-}bis(2,3,4\text{-}trimethoxyphenethyl})\text{-}$

1-isoquinolineacetamide

ion channel blocker

pinokalant

(2RS)-2-(6,7-diméthoxy-3,4-dihydroisoquinoléin-1-yl)-2-phényl-

N,N-bis[2-(2,3,4-triméthoxyphényl)éthyl]acétamide

antagoniste des canaux ioniques

pinokalant

(\pm)-3,4-dihidro-6,7-dimetoxi- α -fenil-N,N-bis(2,3,4-trimetoxifenetil)-

1-isoquinolinacetamida

bloqueante de los canales de iones

C41H48N2O9

149759-26-2

posaconazolum

posaconazole

4-[p-[4-[p-[[(3R,5R)-5-(2,4-difluorophenyl)tetrahydro-5-(1H-1,2,4-triazol-1-ylmethyl)-3-furyl]methoxy]phenyl]-1-piperazinyl]phenyl]-1-[(1S,2S)-1-ethyl-2-hydroxypropyl]- Δ^2 -1,2,4-triazolin-5-one

antifungal

posaconazole

 $\begin{array}{l} 4\text{-}[4\text{-}[4\text{-}[(3R,5R)\text{-}5\text{-}(2,4\text{-}difluorophényl)\text{-}5\text{-}(1H\text{-}1,2,4\text{-}triazol\text{-}1\text{-}ylméthyl)\text{=}} \\ \text{tétrahydrofuran-}3\text{-}yl]méthoxy]phényl]pipérazin-1\text{-}yl]phényl]-2\text{-}[(1S,2S)\text{-}1\text{-}éthyl-2\text{-}hydroxypropyl]-2,4\text{-}dihydro-}3H\text{-}1,2,4\text{-}triazol-3\text{-}one \\ \end{array}$

antifongique

posaconazol

 $\begin{array}{l} 4\text{-}[p\text{-}[4\text{-}[p\text{-}[(3R,5R)\text{-}5\text{-}(2,4\text{-}difluorofenil)\text{tetrahidro-}5\text{-}(1H\text{-}1,2,4\text{-}triazol\text{-}1\text{-}ilmetil)\text{-}3\text{-}furil]metoxi]fenil]\text{-}1\text{-}[(1S,2S)\text{-}1\text{-}etil\text{-}2\text{-}hidroxipropil]\text{-}D^2\text{-}1,2,4\text{-}triazolin\text{-}5\text{-}ona}\\ antifúngico \end{array}$

C₃₇H₄₂F₂N₈O₄

171228-49-2

prinomastatum

prinomastat

(S)-2,2-dimethyl-4-[[p-(4-pyridyloxy)phenyl]sulfonyl]-

3-thiomorpholinecarbohydroxamio acid matrix metalloproteinase inhibitor

prinomastat

(3S)-N-hydroxy-2,2-diméthyl-4-[[4-(pyridin-4-yloxy)phényl]sulfonyl]=

thiomorpholine-3-carboxamide

inhibiteur de la métalloprotéinase de la matrice

prinomastat

ácido (S)-2,2-dimetil-4-[[p-(4-piridiloxi)fenil]sulfonil]-

3-tiomorfolinacarbohidroxámico

inhibidor de la metaloproteinasa de matriz

 $C_{18}H_{21}N_3O_5S_2$

192329-42-3

pumafentrinum

pumafentrine

(-)-p-[(4aR*,10bS*)-9-ethoxy-1,2,3,4,4a,10b-hexahydro-8-methoxy-2-methylbenzo[c][1,6]naphthyridin-6-yl]-N,N-diisopropylbenzamide phosphodiesterase inhibitor

pumafentrine

(-)-4-[($4aR^*$, $10bS^*$)-9-éthoxy-8-méthoxy-2-méthyl-1,2,3,4,4a,10b-hexahydrobenzo[c][1,6]naphtyridin-6-yl]-N,N-bis(1-méthyléthyl)benzamide inhibiteur de la phosphodiestérase

pumafentrina

(-)-p-[(4a R*,10b S*)-9-etoxi-1,2,3,4,4a,10b-hexahidro-8-metoxi-2-metilbenzo[c][1,6]naftiridina-6-il]-N,N-diisopropilbenzamida inhibidor de la fosfodiesterasa

 $C_{29}H_{39}N_3O_3$

207993-12-2

radolmidinum

radolmidine

3-(imidazol-4-ylmethyl)-5-indanol α₂-adrenoreceptor agonist

radolmidine

(3RS)-3-[(1H-imidazol-4-yl)méthyl]-2,3-dihydro-1H-indén-5-ol agoniste α_2 -adrénergique

radolmidina

3-(imidazol-4-ilmetil)-5-indanol

agonista de los receptores a2-adrenérgicos

C₁₃H₁₄N₂O

189353-31-9

relcovaptanum

relcovaptan

 $\label{eq:continuous} (2S)-1-[(2R,3S)-5-chloro-3-(\emph{o}-chlorophenyl)-1-[(3,4-dimethoxyphenyl)=sulfonyl]-3-hydroxy-2-indolinyl]carbonyl]-2-pyrrolidinecarboxamide$

vasopressin V1 receptor antagonist

relcovaptan

(2S)-1-[[(2R,3S)-5-chloro-3-(2-chlorophényl)-1-[(3,4-diméthoxyphényl)=sulfonyl]-3-hydroxy-2,3-dihydro-1*H*-indol-2-yl]carbonyl]pyrrolidine-

2-carboxamide

antagoniste du récepteur V1 de la vasopressine

relcovaptán

(2S)-1-[[(2R,3S)-5-cloro-3-(o-clorofenil)-1-[(3,4-dimetoxifenil)sulfonil]-

3-hidroxi-2-indolinil]carbonil]-2-pirrolidinacarboxamida

antagonista del receptor V1 de la vasopresina

C28H27Cl2N3O7S

150375-75-0

repiferminum

repifermin

33-172-keratinocyte growth factor 2 (human)

fibroblast growth factor

répifermine

33-172-facteur 2 humain de croissance du kératinocyte

facteur de croissance des fibroblastes

repifermina

33-172-factor 2 de crecimiento de queratinocitos (humano)

factor de crecimiento de fibroblastos

 $C_{723}H_{1131}N_{209}O_{204}S_5 \qquad 219527\text{-}63\text{-}6$

SYNHLQGDVR

WRKLFSFTKY FLKIEKNGKV

SGTKKENCPY

SILEITSVEI

GVVAVKAINS

NYYLAMNKKG

KLYGSKEFNN

DCKLKERIEE

NGYNTYASFN

WQHNGRQMYV

ALNGKGAPRR

GQKTRRKNTS AHFLPMVVHS

resiquimodum

resiquimod

4-amino-2-(ethoxymethyl)- α , α -dimethyl-1*H*-imidazo[4,5-*c*]quinoline-1-ethanol

immunomodulator

résiquimod

1-[4-amino-2-(éthoxyméthyl)-1H-imidazo[4,5-c]quinoléin-1-yl]-

2-méthylpropan-2-ol immunomodulateur

resiquimod

4-amino-2-(etoximetil)- α , α -dimetil-1*H*-imidazo[4,5-c]quinolina-1-etanol

inmunomodulador

 $C_{17}H_{22}N_4O_2\\$

144875-48-9

risarestatum

risarestat

 $(\pm)\text{-}5\text{-}[3\text{-}ethoxy\text{-}4\text{-}(pentyloxy)phenyl}]\text{-}2\text{,}4\text{-}thiazolidinedione}$

aldose reductase inhibitor

risarestat

 $(5\textit{RS})\text{-}5\text{-}[3\text{-}\acute{e}thoxy\text{-}4\text{-}(pentyloxy)ph\acute{e}nyl]thiazolidine-}2,4\text{-}dione$

inhibiteur de l'aldose réductase

risarestat

 (\pm) -5-[3-etoxi-4-(pentiloxi)fenil]-2,4-tiazolidinadiona

inhibidor de la reductasa de aldosas

C₁₆H₂₁NO₄S

79714-31-1

rubitecanum

rubitecan

9-nitrocamptothecin

antineoplastic

rubitécan

 $\textbf{(4S)-4-\acute{e}thyl-4-hydroxy-10-nitro-1,12-dihydro-14$$H$-pyrano[3',4':6,7]=indolizino[1,2-$b]quinol\acute{e}ine-3,14(4$$H$)-dione$

antinéoplasique

rubitecán

9-nitrocamptotecina

antineoplásico

C₂₀H₁₅N₃O₆

91421-42-0

sulamserodum

sulamserod

ethyl]methanesulfonamide serotonin receptor antagonist

sulamsérod

N-[2-[4-[3-(8-amino-7-chloro-2,3-dihydro-1,4-benzodioxin-5-yl)-

3-oxopropyl]pipéridin-1-yl]éthyl]méthanesulfonamide

antagoniste de la sérotonine

sulamserod

N-[2-[4-[2-[(8-amino-7-cloro-1,4-benzodioxan-5-il)carbonil]etil]piperidino]=

etil]metanosulfonamida

antagonista de los receptores de la serotonina

C₁₉H₂₈CIN₃O₅S

tanomastatum

tanomastat

(S)-3-[(4'-chloro-4-biphenylyl)carbonyl]-2-[(phenylthio)methyl]propionic acid

matrix metalloproteinase inhibitor

tanomastat

acide (2S)-4-(4'-chlorobiphényl-4-yl)-4-oxo-2-[(phénylsulfanyl)méthyl]=

butanoïque

inhibiteur de la métalloprotéinase de la matrice

tanomastat

ácido (2S)-4-(4'-clorobifenil-4-il)-4-oxo-2-[(fenilsulfanilo)metil]butanoico

inhibidor de la metaloproteinasa de matriz

C23H19CIO3S

179545-77-8

tebipenemum

N-[2-[4-[2-[(8-amino-7-chloro-1,4-benzodioxan-5-yl)carbonyl]ethyl]piperidino] =

ethyl]methanesulfonamide

antibiotic

tébipénem (+)-(4R,5S,6S)-3-[[1-(4,5-dihydrothiazol-2-yl)azétidin-3-yl]sulfanyl]-6-[(1R)-1-

hydroxyéthyl]-4-méthyl-7-oxo-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-ène-2-carboxylate de

[(2,2-diméthylpropanoyl)oxy]méthyle

antibiotique

tebipenem 2-pivalato y (4R,5S,6S)-6-[(1R)-1-hidroxietil]-4-metil-7-oxo-3-[[1-(2-tiazolin-2-

il)-3-azetidinil]tio]-1-azabiciclo[3.2.0]hept-2-eno-

2-carboxilato de metileno

antibiótico

C₂₂H₃₁N₃O₆S₂

161715-24-8

tenofovirum

 $\label{eq:continuous} \mbox{tenofovir} \qquad \qquad [[(R) - 2 - (6 - amino - 9H - purin - 9 - yl) - 1 - methylethoxy] methyl] phosphonic acid$

antiviral

 $\label{eq:continuous} {\sf t\'enofovir} \qquad \qquad {\sf acide} \ [[(1R)-2-(6-amino-9H-purin-9-yl)-1-m\'ethyl\'ethoxy]m\'ethyl] phosphonique$

antiviral

tenofovir ácido [[(R)-2-(6-amino-9H-purin-9-il)-1-metiletoxi]metil]fosfónico

antiviral

C₉H₁₄N₅O₄P H₂O 147127-20-6

tiplimotidum

tiplimotide p-alanyl-L-lysyl-L-prolyl-L-valyl-L-valyl-L-leucyl-L-phenylalanyl-L-alanyl-

L-asparaginyl-L-isoleucyl-L-valyl-L-threonyl-L-prolyl-L-arginyl-L-threonyl-

L-prolinamide immunomodulator

tiplimotide p-alanyl-L-lysyl-L-prolyl-L-valyl-L-histidyl-L-leucyl-L-phénylalanyl-L-alanyl-

L-asparaginyl-L-isoleucyl-L-valyl-L-thréonyl-L-prolyl-L-arginyl-L-thréonyl-

L-prolinamide immunomodulateur

tiplimotida p-alanil-L-lisil-L-prolil-L-valil-L-histidil-L-leucil-L-fenilalanil-L-alanil-

L-asparaginil-L-isoleucil-L-valil-L-treonil-L-prolil-L-arginil-L-treonil-L-prolinamida

inmunomodulador

C₈₇H₁₄₃N₂₅O₂₀

178823-49-9

D-Ala—Lys—Pro—Val—Val—His—Leu—Phe—Ala—Asn—

valrocemidum

valrocemide N-(carbamoylmethyl)-2-propylvaleramide

antiepileptic

valrocémide N-(2-amino-2-oxoéthyl)-2-propylpentanamide

antiépileptique

valrocemida N-(carbamoilmetil)-2-propilvaleramida

antiepiléptico

C₁₀H₂₀N₂O₂ 92262-58-3

vardenafilum

vardenafil 1-[[3-(3,4-dihydro-5-methyl-4-oxo-7-propylimidazo[5,1-f]-as-triazin-2-yl)-

4-ethoxyphenyl]sulfonyl]-4-ethylpiperazine

vasodilatator

vardénafil 2-[2-éthoxy-5-[(4-éthylpipérazin-1-yl)sulfonyl]phényl]-5-méthyl-7-

propylimidazolo[5,1-f][1,2,4]triazin-4(3H)-one

vasodilatateur

vardenafil 1-[[3-(3,4-dihidro-5-metil-4-oxo-7-propilimidazo[5,1-f]-as-triazin-2-il)-

4-etoxifenil]sulfonil]-4-etilpiperazina

vasodilatador

C₂₃H₃₂N₆O₄S 224785-90-4

vofopitantum

vofopitant

vofopitant (2S,3S)-3-[[2-methoxy-5-[5-(trifluoromethyl)-1H-tetrazol-1-yl]benzyl]amino]-

2-phenylpiperidine

antiemetic, tachykinin receptor antagonist

vofopitant (2S,3S)-N-[2-méthoxy-5-[5-(trifluorométhyl)-1H-tétrazol-1-yl]benzyl]-

2-phénylpipéridin-3-amine

antiémétique, antagoniste de récepteurs de la tachykinine

(2S,3S)-3-[[2-metoxi-5-[5-(trifluorometil)-1H-tetrazol-1-il]bencil]amino]-

2-fenilpiperidina

antiemético, antagonista del receptor de taquiquinina

 $C_{21}H_{23}F_3N_6O$

168266-90-8

Names for radicals and groups

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

Dénominations applicables aux radicaux et groupes

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

Denominaciones para radicales y grupos

Ciertas sustancias para las cuales hay establecida una denominación común 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 quimica 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 y recomendadas.

soproxilum

soproxil

[(isopropoxycarbonyl)oxy]methyl

soproxil

[[(1-méthyléthoxy)carbonyl]oxy]méthyle

soproxil

[(isopropoxicarbonil)oxi]metil

C₅H₉O₃

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

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

p. 213 opratonii iodidum

opratonium iodide iodure d'opratonium ioduro de opratonio

replace the CAS registry number by the following: remplacer le nxuméro dans le registre du CAS par: sustitúyase el número de registro del CAS por:

210419-36-6

Proposed International Nonproprietary Names (Prop. INN): List 80 Dénominations communes internationales proposées (DCI Prop.): Liste 80 Denominaciones Comunes Internacionales Propuestas (DCI Prop.): Lista 80 (WHO Drug Information, Vol. 12, No. 4, 1998)

p. 270 delete/supprimer/suprimase

insert/insérer/insértese

olmesartanum

olmesartanum medoxomilum

olmesartan olmésartan olmesartán olmesartan medoxomil olmésartan médoxomil olmesartán medoxmilo

Proposed International Nonproprietary Names (Prop. INN): List 81 Dénominations communes internationales proposées (DCI Prop.): Liste 81 Denominaciones Comunes Internacionales Propuestas (DCI Prop.): Lista 81 (WHO Drug Information, Vol. 13, No. 2, 1999)

p. 123 rasburicasum

rasburicase

add the following CAS registry number:

rasburicase rasburicasa insérer le numéro dans le registre du CAS suivant: insértese el número de registro del CAS siguiente:

134774-45-1

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 81 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.