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.**

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

abarelix N-acetyl-3-(2-naphthyl)-p-alanyl-4-chloro-p-phenylalanyl-3-(3-pyridyl)-p-alanyl-

L-seryl-N-methyl-L-tyrosyl-p-asparaginyl-L-leucyl-N-isopropyl-L-lysyl-L-prolyl-p-

alanınamide

luteinizing-hormone-releasing-hormone inhibitor

abarélix [N-acétyl-3-(naphtalén-2-yl)-p-alanyl]-(4-chloro-p-phénylalanyl)-[3-(pyridin-3-yl)-

p-alanyl]-∟-séryl-(N-méthyl-∟-tyrosyl)-p-asparaginyl-∟-leucyl-[N6-(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-p-asparaginil-L-leucil-N⁶-Isopropil-L-lisil-L-prolil-p-alanınamida

inhibidor de la hormona de liberación de hormona luteinizante

C₇₂H₉₅ClN₁₄O₁₄ 183552-38-7

acidum minodronicum

minodronic acid

(1-hydroxy-2-imidazo[1,2-a]pyridin-3-ylethylldene)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-hidroxi-2-imidazo[1,2-a]piridin-3-iletilideno)difosfónico

regulador del calcio

C₉H₁₂N₂O₇P₂

127657-42-5

atreleutonum

atreleuton

 $1-[(R)-3-[5-(p-{\sf fluorobenzyl})-2-{\sf thienyl}]-1-{\sf methyl}-2-{\sf propynyl}]-1-{\sf hydroxyurea}$

antiasthmatic

atréleuton

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

antiasthmatique

atreleutón

1-[(*F*)-3-[5-(*p*-fluorobencil)-2-tienil]-1-metil-2-propinil]-1-hidroxiurea antiasmático

C16H15FN2O2S

154355-76-7

aviptadilum

aviptadil

L-histidyl-u-seryl-u-aspartyl-u-alanyl-u-valyl-u-phenylalanyl-u-threonyl-u-aspartyl-u-asparaginyl-u-tyrosyl-u-threonyl-u-arginyl-u-leucyl-u-arginyl-u-lysyl-u-

glutaminyl-L-methionyl-L-alanyl-L-valyl-L-lysyl-L-lysyl-L-tyrosyl-L-leucyl- L-

asparaginyl-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-asparagınyl-L-tyrosyl-L-thréonyl-L-arginyl-L-leucyl-L-arginyl-L-lysyl-L-qiutaminyl-L-méthionyl-L-alanyl-L-valyl-L-lysyl-L-lysyl-L-tyrosyl-L-leucyl-

L-asparaginyl-L-séryl-L-isoleucyl-L-leucyl-L-asparagine

vasodilatateur

avıptadil

L-histidil-L-seril-L-aspartil-L-alanil-L-valil-L-fenilalanil-L-treonil-L- -aspartil-L-asparaginıl-L-tirosil-L-treonil-L-arginıl-L-leucil-L-arginıl-L-lisil-L-glutaminil-L-metionil-L-alanil-L-valii-L-lisil-L-lisil-L-tirosil-L-leucil-L-asparaginil-L-seril-L-isoleucil-L-leucil-L-asparagina

vasodilatador

C147H238N44O42S

40077-57-4

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

Lys --Gin--Met--Ala--Val--Lys --Lys -- Tyr --Leu--Asn--Ser--lie--Leu--Asn

bepotastinum

bepotastine (+)-4-[[(S)-p-chloro-2-pyridylbenzyl]oxy]-1-piperidinebutyric 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-pɪndɪlbencil]oxi]-1-piperidinabutírico

antialérgico

C21H25CIN2O3

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-\alpha-aspartyl-L-cysteinylglycylglycyl-S-(acetamidomethyl)-L-cysteinylglycyl-S-

(acetamidomethyl)-L-cysteinylglycylglycyl-L-cysteinamide cyclic (1→5),(1'→5')-

bis(sulfide) diagnostic agent

bibapcıtide (1-5),(1'-5')-bis(sulfure cyclique) du 13,13'-[oxybis[méthylène(2,5-

dioxopyrrolidine-1,3-diyl)]]bis[[N-(sulfanylacétyl)-p-tyrosyl]-[S-(3-aminopropyl)-c-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

bibapcıtida (1-5),(1'-5')-bis(sulfuro cíclico) de 13,13'-[oxibis[metileno(2,5-dioxo-1,3-

pirrolidinadiil)]]bis[*N*-(mercaptoacetil)-p-tirosil-*S*-(3-aminopropil)-L-cisteinilglicil-

 $\textbf{L-}\alpha\text{-}aspartil\textbf{-}\textbf{L-}cisteinilglicilglicil\textbf{-}S\text{-}(acetamidometil)\textbf{-}\textbf{L-}cisteinilglicil\textbf{-}S\text{-}$

(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)glyoxyloyl]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)glioxiloil]pipecolato de 4-(3-piridil)-1-[3-(3-

piridil)propil]butilo

inhibidor de la resistancia a multiples fármacos antineoplástico

C34H41N3O7

174254-13-8

carafibanum

carafiban

ethyl (S)- β -[2-[(S)-4-(p-amidinophenyl)-4-methyl-2,5-dioxo-1-

ımıdazolidinyl]acetamido]hydrocinnamate

fibrinogen receptor antagonist

carafiban

(3S)-3-[[2-[(4S)-4-(4-carbamimidoylphényl)-4-méthyl-2,5-dioxoimidazolidin-1-

yl]acétyl]amino]-3-phenylpropanoate d'éthyle antagoniste du récepteur du fibrinogène

carafibán

(S)- β -[2-[(S)-4-(p-amidinofenil)-4-metil-2,5-dioxo-1-imidazolidinil]acetamido]hidroxinnamato 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(1H,3H)-

dione antiviral

clevudiла

1-(2-desoxi-2-fluoro-β-L-arabınofuranosil)tımina

antıvıral

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

radiosensıbilisant

declopramida

4-amino-3-cloro-N-[2-(dietilamino)etil]benzamida

agente sensibilizante para radioterapia

 $C_{13}H_{20}CIN_3O$

891-60-1

denileukinum diftitoxum

denileukin diftitox

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

Corynebacterium diphtheriae)-(388-2')-(2-133)-interleukine 2 (clone pTIL2-21a

humain)

immunomodulateur

bacterium diphtheriae) (388-2')-(2-133)-interleukin 2 (clon humano pTIL2-21a)

ınmunomodulador

 $C_{2560}H_{4036}N_{678}O_{799}S_{17}$ 173146-27-5

MGADDVVDSS	KSFVMENFSS	YHGTKPGYVD	SIQKGIQKPK
SGTQGNYDDD	WKGFYSTDNK	YDAAGYSVDN	ENPLSGKAGG
VVKVTYPGLT	KVLALKVDNA	ETIKKELGLS	LTEPLMEQVG
TEEFIKRFGD	GASRVVLSLP	FAEGSSSVEY	INNWEQAKAL
SVELEINFET	RGKRGQDAMY	EYMAQACAGN	RVRRSVGSSL
scinldwdvi	RDKTKTKIES	LKEHGPIKNK	MSESPNKTVS
EEKAKQYLEE	FHQTALEHPE	LSELKTVTGT	NPVFAGANYA
IVQAVNVAWA	DSETADNLEK	TTAALSILPG	IGSVMGIADG
AVHHNTEEIV	AQSIALSSLM	VAQAIPLVGE	LVDIGFAAYN
FVESIINLFQ	VVHNSYNRPA	YSPGHKTHAP	TSSSTKKTQL
QLEHLLLDLQ	MILNGINNYK	NPKLTRMLTF	KFYMPKKATE
LKHLQCLEEE	LKPLEEVLNL	AQSKNFHLRP	RDLISNINVI
VLELKGSETT	FMCEYADETA	TIVEFLNRWI	TFCQSIISTL

dutasteridum

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

xvlidide

Т

testosterone reductase inhibitor

dutastéride $N-\{2,5-bis\{tri[luoromethyl\}phényl\}-3-oxo-4-aza-5\alpha-androst-1-ène-17\beta-$

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 -carboxı-2'.5'-xilidida

inhibidor de la reductase de la testosterona

C27H30F6N2O2

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-naphtyridine-3-carboxylique antibactérien

ecenofloxacino

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

C₁₉H₂₁FN₄O₃

162301-05-5

efavirenzum

efavirenz

 $(S) \hbox{-6-chloro-4-(cyclopropylethynyl)-1,4-dihydro-4-(trifluoromethyl)-2} H\hbox{-}3,1-dihydro-4-(trifluoromethyl)-2} H\hbox{-}3,1-d$

benzoxazin-2-one

antiviral

éfavirenz

(4S)-6-chloro-4-(cyclopropyléthynyl)-4-(tnfluorométhyl)-1,4-dihydro-2H-3,1-

benzoxazin-2-one

antiviral

efavirenzo

(S)-6-cloro-4-(ciclopropiletinil)-1,4-dihidro-4-(trifluorometil)-2H-3,1-benzoxazin-

2-ona antiviral C₁₄H₉CIF₃NO₂

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'-(1H-tétrazol-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-llfenil)bencil]-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

 $(1-6) \hbox{-disulfure cyclique de } [{\it N}^6\hbox{-carbamimidoyl-}{\it N}^2\hbox{-}(3-sulfanylpropanoyl)-\hbox{ι-lysyl]-}$

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)-u-ilsilglicil-u- α -aspartil-u-triptofil-u-prolil-u-cisteinamida

inhibidor de la agregacion plaquetaria; antagonista del receptor del fibrinógeno

 $C_{35}H_{49}N_1, O_9S_2$

148031-34-9

S.
$$NH_2$$
 NH_2 NH_2

fandofloxacinum

fandofloxacın 6-fluoro-1-(5-fluoro-2-pyndyl)-1,4-dıhydro-7-(4-methyl-1-piperazinyl)-4-oxo-3-

quinolinecarboxylic acid

antibactenal

fandofloxacıne acide 6-fluoro-1-(5-fluoropyridin-2-yl)-7-(4-méthylpipérazin-1-yl)-4-oxo-1,4-

dihydroquinoléine-3-carboxylique

antibactérien

fandofloxacıno ácido 6-fluoro-1-(5-fluoro-2-piridil)-1,4-dıhıdro-7-(4-metil-1-piperazinıl)-4-oxo-3-

164150-85-0

quinolinacarboxílico antibacteriano

C₂₀H₁₈F₂N₄O₃

fasoracetamum

fasoracetam (+)-1-[[(R)-5-oxo-2-pyrrolidinyl]carbonyl]pipendine

nootropic agent

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

nootrope

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

nootropo

fidarestatum

fidarestat (+)-(2S,4S)-6-fluoro-2',5'-dioxospiro[chroman-4,4'-imidazolidine]-2-carboxamide

aldose reductase inhibitor

fidarestat (+)-(2S,4S)-6-fluoro-2',5'-dioxo-2,3-dihydrospiro[4H-chromène-4,4'-

imidazolidine]-2-carboxamide inhibiteur de l'aldose réducatase

fidarestat (+)-(2S,4S)-6-fluoro-2',5'-dioxoespiro[4H-croman-4,4'-imidazolidina]-2-

carboxamida

inhibidor de la reductasa de aldosas

C₁₂H₁₀FN₃O₄

136087-85-9

frovatriptanum

frovatriptan

 $(\textit{R}) \hbox{-} 5, 6, 7, 8 \hbox{-} tetra hydro-6-(methylamino) carbazole-3-carboxamide$

serotonin receptor agonist

frovatriptan

(6A)-6-(méthylamino)-6,7,8,9-tétrahydro-5H-carbazole-3-carboxamide

agoniste des récepteurs de la sérotonine

frovatnptán

(R)-5,6,7,8-tetrahidro-6-(metilamino)carbazol-3-carboxamide

agonista de los receptores de la serotonina

C14H17N3O

158747-02-5

fulvestrantum

fulvestrant

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

diol

antiestrogen

fulvestrant

diol

antiestrogène

fulvestrant

 $7\alpha\hbox{-}[9\hbox{-}[(4,4,5,5,5\hbox{-pentafluoropentii})] sulfinii]] nonii]] estra-1,3,5(10)\hbox{-trieno-}3,17\beta\hbox{-diol}$

antiestrógeno

 $C_{32}H_{47}F_5O_3S$

ibutamorenum

ıbutamoren 2-amino-*N*-[(*H*)-2-(benzyloxy)-1-[[1-(methylsulfonyl)spiro[ındoline-3,4'-

piperidin]-1'-yl]carbonyl]ethyl]-2-methylpropionamide

growth hormone release stimulating peptide

ibutamoren 2-amino-*N*-[(1*F*)-1-[(benzyloxy)méthyt]-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

ıbutamoreno 2-amıno-N-[(H)-2-(bencıloxi)-1-[[1-(metilsulfonil)espiro[indolina-3,4'-piperidin]-1'-

il]carbonil]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)-p-alanyl-p-phenylalanyl-L-lysinamide

growth factor

ipamoréline (2-méthyl-L-alanyl)-L-histidyl-[3-(naphtalén-2-yl)-p-alanyl]-p-phénylalanyl-L-

lysinamide

facteur de croissance

ıpamorelina 2-metilalanıl-L-hıstıdıl-3-(2-naftıl)-p-alanıl-p-fenılalanıl-L-lısınamida

factor de crecimiento

 $C_{38}H_{49}N_9O_5$

170851-70-4

levocetirizinum

 $[2-[4-[(\emph{H})-p-{\rm chloro}-\alpha-{\rm phenylbenzyl}]-1-{\rm piperazinyl}] {\rm ethoxy}] {\rm acetic\ acid\ }$

histamine H1-receptor antagonist

lévocétirizine acide 2-[2-[4-[(R)-(4-chlorophenyl)phénylméthyl]pipérazin-1-yl]éthoxy]acétique

antagoniste des récepteurs H1 de l'histamine

levocetirizina ácido [2-[4-[(R)-ρ-cloro-α-fenilbenci]]-1-piperazinil]etoxi]acético

antagonista de los receptores H1 de la histamina

C21H25CIN2O3

130018-77-8

$$CI$$
 N
 O
 CO_2H

levosalbutamolum

levosalbutamol

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

antiasthmatic

iévosalbutamol

(1R)-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

C₁₃H₂₁NO₃

34391-04-3

Iodenosinum

lodenosine

9-(2,3-dideoxy-2-fluoro-β-p-threo-pentofuranosyl)adenine

antıvıral

lodénosine

9-(2-fluoro-2.3-didésoxy-β-p-thréo-pentofuranosyl)-9H-purine-6-amine

Iodenosina

9-(2,3-didesoxi-2-fluoro-β-p-treo-pentofuranosil)adenina antiviral

C₁₀H₁₂FN₅O₂

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 acıde 2-[(2S)-7-([4.4'-bipipéridinyl-1-vl]carbonyl)-4-méthyl-3-oxo-2,3,4,5-

tétrahydro-1*H*-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)piperidino]carbonil]-

1 H-1,4-benzodiazepina-2-acético antagonista del receptor del fibrinógeno

C₂₂H₃₂N₄O₄ 171049-14-2

meluadrinum

 $\label{eq:continuous} meluadrine \\ (-)-(\emph{R})-\alpha-[(\emph{tert}-butylamıno)methyl]-2-chloro-4-hydroxybenzyl alcohol$

β-adrenoceptor agonist

méluadrine (-)-(1R)-1-(2-chloro-4-hydroxyphényl)-2-[(1,1-diméthyléthyl)amino]éthanol

agoniste β-adrénergique

meluadrina alcohol (-)-(R)-α-[(terc-butilamino)metul]-2-cloro-4-hidroxibencílico

agonista de los receptores β-adrenérgicos

C₁₂H₁₈CINO₂

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-

triazaspıro[4.5]décan-4-one produit à usage radiodiagnostique

mespiperona (11C) 8-[3-(p-fluorobenzoil)propil]-3-[11C]metil-1-fenil-1,3,8-triazaspiro[4.5]decan-4-

опа

agente de radiodiagnóstico

C₂₃[11C]H₂₈FN₃O₂

94153-50-1

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

mitiglinidum

mitiglinide

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

antidiabetic

mitiglinide

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

oxobutanoïque antidiabétique

mıtiglinida

ácido (-)-(2S,3a,7a-cis)- α -bencılhexahidro- γ -oxo-2-isoindolinbutírico

antidiabético

 $C_{19}H_{25}NO_3$

145375-43-5

moxifloxacinum

moxifloxacin

 $1\hbox{-cyclopropyl-}6\hbox{-fluoro-}1,4\hbox{-dihydro-}8\hbox{-methoxy-}7\hbox{-}[(4aS,7aS)\hbox{-octahydro-}6H$

pyrrolo[3,4-b]pyridin-6-yl]-4-oxo-3-quinolinecarboxylıc acid

antibacterial

moxifloxacine

acide 1-cyclopropyl-6-fluoro-8-méthoxy-7-[(4aS,7aS)-octahydro-6H-pyrrolo[3,4-

b]pyridin-6-yl]-4-oxo-1,4-dihydroquinoléine-3-carboxylique

antibacténen

moxifloxacina

ácido 1-ciclopropil-6-fluoro-1,4-dihidro-8-metoxi-7-[(4aS,7aS)-octahidro-6H-

pirrolo[3,4-b]pindin-6-il]-4-oxo-3-quinolinacarboxílico

antibacteriano

C21H24FN3O4

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 leucotnènes

moxilubant 4-[[5-(p-amidinofenoxi)pentil]oxi]-N,N-diisopropil-3-metoxibenzamida

antagonista del receptor de leucotrienos

C₂₆H₃₇N₃O₄ 147398-01-4

NH H₂N O CH₃ N CH₃ OCH₃

nelzarabinum

nelzarabine 2-amino- β -p-arabinofuranosyl-6-methoxy-9H-purine

antineoplastic

nélzarabine 9-(β -p-arabinofuranosyl)-6-méthoxy-9H-purin-2-amine

antinéoplasique

nelzarabina 2-amino-β-p-arabinofuranosil-6-metoxi-9*H*-purina

antineoplásico

C₁₁H₁₅N₅O₅

121032-29-9

nepadutantum

nepadutant $\operatorname{cyclo}[N-(2-\operatorname{acetamido}-2-\operatorname{deoxy}-\beta-\text{b-glucopyranosyl})-\text{L-asparaginyl-L-}\alpha-\operatorname{aspartyl-}$

L-tryptophyl-L-phenylalanyl-L-2,3-diaminopropionyl-L-leucyl], cyclic (2→5)-

peptide

tachykinın receptor antagonist

népadutant (2--5)-peptide cyclique du cyclo[[N⁴-[2-(acétylamino)-2-désoxy-β-p-

glucopyranosyl]-L-asparaginyl]-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-b-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-(arninométhyl)-1-[(2S)-5,7-difluoro-1,2,3,4-tétrahydronaphtalén-2-yl]-1,3-

dihydro-2H-ımıdazole-2-thione

inhibiteur de la dopamine β-hydroxylase

nepicastat

5-(aminometil)-1-[(S)-5,7-difluoro-1,2,3,4-tetrahidro-2-naftil]-4-imidazolina-2-

tiona

inhibidor de la dopamina β-hidroxilasa

C₁₄H₁₅F₂N₃S

173997-05-2

nitisinonum

nitisinone

nitisinone

nitisinona

2- $(\alpha,\alpha,\alpha$ -trifluoro-2-nitro-p-toluoyl)-1,3-cyclohexanedione

4-hydroxyphenylpyruvate dioxygenase inhibitor

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

 $2-(\alpha,\alpha,\alpha$ -trifluoro-2-nitro-p-toluoil)-1,3-ciclohexanodiona inhibidor de la dioxigenasa del 4-hidroxifenilpiruvato

C₁₄H₁₀F₃NO₅

104206-65-7

nolatrexedum

nolatrexed

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

antineoplastic

nolatrexed

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

antinéoplasique

nolatrexed

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

antineoplásico C14H12N4OS

147149-76-6

omapatrilatum

omapatrilat (4S,7S,10aS)-octahydro-4-[(S)-α-mercaptohydrocinnamamido]-5-oxo-7H-

pyrido[2,1-b][1,3]thiazepine-7-carboxylic acid

angiotensin-converting enzyme inhibitor, endo peptidase inhibitor

omapatrilate acide (4S,7S,10aS)-5-oxo-4-[[(2S)-3-phényl-2-sulfanylpropanoyl]amino]-

octahydro-7H-pyrido[2,1-b][1,3]thiazépine-7-carboxylique

inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine, inhibiteur de

l'endopeptidase

omapatrilat ácido (4S,7S,10aS)-octahidro-4-[(S)-α-mercaptohidrocinamarnido]-5-oxo-7H-

pirido[2,1-b][1,3]tiazepına-7-carboxílico

inhibidor de la enzima conversora de la angiotensina, inhibidor de la

endopeptidasa

 $C_{19}H_{24}N_2O_4S_2$ 1

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-glutamíque]-(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 proteíca) activador del plasminógeno

 $C_{2172}H_{3309}N_{627}O_{658}S_{34}$ 151912-42-4

SYQVICRDEK	TOMIYOQHQS	WLRPVLRSNR	VEYCWCNSGR
AQCHSVPVKS	CSEPRCFNGG	TCQQALYFSD	FVCQCFEGFA
GKCCEIDTRA	TSEGNSDCYF	GNGSAYRGTH	SLTESGASCL
PWNSMILIGK	VYTAQNPSAQ	ALGLGKHNYC	RNPDGDAKPW
CHVLKNRRLT	WEYCDVPSCS	TCGLRQYSQP	QFEIKGGLFA
DIASHPWQAA	IFAKHRRSPG	ERFLCGGILI	SSCWILSAAH
CFQERFPPHH	LTVILGRTYR	VVPGEEEQKF	EVEKYIVHKE
FDDDTYDNDI	ALLQLKSDSS	RCAQESSVVR	TVCLPPADLQ
LPDWTECELS	GYGKHEALSP	FYSERLKEAH	VRLYPSSRCT
SQHLLNRTVT	DNMLCAGDTR	SGGPQANLHD	ACQGDSGGPL
VCLNDGRMTL	VGIISWGLGC	GQKDVPGVYT	KVTNYLDWIR
DNMRP			

* glycosylation site

* site de glycosylation * posición de glicosilación

paricalcitolum paricalcitol

paricalcitol

paricalcitol

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

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

(7E,22E)-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]-t-glutamic acid

antineoplastic

pémétrexed acide (2S)-2-[[4-[2-(2-amino-4-oxo-4,7-dihydro-1*H*-pyrrolo[2,3-d]pyrimidin-5-

vI)éthyl]benzoyl]amino]pentanedioïque

antinéoplasique

pemetrexed ácido N-[p-[2-(2-amino-4,7-dihidro-4-oxo-1H-pirrolo[2,3-d]pirimidin-5-

il)etil]benzoil]-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

$$F_3C$$
 CF_3
 F
 CF_3

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-isofeucylglycyl-L-lysyl-L-phenylalanyl-L-leucyl-L-lysyl-L-lysyl-L-alanyl-Llysyl-L-lysyl-L-phenylalanylglycyl-L-lysyl-L-alanyl-L-phenylalanyl-L-valyl-L-lysyl-L-

isoleucyl-L-leucyl-L-lysyl-L-lysinamide

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-lysinamide

antibactérien

pexiganán

glicil-ı-isoleucilglicil-ı-lisil-ı-fenılalanil-ı-leucil-ı-lisil-ı-lisil-ı-alanil-ı-lisil-ı-lisil-ıfenilalanilglicil-L-lisil-L-alanil-L-fenilalanil-L-valil-L-lisil-L-isoleucil-L-leucil-L-lisil-L-

lisinamida antibacteriano

C122H210N32O22

172820-23-4

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-[[(2Z)-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

$$N$$
 H_2N

pregabalinum

pregabalin (S)-3-(aminomethyl)-5-methylhexanoic acid

anticonvulsant

prégabaline acide (3S)-3-(aminométhyl)-5-méthylhexanoique

anticonvulsivant

pregabalina ácido (S)-3-(aminometil)-5-metilhexanóico

anticonvulsivo

CaH17NO2

148553-50-8

prucalopridum

prucalopride 4-amino-5-chloro-2,3-dıhydro-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-

benzofuraricarboxamida

estimulante de la motilidad intestinal

C₁₈H₂₆CIN₃O₃

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-16β-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

C37H61BrN2O4

156137-99-4

rifalazilum

rifalazil

(2*S*,16*Z*,18*E*,20*S*,21*S*,22*H*,23*H*,24*H*,25*S*,26*H*,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(2H)-trione 25-acetate

antibactenal

rifalazil

acétate de (16Z,18E,28E)-(2S,20S,21S,22R,23R,24R,25S,26R,27S)-

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-

(époxypentadéca[1,11,13]triènimino)-6H-benzofuro[4,5-a]phénoxazin-25-yle

antibacténen

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)-6H-

benzofuro[4,5-a]fenoxazına-1,6,15(2H)-triona

antibacteriano

C₅₁H₆₄N₄O₁₃

129791-92-0

robalzotanum

robalzotan

(R)-3-(dicyclobutylamino)-8-fluoro-5-chromancarboxamide

serotonin receptor agonist

robalzotan

(3R)-3-(dicyclobutylamino)-8-fluoro-3,4-dihydro-2H-chromène-5-carboxamide

agoniste des récepteurs de la sérotonine

robalzotán

 $(\emph{H}) - 3 - (diciclobutilamıno) - 8 - fluoro - 5 - cromancarboxamida$

agonista de los receptores de la serotonina

C₁₈H₂₃FN₂O₂

169758-66-1

rosiglitazonum

rosiglitazone

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

rosiglitazone

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

antidiabétique

rosiglitazona

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

antidiabético

 $C_{18}H_{19}N_3O_3S$

122320-73-4

seocalcitolum

seocalcitol

(5Z,7E,22E,24E)-24a,26a,27a-trihomo-9,10-secocholesta-5,7,10(19),22,24-

pentaene-1α,3β,25-triol vitamin D analogue

séocalcitol

(5Z,7E,22E,24E)-(1S,3F)-24a,26a,27a-trihomo-9,10-sécocholesta-

5,7,10(19),22,24-pentaéne-1,3,25-triol

analogue de la vitamine D

seocalcitol

(5Z,7E,22E,24E)-24a,26a,27a-trihorno-9,10-secocolesta-5,7,10(19),22,24-

pentaeno-1α,3β,25-triol análogo de la vitamina D

C₃₀H₄₆O₃

134404-52-7

silperisonum

silperisone

1-[[(p-fluorobenzyl)dimethylsilyl]methyl]piperidine

central muscle relaxant

silpérisone

1-[[(4-fluorobenzyl)diméthylsilyl]méthyl]pipéridine

myorelaxant central

silperisona

1-[[(p-fluorobencil)dimetilsilil]metil]pipendina

miorelajante central

C₁₅H₂₄FNSi

140944-31-6

sinapultidum

L-lysyl-L-leucyl-L-leucyl-L-leucyl-E-leucyl-L-lysyl-L-leucyl-L-leucyl-L-leucyl-Lsınapultide

leucyl-L-lysyl-L-leuc

L-leucyl-L-lysine pulmonary surfactant

t-lysyl-t-leucyl-t-leucyl-t-leucyl-t-leucyl-t-leucyl-t-leucyl-t-leucyl-t-leucyl-tsinapultide

leucyl-L-leu

L-leucyl-L-lysine surfactant pulmonaire

t-lisil-t-leucil-t-le sinapultida

leucil-L-leu

tensioactivo pulmonar

C126H238N26O22 138531-07-4

Lys -Leu-Leu-Leu-Lys -Leu-Leu-Leu-Leu-Lys -

Leu-Leu-Leu-Lys -Leu-Leu-Leu-Lys

sivelestatum

o-(p-hydroxyberizenesulfonamido)hippuric acid, pivalate (ester) sivelestat

elastase inhibitor

acide 2-[[2-[[[4-[(2,2-diméthylpropanoyl)oxy]phényl]sulfonyl]amino]benzoyl]sivélestat

amino]acétique

inhibiteur de l'élastase

ácido o-(p-hidroxibencenosulfonamido)hipúrico, pivalato (éster) sivelestat

inhibidor de la elastasa

C20H22N2O7S

127373-66-4

sunepitronum

sunepitron N-[[(7S,9aS)-octahydro-2-(2-pyrimidinyl)-2H-pyrido[1,2-a]pyrazin-7-

yl]methyl]succinimide

anxiolytic, antidepressant

1-[[(7S,9aS)-2-(pyrimidin-2-yl)octahydro-2H-pyrido[1,2-a]pyrazin-7sunépitron

yl]méthyl]pyrrolidine-2,5-dione anxiolytique, antidépresseur

N-[[(7S,9aS)-octahidro-2-(2-pirimidinil)-2H-pirido[1,2-a]pirazin-7sunepitrón

il]metil]succinimida

C₁₇H₂₃N₅O₂

148408-65-5

targininum

targinıne

N⁵-(methylamidino)-L-ornithine nitric oxide synthase inhibitor

targinine

targinina

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

innonedi de roxyde minque synin

N⁵-(metilamidino)-L-omitina

inhibidor de la sintetasa del óxido nitrico

C7H16N4O2

17035-90-4

technetii (****Tc) apcitidum technetium (******Tc) apcitide

sodium hydrogen [N-(mercaptoacetyl)-p-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 (99mTc) apcitide

hydrogéno [(1-5)-(sulfure cyclique) du [N-(sulfanylacétyl)-p-tyrosyl]-[S-(3-aminopropyl)-L-cystéinyl]-glycyl-L-aspartyl-L-cystéinyl-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

tecnecio (99mTc) apcitida

hidrógeno [N-(mercaptoacetil)-p-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-)-

N¹¹,N¹²,N¹³,S¹³]oxo[^{99m}Tc]tecnetato(V) de sodio

agente de radiodiagnóstico

produit à usage radiodiagnostique

C₅₁H₇₃N₁₇NaO₂₀S₅^{99m}Tc

178959-14-3

temocaprilatum

temocaprilat

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

témocaprilate

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

temocaprilato

ácido (+)-(2S,6R)-6-[[(1S)-1-carboxi-3-fenilpropil]amino]tetrahidro-5-oxo-2-(2-tienil)-1.4-tiazepina-4(5H)-acético inhibidor de la enzima conversora de la angiotensina

C21H24N2O5S2

110221-53-9

$$HO_2C$$
 H N CO_2H

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 proteíca de 118 aminoácidos de la subunidad β), complejado con gonadotropina coriónica (humana, fracción proteíca de 92

aminoácidos de la subunidad α)

analogo de la hormona liberadora de tirotropina

C1039H1602N274O307S27

APDVQDCPEC	TLQENPFFSQ	PGAPILQCMG	CCFSRAYPTP
LRSKKTMLVQ	KNVTSESTCC	VAKSYNRVTV	MGGFKVENHT
ACHCSTCYYH	KS		

FCIPTEYTMH	IERRECAYCL	TINTTICAGY	CMTRDINGKL
FLPKYALSQD	VCTYRDFIYR	TVEIPGCPLH	VAPYFSYPVA
LSCKCGKCNT	DYSDCIHEAT	KTNYCTKPOK	SYLVGESV

tifacoginum

tifacogin N-L-alanyIblood-coagulation factor LACI (human clone λ P9 protein moiety

reduced)
anticoaquiant

tifacogine N-L-alanylfacteur de coagulation sanguine LACt (partie protéique réduite

produite par le clone humain \(\lambda\) P9)

anticoagulant

tifacogina N-L-alanılfactor de coagulación sanguinea LACI (fracción protéica reducida

producida por el clón humano λ P9)

anticoagulante

 $C_{1400}H_{2167}N_{395}O_{422}S_{23}$ 148883-56-1

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

tobicillinum

tobiallin (+)- α -hydroxy-m-tolyl (2S,5H,6H)-3,3-dimethyl-7-oxo-6-(2-phenylacetamido)-4-

thia-1-azabicyclo[3 2.0]heptane-2-carboxylate, isobutyrate (ester)

antibiotic (vet.)

tobicilline (2S,5R,6R)-3,3-diméthyl-7-oxo-6-[(2-phénylacétyl)amino]-4-thia-1-azabloyclo-

[3 2.0]heptane-2-carboxylate de 3-[[(2-méthylpropanoyl)oxy]méthyl]phényle

antibiotique (vét.)

tobicillina (2S,5R,6R)-3,3-dimetil-7-oxo-6-(2-fenilacetamido)-4-tia-1-azabiciclo-

[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 antihuman p185 $^{\circ\,\text{erbB2}}$ receptor), disulfide with human-mouse monoclonal rhuMab

HER2 light chain, dimer immunomodulator

trastuzumab

immunoglobuline G 1 (chaîne γ₁ de l'anticorps monoclonal de souris humanisé rhuMab HER2 dirigé contre le recepteur humain p185^{c-erb82}), dimère du disulfure avec la chaîne légère de l'anticorps monoclonal de souris humanisé

rhuMab HER2 иттипотоdulateur

trastuzumab

inmunoglobulina G 1 (cadena γ_1 del anticuerpo monoclonal humanizado de ratón rhuMab HER2 dirigido contra el receptor humano p185°-erbB2), dimero del disulfuro con la cadena ligera del anticuerpo monoclonal humanizado de ratón

muMab HER2 inmunomodulador

180288-69-1

tremacamrum

tremacamra

1-453-glycoprotein ICAM I (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

antivıral

tremacamra

1-453-glicoproteina ICAM! (humana reducida)

antıviral

155576-45-7

QTSVSPSKVI	LPRGGSVLVT	CSTSCDQPKL	LGIETPLPKK
ELLLPGNNRK	VYELSNVQED	SQPMCYSNCP	DGQSTAKTFL
TVYWTPERVE	LAPLPSWQPV	GKNLTLRCQV	EGGAPRANLT
VVLLRGEKEL	KREPAVGEPA	EVTTTVLVRR	DHHGANFSCR
TELDLRPQGL	ELFENTSAPY	QLQTFVLPAT	PPQLVSPRVL
EVDTQGTVVC	SLDGLFPVSE	AQVHLALGDQ	RLNPTVTYGN
DSFSAKASVS	VTAEDEGTQR	LTCAVILGNQ	SQETLQTVTI
YSFPAPNVIL	TKPEVSEGTE	VTVKCEAHPR	AKVTLNGVPA
QPLGPRAQLL	LKATPEDNGR	SFSCSATLEV	AGQLIHKNQT
RELRVLYGPR	LDERDCPGNW	TWPENSQQTP	MCQAWGNPLP
ELKCLKDGTF	PLPIGESVTV	TRDLEGTYLC	RARSTQGEVT
REVTVNVLSP	RYE		

valganciclovirum

valganciclovir

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

valganciclovin

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

valganciclovir

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

C14H22N6O5

175865-60-8

xaliprodenum

xaliproden

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

xaliprodène

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

поотгоре

xaliprodeno

1,2,3,6-tetrahidro-1-[2-(2-naftil)etil]-4-(α , α , α -trifluoro-m-tolil)piridina nootropo

Co4HooFaN

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-thréonyl-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 -aspartıl-L-cisteinil-L-cisteinil-L-treonilglicil-L-seril-L-cisteinil-L-arginil-L-serilglicil-L-lisil-L-cisteinamida

analgésico, anti-isquémico neural

C102H172N36O32S7

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-p-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 (DC! 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 dépolymerisation, 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-p-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 despolimerisación con ácido nitrico de la heparina de la mucosa intestinal del cerdo; la mayoria 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-α-manitol en el extremo reductor de la cadena; la masa molecular relativa media está entre 3150 y 5150; un valor caracteristico 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 delete/supprimer/suprimase

insert/insérer/insértese

dacliximabum dacliximab dacliximab dacliximab daclizumabum daclizumab daclizumab

dactizumab

p. 20 teverelixum

replace the chemical name and the graphic formula by the following.

teverelix

N-acetyl-3-(2-naphthyl)-p-alanyl-p-chloro-p-phenylalanyl-3-(3-pyridyl)-p-alanyl-seryl-L-tyrosyl-*N*⁶-carbamoyl-p-lysyl-L-leucyl-*N*⁶-isopropyl-L-lysyl-L-prolyl-

p-alaninamide

tévérélix

remplacer le nom chimique et la formule développée par:

[N-acétyl-3-(naphtalén-2-yl)-p-alanyl]-(4-chloro-p-phénylalanyl)-[3-(pyridin-3-yl)-

D-alanyl]-L-séryl-L-tyrosyl-[N6-(carbamoyi)-D-lysyl]-L-leucyl-[N6-

(1-méthyléthyl)-L-lysyl]-L-prolyl-p-alaninamide

teverelix

sustituyase el nombre quimico y la fórmula desarrollada por.

[N-acetil-3-(naftalen-2-il)-p-alanıl]-(4-cloro-p-fenilalanil)-[3-(piridin-3-il)-p-alanıl]-L-seril-L-tirosil-[N⁶-(carbamoil)-p-lisil]-L-leucil-[N⁶-(1-metıletıl)-L-lisil]-L-prolıl-

p-alanınamida

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 delete/suppnmer/supnmase

insert/insérer/insértese

anseculinum anseculin anséculine anseculina

ensaculinum ensaculin ensaculine 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 delete/supprimer/suprimase

insert/insérer/insértese

balaperidonum balaperidone balapéridone balaperidona belaperidonum belaperidone bélapéridone belaperidona

p. 197 bimoclomolum

bimoclomol replace the chemical name by the following:

(±)-N-(2-hydroxy-3-piperidinopropoxy)nicotinimidoyl chloride

p. 213 opratonii iodidum

opratonium iodide replace the chemical name by the following:

trimethyl[3-(10-undecenamido)propyl]ammonium iodide

ioduro de opratonio sustituyase el nombre quimico por lo siguiente.

ioduro de trimetil[3-(10-undecenamido)propil]amonio

p. 216 sabcomelinum

sabcomeline replace the action and use statement by the following:

muscannic receptor agonist

sabcomeline remplacer le terme d'action pharmacologique par le suivant.

agoniste de récepteurs muscariniques

sabcomelina sustituyase el término de acción farmacológica por el siguiente:

agonista de los receptores muscarinicos

p. 217 tasonerminum

tasonermin replace the graphic formula by the following:
tasonermine remplacer la formule développée par la survante:
tasonermina sustituyase la fórmula desarrollada por la siguienta:

VRSSSRTPSD KPVAHVVANP QAEGQLQWLN RRANALLANG
VELRDNQLVV PSEGLYLIYS QVLFKGQGCP STHVLLTHTI
SRIAVSYQTK VNLLSAIKSP CQRETPEGAE AKPWYEPIYL
GGVFQLEKGD RLSAEINRPD YLDFAESGOV 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 remplacer l'indication par la suivante:

antagoniste de récepteurs de l'aldostérone

eplerenona sustituyase la acción y uso por la siguiente:

antagonista de los receptores de aldosterona

p. 96 **opanixilum** remplacer l'indication par la suivante:

opanixil antihyperlipidémiant

p. 104 nadroparinum calcium

nadropann 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-2,5anhydro-b-mannitol structure at the reducing end of their chain; the massaverage 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:

Sei calcique d'une héparine de basse masse moleculaire obtenue par dépolymerisation, 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-t-idopyranosuronique à l'extrémité non réductrice de leur chaîne et une structure 6-O-sulfo-2,5-anhydro-p-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.

sica 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 mayoria 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.

p. 110 nadroparina cálcica

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.