## 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 (1–101) and Recommended (1–62) International Nonproprietary Names can be found in *Cumulative List No. 13, 2009* (available in CD-ROM only). The statements indicating action and use are based largely on information supplied by the manufacturer. **This information is merely meant to provide an indication of the potential use of new substances at the time they are accorded Proposed International Nonproprietary Names.** WHO is not in a position either to uphold these statements or to comment on the efficacy of the action claimed. Because of their provisional nature, these descriptors will neither be revised **nor included in the Cumulative Lists of INNs.** 

## Dénominations communes internationales des Substances pharmaceutiques (DCI)

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

On trouvera d'autres listes de Dénominations communes internationales proposées (1–101) et recommandées (1–62) dans la *Liste récapitulative No. 13, 2009* (disponible sur CD-ROM seulement). Les mentions indiquant les propriétés et les indications des substances sont fondées sur les renseignements communiqués par le fabricant. **Elles ne visent qu'à donner une idée de l'utilisation potentielle des nouvelles substances au moment où elles sont l'objet de propositions de DCI.** L'OMS n'est pas en mesure de confirmer ces déclarations ni de faire de commentaires sur l'efficacité du mode d'action ainsi décrit. En raison de leur caractère provisoire, ces informations **ne figureront pas dans les listes récapitulatives de DCI.** 

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

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

Las listas de Denominaciones Comunes Internacionales Propuestas (1–101) y Recomendadas (1–62) se encuentran reunidas en *Cumulative List No. 13, 2009* (disponible sólo en CD-ROM). Las indicaciones sobre acción y uso que aparecen se basan principalmente en la información facilitada por los fabricantes. **Esta información tiene por objeto dar una idea únicamente de las posibilidades de aplicación de las nuevas sustancias a las que se asigna una DCI Propuesta. La OMS no está facultada para respaldar esas indicaciones ni para formular comentarios sobre la eficacia de la acción que se atribuye al producto. Debido a su carácter provisional, esos datos descriptivos no deben incluirse en las listas recapitulativas de DCI.** 

Proposed INN: List 105

#### **Proposed International Nonproprietary Names: List 105**

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 105 of Proposed INN not later than 31 October 2011** 

Publication date: 30 June 2011

#### Dénominations communes internationales proposées: Liste 105

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 105 de DCI Proposées le 31 octobre 2011 au plus tard.

Date de publication: 30 juin 2011

#### **Denominaciones Comunes Internacionales Propuestas: Lista 105**

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 105 de DCI Propuestas el 31 de octubre de 2011 a más tardar.

Fecha de publicación: 30 de junio de 2011

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 molecular Número de registro del CAS: Fórmula desarrollada

abexinostatum

abexinostat 3-[(dimethylamino)methyl]-*N*-{2-[4-

(hydroxycarbamoyl)phenoxy]ethyl}-1-benzofuran-2-carboxamide

antineoplastic

abexinostat 3-[(diméthylamino)méthyl]-*N*-{2-[4-

(hydroxycarbamoyl)phénoxy]éthyl}-1-benzofurane-2-carboxamide

antinéoplasique

abexinostat 3-[(dimetilamino)metil]-N-{2-[4-(hidroxicarbamoil)fenoxi]etil}-

1-benzofuran-2-carboxamida

antineoplásico

 $C_{21}H_{23}N_3O_5$  783355-60-2

#### amilomotidum #

amilomotide

amilomotide

amilomotida

virus like particle of bacteriophage Q-beta coat protein that is coupled to multiple copies of human beta-amyloid1-6 peptide fragment:

reaction products of bacteriophage Q-beta coat protein with human beta-amyloid protein-(1-6)-peptidylglycylglycyl-L-cysteine and  $3-(2,5-dioxo-2,5-dihydro-1 \\ H-pyrrole-1-yl)-N-\{6-[(2,5-dioxopyrrolidin-1-yl)-N-(6-[(2,5-dioxopyr$ 1-yl)oxy]-6-oxohexyl}propanamide

pseudo-particule virale de la capside du phage Q-bêta couplée à plusieurs copies du fragment 1-6 de la protéine bêta-amyloïde

produit obtenu par réaction de la protéine de capside du phage Q-bêta avec la protéine bêta-amyloïde humaine-(1-6)peptidylglycylglycyl-L-cystéine et le 3-(2,5-dioxo-2,5-dihydro-1H-pyrrole-1-yl)-N-{6-[(2,5-dioxopyrrolidin-1-yl)oxy]-

6-oxohexyl}propanamide agent immunologique d'immunisation active

immunological agent for active immunization

pseudo-particula viral de cápsida del fago Q-beta acoplada a

múltiples copias del fragmento 1-6 de la proteína beta-amiloide humana:

producto obtenido por reacción de la proteína de cápsida del fago Q-beta con la proteína beta-amiloide humana-

(1-6)peptidilglicilglicil-L-cisteína y el 3-(2,5-dioxo-2,5-dihidro-1H-pirrol-1-il)-N-{6-[(2,5-dioxopirrolidin-1-il)oxi]-

6-oxohexil}propanamida

agente inmunológico para inmuzación activa

#### 1238372-23-0

Heavy chain / Chaîne lourde / Cadena pesada

AKLETVTLGN IGKDGKQTLV LNPRGVNPTN GVASLSQAGA VPALEKRVTV 50

SVSQPSRNRK NYKVQVKIQN PTACTANGSC DPSVTRQAYA DVTFSFTQYS 100

TDEERAFVRT ELĀALLĀSPL LIDAIDQLNP AY 132

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

Modified residues / Résidus modifiés / Residuos modificados

anivamersenum

2'-O-methylcytidylyl-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-O-methylguanylyl-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-Oanivamersen

methylcytidylyl-(3'-5')-2'-O-methylguanylyl-(3'-5')-2'-O-methylguanylyl-(3'-5')-2'-O-methylguanylyl-(3'-5')-2'-O-methyluridylyl-(3'-5')-2'-Omethyladenylyl-(3'->5')-2'-O-methyluridylyl-(3'->5')-2'-Omethyladenylyl-(3'->5')-2'-O-methylguanylyl-(3'->5')-2'-Omethyluridylyl-(3'→5')-2'-O-methylcytidylyl-(3'→5')-2'-Omethylcytidylyl- $(3'\rightarrow5')$ -2'-O-methyladenylyl- $(3'\rightarrow5')$ -2'-O-

methylcytidine anticoagulant inhibitor

anivamersen 2'-O-méthylcytidylyl-(3'→5')-2'-O-méthylguanylyl-(3'→5')-2'-O-

méthylcytidylyl-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-O-méthylguanylyl-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-O-méthylguanylyl-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-O-méthylguanylyl-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-O-méthyluridylyl-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-Ométhyladénylyl- $(3'\rightarrow 5')$ -2'-O-méthyluridylyl- $(3'\rightarrow 5')$ -2'-O-méthyladénylyl- $(3'\rightarrow 5')$ -2'-O-méthylguanylyl- $(3'\rightarrow 5')$ -2'-Ométhyluridylyl- $(3'\rightarrow5')$ -2'-O-méthylcytidylyl- $(3'\rightarrow5')$ -2'-Ométhylcytidylyl-(3'→5')-2'-O-méthyladénylyl-(3'→5')-2'-O-

méthylcytidine

inhibiteur d'anticoagulant

anivamersén

2'-O-metilcitidilil-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-O-metilguanilil-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-O-metilguan 2'-O-metiladenilil-(3'->5')-2'-O-metilguanilil-(3'->5')-2'-O-metiluridilil- $(3'\rightarrow 5')$ -2'-O-metilcitidilil- $(3'\rightarrow 5')$ -2'-Ö-metilcitidilil- $(3'\rightarrow 5')$ -2'-O-

metiladenilil-(3'→5')-2'-O-metilctidina

inhibidor de anticoagulante

959716-29-1  $C_{157}H_{208}N_{56}O_{103}P_{14}\\$ 

(3'-5')-mC-mG-mC-mG-mU-mA-mU-mA-mG-mU-mC-mC-mA-mC

asunaprevirum

tert-butyl {(2S)-1-[(2S,4R)-4-({7-chloro-4-methoxyisoquinolinasunaprevir

1-yl}oxy)-2-({(1R,2S)-1-[(cyclopropanesulfonyl)carbamoyl]-2-ethenylcyclopropyl}carbamoyl)pyrrolidin-1-yl]-3,3-dimethyl-

1-oxobutan-2-yl}carbamate

antiviral

asunaprévir  $(2S)-1-[(2S,4R)-4-(\{7-chloro-4-méthoxyisoquinolin-1-yl\}oxy)-$ 

2-({(1R,2S)-1-[(cyclopropanesulfonyl)carbamoyl]-

2-éthènylcyclopropyl}carbamoyl)pyrrolidin-1-yl]-3,3-diméthyl-

1-oxobutan-2-yl}carbamate de tert-butyle

 $\label{eq:conditional} $$ \{(2S)-1-[(2S,4R)-4-(\{7-cloro-4-metoxiis oquinolin-1-il\}oxi)-1-(\{2S,4R\}-4-(\{7-cloro-4-metoxiis oquinolin-1-il\}oxi)-1-(\{2S,4R\}-4-(\{7-cloro-4-metoxiis oquinolin-1-il\}oxi)-1-(\{2S,4R\}-4-(\{7-cloro-4-metoxiis oquinolin-1-il\}oxi)-1-(\{3S,4R\}-4-(\{7-cloro-4-metoxiis oquinolin-1-il\}oxi)-1-(\{3S,4R\}-4-(\{3S,4R)-4-(\{3S,4R\}-4-(\{3S,4R\}-4-(\{3S,4R\}-4-(\{3S,4R\}-4-(\{3S,4R\}-4-(\{3S,4R\}-4-(\{3S,4R)-4-(\{3S,4R\}-4-(\{3S,4R\}-4-(\{3S,4R)-4-(\{3S,4R\}-4-(\{3S,4R\}-4-(\{3S,4R)-4-(\{3S,4R\}-4-(\{3S,4R\}-4-(\{3S,4R)-4-(\{3S,4R)-4-(\{3S,4R\}-4-(\{3S,4R)-4-(\{$ asunaprevir

2-({(1R,2S)-1-[(ciclopropanosulfonil)carbamoil]-

2-etenilciclopropil}carbamoil)pirrolidin-1-il]-3,3-dimetil-1-oxobutan-

2-il}carbamato de terc-butilo

antiviral

#### $C_{35}H_{46}CIN_5O_9S$

630420-16-5

besifovirum

besifovir

[({1-[(2-amino-9*H*-purin-

9-yl)methyl]cyclopropyl}oxy)methyl]phosphonic acid

antiviral

bésifovir

acide [({1-[(2-amino-9H-purin-

9-yl)méthyl]cyclopropyl}oxy)méthyl]phosphonique

antiviral

besifovir

ácido [({1-[(2-amino-9*H*-purin-9-il)metil]ciclopropil}oxi)metil]fosfónico

antiviral

 $C_{10}H_{14}N_5O_4P$ 

441785-25-7

blosozumabum #

blosozumab

immunoglobulin G4-kappa, anti-[*Homo sapiens* SOST (sclerostin)], humanized monoclonal antibody;

gamma4 heavy chain (1-444) [humanized VH (*Homo sapiens* IGHV1-24\*01 (85.70%) -(IGHD)-IGHJ4\*01 L123>T (113)) [8.8.11] (1-118) -*Homo sapiens* IGHG4\*01 hinge S10>P (226), CH3 K120>del (119-444)], (132-214')-disulfide with kappa light chain (1'-214') [humanized V-KAPPA (*Homo sapiens* IGKV1-13\*02 (84.00%) - IGKJ1\*01 Q120>G (100)) [6.3.9] (1'-107') -*Homo sapiens* IGKC\*01

(108'-214')]; (224-224":227-227")-bisdisulfide dimer

immunomodulator

immunomodulateur

blosozumab

immunoglobuline G4-kappa, anti-[Homo sapiens SOST

(sclérostine)], anticorps monoclonal humanisé;

chaîne lourde gamma4 (1-444) [VH humanisé (*Homo sapiens* IGHV1-24\*01 (85.70%) -(IGHD)-IGHJ4\*01 L123>T (113)) [8.8.11] (1-118) -*Homo sapiens* IGHG4\*01 charnière S10>P (226), CH3 K120>del (119-444)], (132-214')-disulfure avec la chaîne légère kappa (1'-214') [V-KAPPA humanisé (*Homo sapiens* IGKV1-13\*02 (84.00%) -IGKJ1\*01 Q120>G (100)) [6.3.9] (1'-107') -*Homo sapiens* IGKC\*01 (108'-214')]; dimère (224-224":227-227")-bisdisulfure

blosozumab

inmunoglobulina G4-kappa, anti-[Homo sapiens SOST (esclerostina)], anticuerpo monoclonal humanizado; cadena pesada gamma4 (1-444) [VH humanizada (Homo sapiens IGHV1-24\*01 (85.70%) -(IGHD)-IGHJ4\*01 L123>T (113)) [8.8.11] (1-118) -Homo sapiens IGHG4\*01 bisagra S10>P (226), CH3 K120>del (119-444)], (132-214')-disulfuro con la cadena ligera kappa (1'-214') [V-KAPPA humanizada (Homo sapiens IGKV1-13\*02 (84.00%) -IGKJ1\*01 Q120>G (100)) [6.3.9] (1'-107') -Homo sapiens IGKC\*01 (108'-214')]; dímero (224-224":227-227")-bisdisulfuro inmunomodulador

#### 1132758-87-2

```
Heavy chain / Chaîne lourde / Cadena pesada
QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKVSGFPIK DTFQHWVRQA PGKGLEWMGW 50
SDPEIGDTEY ASKFQGRVTM TEDTSTDTAY MELSSLRSED TAVYYCATGD 100
TYKFDFWQ GTTVTVSSAS TKGPSVFPIA PCSRSTSEST AALGCLVKDY 150
FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTKTYT 200
CNVDHKPSNT KVDKRVESKY GPPCPPCPAP EFLGGPSVFIL FPPKPKDTIM 250
ISRTPEVTCV VVDVSQEDPE VQFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQFNSTYRV 300
VSULTVLHQD WLNGKEYKCK VSNKGLPSSI EKTISKAKGQ PREPQVTTLP 350
PSQEEMTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG 400
SFFLYSRLTV DKSRWQEGNV FSCSVMHEAL HNHYTQKSLS LSLG 444

Light chain / Chaîne légère / Cadena ligera
DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCKASQDVH TAVAWYQQKP GKAPKLLIYW 50
ASTRWTGVPS RESGSSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ YSDYPWTFGG 100
GTKVBIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV 150
DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYSLSSTLT LSKADYEKKK VYACEVTHQG 200
LSSPVTKSFN RGEC 214

Disulfide bridges location / Position des ponts disulfure / Posiciones de los puentes disulfuro
Intra-H 22-96 145-201 259-319 365-423"
LITA-L 23'-88" 134''-194"
Inter-H-L 132-214" 132''-214"
Inter-H-L 132-214" 132''-214"
Inter-H-H 224-224" 227-227"

N-glycosylation sites / Sites de N-glycosylation / Posiciones de N-glicosilación 295, 295"
```

brodalumabum # brodalumab

immunoglobulin G2-kappa, anti-[Homo sapiens IL17RA (interleukin 17 receptor A, CD217)], Homo sapiens monoclonal antibody; gamma2 heavy chain (1-442) [Homo sapiens VH (IGHV1-18\*01 (96.90%) -(IGHD)-IGHJ4\*01) [8.8.9] (1-116) -Homo sapiens IGHG2\*01 (117-442)], (130-214')-disulfide with kappa light chain (1'-214') [Homo sapiens V-KAPPA (IGKV1-15\*01 (93.70%) - IGKJ4\*01) [6.3.9] (1'-107') -Homo sapiens IGKC\*01 (108'-214')]; (218-218":219-219":222-222":225-225")-tetrakisdisulfide dimer immunomodulator

brodalumab

immunoglobuline G2-kappa, anti-[Homo sapiens IL17RA (récepteur A de l'interleukine 17, CD217)], Homo sapiens anticorps monoclonal; chaîne lourde gamma2 (1-442) [Homo sapiens VH (IGHV1-18\*01 (96.90%) -(IGHD)-IGHJ4\*01) [8.8.9] (1-116) -Homo sapiens IGHG2\*01 (117-442)], (130-214')-disulfure avec la chaîne légère kappa (1'-214') [Homo sapiens V-KAPPA (IGKV1-15\*01 (93.70%) - IGKJ4\*01) [6.3.9] (1'-107') -Homo sapiens IGKC\*01 (108'-214')]; dimère (218-218":219-219":222-222":225-225")-tétrakisdisulfure immunomodulateur

#### brodalumab

inmunoglobulina G2-kappa, anti-[IL17RA (receptor A de la interleukina 17 de Homo sapiens, CD217)], anticuerpo monoclonal de Homo sapiens;

cadena pesada gamma2 (1-442) [Homo sapiens VH (IGHV1-18\*01 (96.90%) -(IGHD)-IGHJ4\*01) [8.8.9] (1-116) -Homo sapiens IGHG2\*01 (117-442)], (130-214')-disulfuro con la cadena ligera kappa (1'-214') [Homo sapiens V-KAPPA (IGKV1-15\*01 (93.70%) -IGKJ4\*01) [6.3.9] (1'-107') -Homo sapiens IGKC\*01 (108'-214')]; dímero (218-218":219-219":222-222":225-225")-tetrakisdisulfuro inmunomodulador

#### 1174395-19-7

#### Heavy chain / Chaîne lourde / Cadena pesada

QVQLVQSGAE	VKKPGASVKV	SCKASGYTFT	RYGISWVRQA	PGQGLEWMGW	50
ISTYSGNTNY	AQKLQGRVTM	TTDTSTSTAY	MELRSLRSDD	TAVYYCARRQ	100
LYFDYWGQGT	LVTVSSASTK	GPSVFPLAPC	SRSTSESTAA	LGCLVKDYFP	150
EPVTVSWNSG	ALTSGVHTFP	AVLQSSGLYS	LSSVVTVPSS	NFGTQTYTCN	200
VDHKPSNTKV	DKTVERKCCV	ECPPCPAPPV	AGPSVFLFPP	KPKDTLMISR	250
TPEVTCVVVD	VSHEDPEVQF	NWYVDGVEVH	NAKTKPREEQ	FNSTFRVVSV	300
LTVVHQDWLN	GKEYKCKVSN	KGLPAPIEKT	ISKTKGQPRE	PQVYTLPPSR	350
EEMTKNQVSL	TCLVKGFYPS	DIAVEWESNG	QPENNYKTTP	PMLDSDGSFF	400
T.YSKT.TVDKS	RWOOGNVESC	SAMHE VITHIN	YTOKST.ST.SP	GK	442

#### Light chain / Chaîne légère / Cadena ligera

EIVMTQSPAT	LSVSPGERAT	LSCRASQSVS	SNLAWFQQKP	GQAPRPLIYD	50
ASTRATGVPA	RFSGSGSGTD	FTLTISSLQS	EDFAVYYCQQ	YDNWPLTFGG	100
GTKVEIKRTV	AAPSVFIFPP	SDEQLKSGTA	SVVCLLNNFY	PREAKVQWKV	150
DNALQSGNSQ	ESVTEQDSKD	STYSLSSTLT	LSKADYEKHK	VYACEVTHQG	200
LSSPVTKSFN	RGEC				214

```
Disulfide bridges location / Position des ponts disulfure / Posiciones de los puentes disulfuro Intra-H 22-96 143-199 256-316 362-420 22"-96" 143"-199" 256"-316" 362"-420" Intra-L 23'-88" 134'-194' 23"-88" 134""-194"" Inter-H-L 130-214' 130"-214" Inter-H-L 130-214' 130"-214" Inter-H-H 218-218" 219-219" 222-222" 225-225"
```

N-glycosylation sites / Sites de N-glycosylation / Posiciones de N-glicosilación 292, 292"

#### cabozantinibum

cabozantinib

cabozantinib

cabozantinib

 $N-\{4-[(6,7-dimethoxyquinolin-4-yl)oxy]phenyl\}-$ N'-(4-fluorophenyl)cyclopropane-1,1-dicarboxamide antineoplastic

N-{4-[(6,7-diméthoxyquinoléin-4-yl)oxy]phényl}-N'-(4-fluorophényl)cyclopropane-1,1-dicarboxamide antinéoplasique

N-{4-[(6,7-dimetoxiquinolin-4-il)oxi]fenil}-N'-(4-fluorofenil)ciclopropano-1,1-dicarboxamida antineoplásico

 $C_{28}H_{24}FN_3O_5$ 

849217-68-1

#### calaspargasum pegolum #

calaspargase pegol

pegylated Escherichia coli asparaginase; [27-alanine,64-aspartic acid,252-threonine,263-asparagine]-L-asparaginase 2 (EC 3.5.1.1, L-asparagine amidohydrolase II) Escherichia coli (strain K12) tetramer  $\alpha_4$ , carbamates with  $\alpha\text{-carboxy-}\omega\text{-methoxypoly(oxyethylene)}$ antineoplastic

calaspargase pégol

asparaginase d'Escherichia coli pégylée; carbamates entre le tétramère  $\alpha_4$  de [27-alanine,64-acide aspartique,252-thréonine,263-asparagine]-L-asparaginase 2 (EC 3.5.1.1, L-asparagine amidohydrolase II) d'Escherichia coli (souche K12) et le α-carboxy-ω-méthoxypoly(oxyéthylène) antinéoplasique

calaspargasa pegol

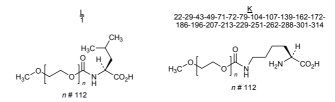
asparaginasa de Escherichia coli pegilada; carbamatos entre el tetrámero α<sub>4</sub> de [27-alanina,64-ácido aspártico,252-treonina,263-asparagina]-L-asparaginasa 2 (EC 3.5.1.1, L-asparagina amidohidrolasa II) de Escherichia coli (cepa K12) y el  $\alpha$ -carboxi- $\omega$ -metoxipoli(oxietileno) antineoplásico

 $C_{1516}H_{2423}N_{415}O_{492}S_8$  (peptide monomer) 941577-06-6

#### Monomer / Monomère / Monómero

LPNITILATG GTIAGGGDSA TKSNYTAGKV GVENLVNAVP QLKDIANVKG 50
EQVVNIGSQD MNDDVWLTLA KKINTDCDKT DGFVITHGTD TMEETAYFLD 100
LTVKCDKPVV WYGAMRPSTS MSADGFPNLY NAVVTAADKA SANRGVLVVM 150
NDTVLDGRDV TKTNTTDVAT FKSVNYGPLG YIHNGKIDYQ RTPARKHTSD 200
TPFDVSKLNE LFKVGIVYNY ANASDLPAKA LVDAGYDGIV SAGVGÑGNLY 250
KTVFDTLATA AKNGTAVVRS SRVPTGATTQ DAEVDDAKYG FVASGTLNPQ 300
KARVLLQLAL TQTKDPQQIQ QIFNQY 326

approximately 9 residues are pegylated out of 23 (1 L and 22 K) environ 9 résidus sur 23 (1 L et 22 K) sont pegylés aproximadamente están pegilados 9 restos de 23 (1 L y 22K)



Disulfide bridges location / Position des ponts disulfure / Posiciones de los puentes disulfuro 77-105 77'-105' 77'''-105''' 77'''-105'''

#### cantuzumabum ravtansinum # cantuzumab ravtansine

immunoglobulin G1-kappa, anti-[Homo sapiens MUC1 sialylated carbohydrate, tumour-associated (CA242, cancer antigen 242)], humanized monoclonal antibody conjugated to maytansinoid DM4; gamma1 heavy chain (1-449) [humanized VH (Homo sapiens IGHV7-4-1\*02 (76.50%) -(IGHD)-IGHJ2\*01 R120>Q (111), L123>T (114)) [8.8.12] (1-119) -Homo sapiens IGHG1\*01 (120-449)], (222-219')-disulfide with kappa light chain (1'-219') [humanized V-KAPPA (Homo sapiens IGKV2-28\*01 (82.00%) -IGKJ3\*01 V124>L (109), D125>E (110), I126>L (111)) [11.3.9] (1'-112') -Homo sapiens IGKC\*01 (113'-219')]; (228-228":231-231")-bisdisulfide dimer; conjugated, on an average of 3 to 4 lysyl, to may tansinoid DM4  $[N^2]$ deacetyl- $N^2$ -(4-mercapto-4-methyl-1-oxopentyl)-maytansine] via the reducible SPDB linker [N-succinimidyl 4-(2-pyridyldithio)butanoate] For the ravtansine part, please refer to the document "INN for pharmaceutical substances: Names for radicals, groups and others"\* antineoplastic

Proposed INN: List 105

cantuzumab ravtansine

immunoglobuline G1-kappa, anti-[Homo sapiens glycane sialylé de MUC1, associé à des tumeurs (CA242, antigène du cancer 242)], anticorps monoclonal humanisé conjugué au maytansinoïde DM4; chaîne lourde gamma1 (1-449) [VH humanisé (Homo sapiens IGHV7-4-1\*02 (76.50%) -(IGHD)-IGHJ2\*01 R120>Q (111), L123>T (114)) [8.8.12] (1-119) -Homo sapiens IGHG1\*01 (120-449)], (222-219')-disulfure avec la chaîne légère kappa (1'-219') [V-KAPPA humanisé (Homo sapiens IGKV2-28\*01 (82.00%) -IGKJ3\*01 V124>L (109), D125>E (110), I126>L (111)) [11.3.9] (1'-112') -Homo sapiens IGKC\*01 (113'-219')]; dimère (228-228":231-231")-bisdisulfure; conjugué, sur 3 à 4 lysyl en moyenne, au maytansinoïde DM4 [N²-déacétyl-N²-(4-mercapto-4-méthyl-1-oxopentyl)-maytansine] via le linker SPDB réductible [4-(2-pyridyldithio)butanoate de N-succinimidyle]

Pour la partie ravtansine, veuillez vous référer au document "INN for pharmaceutical substances: Names for radicals, groups and others"\*.

antinéoplasique

cantuzumab ravtansina

inmunoglobulina G1-kappa, anti-[Homo sapiens glicano sialilo de MUC1, asociado al tumor (CA242, antígeno del cancer 242)] anticuerpo monoclonal humanizado conjugado con el maitansinoide DM4;

cadena pesada gamma1 (1-449) [VH humanizada (*Homo sapiens* IGHV7-4-1\*02 (76.50%) -(IGHD)-IGHJ2\*01 R120>Q (111), L123>T (114)) [8.8.12] (1-119) -*Homo sapiens* IGHG1\*01 (120-449)], (222-219')-disulfuro con la cadena ligera kappa (1'-219') [V-KAPPA humanizada (*Homo sapiens* IGKV2-28\*01 (82.00%) -IGKJ3\*01 V124>L (109), D125>E (110), I126>L (111)) [11.3.9] (1'-112') -*Homo sapiens* IGKC\*01 (113'-219')]; dímero (228-228":231-231")-bisdisulfuro; conjugado, en 3-4 grupos lisil por término medio, con el maitansinoide DM4 [ $N^2$ -desacetil- $N^2$ -(4-mercapto-4-metil-1-oxopentil)-maitansina] mediante el conector SPDB reducible [4-(2-piridilditio)butanoato de *N*-succinimio

Para la fracción ravtansina, se ruega referirse al documento "INN for pharmaceutical substances: Names for radicals, groups and others"\*.

antineoplásico

#### 868747-45-9

Heavy chain / C	Chaîne lourde / C	adena pesada			
QVQLVQSGAE	VKKPGETVKI	SCKASDYTFT	YYGMNWVKQA	PGQGLKWMGW	50
IDTTTGEPTY	AQKFQGRIAF	SLETSASTAY	LQIKSLKSED	TATYFCARRG	100
PYNWYFDVWG	QGTTVTVSSA	STKGPSVFPL	APSSKSTSGG	TAALGCLVKD	150
YFPEPVTVSW	NSGALTSGVH	TFPAVLQSSG	LYSLSSVVTV	PSSSLGTQTY	200
ICNVNHKPSN	TKVDKKVEPK	SCDKTHTCPP	CPAPELLGGP	SVFLFPPKPK	250
DTLMISRTPE	VTCVVVDVSH	EDPEVKFNWY	VDGVEVHNAK	TKPREEQYNS	300
TYRVVSVLTV	LHQDWLNGKE	YKCKVSNKAL	PAPIEKTISK	AKGQPREPQV	350
YTLPPSRDEL	TKNQVSLTCL	VKGFYPSDIA	VEWESNGQPE	NNYKTTPPVL	400
DSDGSFFLYS	KLTVDKSRWQ	QGNVFSCSVM	HEALHNHYTQ	KSLSLSPGK	449
DIVMTQSPLS LLIYRMSNLV FTFGPGTKLE	naîne légère / Ca VPVTPGEPVS SGVPDRFSGS LKRTVAAPSV SGNSQESVTE TKSFNRGEC	ISCRSSKSLL GSGTAFTLRI FIFPPSDEQL	SRVEAEDVGV KSGTASVVCL	YYCLQHLEYP LNNFYPREAK	
Disulfide bridges location / Position des ponts disulfure / Posiciones de los puentes disulfuro Intra-H 22-96 146-202 263-323 369-427 22"-96" 146"-202" 263"-323" 369"-427" Intra-L 23'-93' 139"-199" 23"-93" 139"-199" Inter-H-L 222-219' 222"-219" Inter-H-H 228-228" 231-231"					

N-glycosylation sites / Sites de N-glycosylation / Posiciones de N-glicosilación 299, 299"

#### ceftolozanum

ceftolozane

ceftolozane

ceftolozano

 $\label{eq:continuous} $$(6R,7R)-3-[(5-amino-4-{[(2-aminoetil)carbamoil]amino}-1-metil-1$$H-pirazol-2-io-2-il)metil]-7-[(2Z)-2-(5-amino-1,2,4-tiadiazol-3-il)-2-{[(2-carboxipropan-2-il)oxo]imino}acetamido]-8-oxo-5-tia-1-azabiciclo[4.2.0]oct-2-eno-2-carboxilato $$antibiótico$$$ 

 $C_{23}H_{30}N_{12}O_8S_2\\$ 

689293-68-3

$$\begin{array}{c|c} & H_3C \\ & H_3C \\ & O \\ & N \\ & N$$

cenderitidum

natriuretic peptide receptor type B (NPR-B) agonist; cenderitide

human C-type natriuretic peptide-(32-53)-peptide (CNP-22) fusion protein with eastern green mamba (Dendroaspis angusticeps) natriuretic peptide-(24-38)-peptide

atrial natriuretic factor type substance

agoniste du récepteur du peptide natriurétique de type B; cendéritide

peptide natriurétique de type-C humain-(32-53)-peptide (CNP-22) protéine de fusion avec le peptide natriurétique de Dendroaspis

angusticeps (mamba vert)-(24-38)-peptide substance type facteur natriurétique auriculaire

cenderitida agonista del receptor del péptido natriurético de tipo B;

péptido natriurético de tipo-C humano-(32-53)-péptido (CNP-22) proteína de fusión con el péptido natriurético de Dendroaspis

angusticeps (mamba vert)-(24-38)-péptido sustancia de tipo péptido natriurético atrial

 $C_{158}H_{263}N_{49}O_{50}S_3\\$ 507289-11-4

GLSKGCFGLK LDRIGSMSGL GCPSLRDPRP NAPSTSA 37

Disulfide bridge location / Position du pont disulfure / Posición del puente disulfuro 6-22

cepeginterferonum alfa-2b #

cepeginterferon alfa-2b

pegylated human interferon alpha-2b;  $\textit{N}^{2.1}\text{-}\{4\text{-}[\omega\text{-methoxypoly(oxyethylene)}]butyl}\text{-human interferon alpha-2b}$ 

immunomodulator

interféron alpha-2b humain pégylé; cépeginterféron alfa-2b

 $N^{2.1}$ -{4-[ $\omega$ -méthoxypoly(oxyéthylène)]butyl}interféron alpha-2b

humain

immunomodulateur

cepeginterferón alfa-2b interferón alfa-2b humano pegilado;

 $N^{2.1}$ -{4-[ $\omega$ -metoxipoli(oxietileno)]butil}interferón alfa-2b humano

inmunomodulador

 $C_{865}H_{1359}N_{229}O_{256}S_9 [C_2H_4O]_n$ 1192706-52-7

CDLPQTHSLG SRRTLMLLAQ MRRISLFSCL KDRHDFGFPQ EEFGNQFQKA 50 ETIPVLHEMI QQIFNLFSTK DSSAAWDETL LDKFYTELYQ QLNDLEACVI 100 QGVQVTETPL MKEDSILAVR KYFQRITLYL KEKKYSPCAW EVVRAEIMRS 150 FSLSTNLQES LRSKE

Disulfide bridges location / Positions des ponts disulfure / Posiciones de los puentes disulfuro

Modified residue / Résidu modifié / Residuo modificado

#### conberceptum # conbercept

fusion protein for immune applications (FPIA) comprising *Homo* sapiens FLT1 (fms-related tyrosine kinase 1, vascular endothelial growth factor receptor 1, VEGFR1, vascular permeability factor receptor, tyrosine-protein kinase FRT) fragment, fused with *Homo* sapiens KDR (kinase insert domain receptor, vascular endothelial growth factor receptor 2, VEGFR2, protein-tyrosine kinase receptor FLK1, CD309) fragment, fused with *Homo* sapiens immunoglobulin G1 Fc fragment;

FLT1, 132-232 precursor fragment (1-101) -KDR, 227-421 precursor fragment (102-296) -glycyl-prolyl-glycyl (297-299) -gamma1 chain H-CH2-CH3 fragment (300-526) [Homo sapiens IGHG1\*03 hinge 6-15 P13>L (307) (300-309), CH2 (310-419), CH3-CH-S (420-526)]; (305-305':308-308')-bisdisulfide dimer angiogenesis inhibitor

conbercept

protéine de fusion pour applications immunitaires (FPIA) comprenant un fragment d'*Homo sapiens* FLT1 (tyrosine kinase 1 apparentée au fms, récepteur 1 du facteur de croissance de l'endothélium vasculaire, VEGFR1, récepteur du facteur de perméabilité vasculaire, tyrosine-protéine kinase FRT), fusionné à un fragment d'*Homo sapiens* KDR (récepteur à domaine kinase, récepteur 2 du facteur de croissance de l'endothélium vasculaire, VEGFR2, récepteur tyrosine-protéine kinase FLK1, CD309), fusionné au fragment Fc de l'*Homo sapiens* immunoglobuline G1; FLT1, fragment 132-232 du précurseur (1-101) -KDR, fragment 227-421 du précurseur (102-296) - glycyl-prolyl-glycyl (297-299) - fragment H-CH2-CH3 de la chaîne gamma1 (300-526) [*Homo sapiens* IGHG1\*03 charnière 6-15 P13>L (307) (300-309), CH2 (310-419), CH3-CH-S (420-526)]; dimère (305-305':308-308')-bisdisulfure

inhibiteur de l'angiogénèse

conbercept

proteína de fusión para aplicaciones inmunitarias (FPIA) que comprende un fragmento de FLT1 de *Homo sapiens* (tirosina kinasa 1 relacionada con fms, receptor 1 del factor de crecimiento del endotelio vascular, VEGFR1, receptor del factor de permeabilidad vascular, tirosina-protein kinasa FRT), fusionada a un fragmento *de* KDR de *Homo sapiens* (receptor con dominio kinasa, receptor 2 del factor de crecimiento del endotelio vascular, VEGFR2, receptor tirosina-protein kinasa FLK1, CD309), fusionado al fragmento Fc de la inmunoglobulina G1 de *Homo sapiens*; FLT1, fragmento 132-232 de precursor (1-101) -KDR, fragmento 227-421 del precursor (102-296) - glicil-prolil-glicil (297-299) - fragmento H-CH2-CH3 de la cadena gamma1 (300-526) [*Homo sapiens* IGHG1\*03 bisagra 6-15 P13>L (307) (300-309), CH2 (310-419), CH3-CH-S (420-526)]; dímero (305-305':308-308')-bisdisulfuro *inhibidor de la angiogénesis* 

#### 1227158-72-6

# Fused chain / chaine fusionnée / cadena fusionada GRPFVEMYSE IPELIHMTEG RELVIPCRVT SPNITVTLKK FPLDTLIPDG 50 KRIIMDSRKG FIISNATYKE IGLITCEATV NGHLYKTNYL THRQTNTIID 100 VVLSPSHGIE LSVGEKLVLN CTARTELNVG IDFNWEYPSS KHQHKKLVNR 150 DLKTQSGSEM KKFLSTLTID GVTRSDQGLY TCAASSGLMT KKNSTFVRVH 200 EKPFVAFSGS MESLVEATVG ERVRIPAKYL GYPPPEIKWY KNGIPLESNI 250 TIKAGHVLTI MEVSERDTGN YTVILTNPIS KEKQSHVVSL VVVVPPGPGD 300 KTHTCPLCPA PELLGGPSVF LFPPKRDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP 350 EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC 400 KVSNKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSRDELTKN QVSLTCLVKG 450 FYPSDIAVEW ESNGQPENNY KATPPVLDSD GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN 500 VFSCSVMHEA LHNHYTOKSL SLSPGK

Disulfide bridges location / Position des ponts disulfure / Posiciones de los puentes disulfuro Intra-chain 27-76 121-182 340-400 446-504 27'-76 121'-182' 340'-400' 446'-504' Inter-chains 305-305' 308-308'

N-glycosylation sites / Sites de N-glycosylation / Posiciones de N-glicosilación 376, 376

#### crenezumabum # crenezumab

immunoglobulin G4-kappa, anti-[Homo sapiens amyloid beta (Abeta) peptides A $\beta$ 42 and A $\beta$ 40]], humanized monoclonal antibody; gamma4 heavy chain (1-438) [humanized VH (Homo sapiens IGHV3-23\*04 (89.70%) -(IGHD)-IGHJ4\*01 L123>T (107) [8.8.5] (1-112) -Homo sapiens IGHG4\*01 hinge S10>P (220) (113-438)], (126-219')-disulfide with kappa light chain (1'-219') [humanized V-KAPPA (Homo sapiens IGKV2D-29\*02 (86.00%) -IGKJ1\*01) [11.3.9] (1'-112') -Homo sapiens IGKC\*01 (113'-219')]; (218-218":221-221")-bisdisulfide dimer immunomodulator

crénezumab

immunoglobuline G4-kappa, anti-[Homo sapiens peptides bêta-amyloïdes (Abêta) A $\beta$ 42 et A $\beta$ 40]], anticorps monoclonal humanisé; chaîne lourde gamma4 (1-438) [VH humanisé (Homo sapiens IGHV3-23\*04 (89.70%) -(IGHD)-IGHJ4\*01 L123>T (107) [8.8.5] (1-112) -Homo sapiens IGHG4\*01 charnière S10>P (220) (113-438)], (126-219')-disulfure avec la chaîne légère kappa (1'-219') [V-KAPPA humanisé (Homo sapiens IGKV2D-29\*02 (86.00%) - IGKJ1\*01) [11.3.9] (1'-112') -Homo sapiens IGKC\*01 (113'-219')]; dimère (218-218'':221-221'')-bisdisulfure immunomodulateur

crenezumab

inmunoglobulina G4-kappa, anti-[péptidos *beta-amiloides* (*Abeta*) Aβ42 y Aβ40 de *Homo sapiens*]], anticuerpo monoclonal humanizado;

cadena pesada gamma4 (1-438) [VH humanizada (*Homo sapiens* IGHV3-23\*04 (89.70%) -(IGHD)-IGHJ4\*01 L123>T (107) [8.8.5] (1-112) -*Homo sapiens* IGHG4\*01 bisagra S10>P (220) (113-438)], (126-219')-disulfuro con la cadena ligera kappa (1'-219') [V-KAPPA humanizada (*Homo sapiens* IGKV2D-29\*02 (86.00%) - IGKJ1\*01) [11.3.9] (1'-112') -*Homo sapiens* IGKC\*01 (113'-219')]; dímero (218-218":221-221")-bisdisulfuro *inmunomodulador* 

#### 1095207-05-8

Heavy chain / C	Chaîne lourde / C	adena pesada			
EVQLVESGGG	LVQPGGSLRL	SCAASGFTFS	SYGMSWVRQA	PGKGLELVAS	50
INSNGGSTYY	PDSVKGRFTI	SRDNAKNSLY	LQMNSLRAED	TAVYYCASGD	100
YWGQGTTVTV	SSASTKGPSV	FPLAPCSRST	SESTAALGCL	VKDYFPEPVT	150
VSWNSGALTS	GVHTFPAVLQ	SSGLYSLSSV	VTVPSSSLGT	KTYTCNVDHK	200
PSNTKVDKRV	ESKYGPPCPP	CPAPEFLGGP	SVFLFPPKPK	DTLMISRTPE	250
VTCVVVDVSQ	EDPEVQFNWY	VDGVEVHNAK	TKPREEQFNS	TYRVVSVLTV	300
LHQDWLNGKE	YKCKVSNKGL	PSSIEKTISK	AKGQPREPQV	YTLPPSQEEM	350
TKNQVSLTCL	VKGFYPSDIA	VEWESNGQPE	NNYKTTPPVL	DSDGSFFLYS	400
RLTVDKSRWQ	EGNVFSCSVM	HEALHNHYTQ	KSLSLSLG		438
	naîne légère / Ca				
DIVMTQSPLS	LPVTPGEPAS	ISCRSSQSLV	YSNGDTYLHW	YLQKPGQSPQ	50
LLIYKVSNRF	SGVPDRFSGS	GSGTDFTLKI			100
			KSGTASVVCL		150
VQWKVDNALQ	SGNSQESVTE	QDSKDSTYSL	SSTLTLSKAD	YEKHKVYACE	200
VTHQGLSSPV	TKSFNRGEC				219

Disulfide bridges location / Position des ponts disulfure / Posiciones de los puentes disulfuro Intra-H 22-96 139-195 253-313 359-417 22"-96" 139"-195" 253"-313" 359"-417"

Intra-L 23'-93' 139'-199' 23"-93" 139"-199"

Inter-H-L 126-219' 126"-219"

Inter-H-H 218-218" 221-221"

N-glycosylation sites / Sites de N-glycosylation / Posiciones de N-glicosilación 289, 289"

#### crenolanibum

crenolanib

 $1-(2-\{5-[(3-methyloxetan-3-yl)methoxy]-1 \textit{H-} benzimidazol-$ 

1-yl}quinolin-8-yl)piperidin-4-amine

antineoplastic

crénolanib

1-(2-{5-[(3-méthyloxétan-3-yl)méthoxy]-1H-benzimidazol-

1-yl}quinoléin-8-yl)pipéridin-4-amine

antinéoplasique

crenolanib

 $1-(2-\{5-[(3-metiloxetan-3-il)metoxi]-1 \\ \textit{H}-benzoimidazol-1-il\} quinolin-line (all properties of the properties of t$ 8-il)piperidin-4-amina antineoplásico

 $C_{26}H_{29}N_5O_2\\$ 

670220-88-9

#### dabrafenibum

dabrafenib

 $N-{3-[5-(2-aminopyrimidin-4-yl)-2-\textit{tert}-butyl-1,3-thiazol-4-yl]-}$ 2-fluorophenyl}-2,6-difluorobenzenesulfonamide

antineoplastic

dabrafénib

 $N-\{3-[5-(2-aminopyrimidin-4-yl)-2-tert-butyl-1,3-thiazol-4-yl]-$ 2-fluorophényl}-2,6-difluorobenzènesulfonamide

antinéoplasique

dabrafenib

 $N-\{3-[5-(2-aminopirimidin-4-il)-2-terc$ -butil-1,3-tiazol-4-il]-2-fluorofenil}-2,6-difluorobencenosulfonamido antineoplásico

 $C_{23}H_{20}F_3N_5O_2S_2$ 

1195765-45-7

daclatasvirum

daclatasvir

dimethyl N,N'-([1,1'-biphenyl]-4,4'-diylbis{1H-imidazole-5,2-diyl-[(2S)-pyrrolidine-2,1-diyl][(1S)-3-methyl-1-oxobutane-1,2-diyl]})dicarbamate antiviral

daclatasvir

N,N'-([1,1'-biphényl]-4,4'-diylbis{1*H*-imidazole-5,2-diyl-(2S)-pyrrolidine-2,1-diyl][(1S)-3-méthyl-1-oxobutane-1,2-diyl]})dicarbamate de diméthyle *antiviral* 

daclatasvir

 $N,N'-([1,1'-bifenil]-4,4'-diilbis{1}H-imidazol-5,2-diil-[(2S)-pirrolidina-2,1-diil][(1S)-3-metil-1-oxobutano-1,2-diil]}) dicarbamato de dimetilo antiviral$ 

 $C_{40}H_{50}N_8O_6\\$ 

1099119-64-5

dalanterceptum # dalantercept

fusion protein for immune applications (FPIA) comprising *Homo sapiens* ACVRL1 (activin A receptor type II-like 1, activin receptor-like kinase 1, ALK1, ALK-1, serine/threonine-protein kinase receptor R3, SKR3, transforming growth factor-beta superfamily receptor type I, TGF-B superfamily receptor type I, TSR-I, HHT2, ORW2) fragment, fused with *Homo sapiens* immunoglobulin G1 Fc fragment; ACVR2L1, 22-120 precursor fragment (1-99) -threonyl-triglycyl (100-103) -gamma1 chain H-CH2-CH3 fragment (104-328) [*Homo sapiens* IGHG1\*03 hinge 8-15 (104-111), CH2 L1.3>A (115), G1>A (118), A115>V (211) (112-221), CH3 S85.3>P (284) (222-328)]; (107-107::110-110')-bisdisulfide dimer *antineoplastic* 

dalantercept

protéine de fusion pour applications immunitaires (FPIA) comprenant un fragment d'Homo sapiens ACVRL1 (récepteur 1 de type II-like de l'activine A, kinase 1 apparentée au récepteur de l'activine, ALK1, ALK-1, récepteur R3 de type sérine/thréonine-protéine kinase, SKR3, récepteur de type I de la superfamille du facteur de croissance transformant bêta, récepteur de type I de la superfamille du TGF-B, TSR-I, HHT2, ORW2), fusionné au fragment Fc de l'Homo sapiens immunoglobuline G1;

ACVR2L1, fragment 22-120 du précurseur (1-99) -thréonyl-triglycyl (100-103) -fragment H-CH2-CH3 de la chaîne gamma1 (104-328) [Homo sapiens IGHG1\*03 charnière 8-15 (104-111), CH2 L1.3>A (115), G1>A (118), A115>V (211) (112-221), CH3 S85.3>P (284) (222-328)]; dimère (107-107':110-110')-bisdisulfure antinéoplasique

dalantercept

proteína de fusión para aplicaciones inmunitarias (FPIA) que comprende un fragmento de ACVRL1 de *Homo sapiens* (receptor 1 de tipo II-like de la activina A, kinasa 1 relacionada con el receptor de la activina, ALK1, ALK-1, receptor R3 de tipo serina/treonina-proteinkinasa, SKR3, receptor de tipo I de la superfamilia del factor de crecimiento transformador beta, receptor de tipo I de la superfamilia del TGF-B, TSR-I, HHT2, ORW2), fusionada con el fragmento Fc de la inmunoglobulina G1 de *Homo sapiens*; ACVR2L1, fragmento 22-120 del precursor (1-99) -treonil-triglicil (100-103) -fragmento H-CH2-CH3 de la cadena gamma1 (104-328) [*Homo sapiens* IGHG1\*03 bisagra 8-15 (104-111), CH2 L1.3>A (115), G1>A (118), A115>V (211) (112-221), CH3 S85.3>P (284) (222-328)]; dimero (107-107':110-110')-bisdisulfuro *antineoplásico* 

#### 1186210-24-1

## Fused chain / chaine fusionnée / cadena fusionada DPVKPSRGPL VTCTCESPHC KGPTCRGAWC TVVLVREEGR HPQEHRGCGN 50 LHRELCRGRP TEFVNHYCCD SHLCNHNVSL VLEATQPPSE QPGTDGQLAT 100 GGGTHTCPPC PAPEALGAPS VFLFPPKPKD TLMTSRTPEV TCVVVDVSHE 150 GGVFVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY 200 KCKVSNKALP VPIEKTISKA KGQPREPQVY TLPPSREEMT KNQVSLTCLV 250 KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTPPVLD SDGPFFLYSK LTVDKSRWQQ 300 GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK 328

Disulfide bridges location / Position des ponts disulfure / Posiciones de los puentes disulfuro Intra-chain 13-30 15-20 25-48 56-68 69-74 142-202 248-306 13'-30' 15'-20' 25'-48' 56'-68' 69'-74' 142'-202' 248'-306' Inter-chains 107-107' 110-110'

N-glycosylation sites / Sites de N-glycosylation / Posiciones de N-glicosilación 77, 178, 77', 178'

dasolampanelum

dasolampanel (3S,4aS,6S,8aR)-6-[3-chloro-2-(1H-tetrazol-5-yl)phenoxy]-

decahydroisoquinoline-3-carboxylic acid

AMPA receptor antagonist

dasolampanel acide (3S,4aS,6S,8aR)-6-[3-chloro-2-(1*H*-tétrazol-

5-yl)phénoxy]décahydroisoquinoléine-3-carboxylique

antagoniste des récepteurs de l'AMPA

dasolampanel ácido (3S,4aS,6S,8aR)-6-[3-cloro-2-(1H-tetrazol-5-il)fenoxi]-

decahidroisoquinolina-3-carboxilico antagonista de los receptores del AMPA

 $C_{17}H_{20}CIN_5O_3$ 

503294-13-1

delanzomibum

 $\{(1R)-1-[(2S,3R)-3-hydroxy-2-(6-phenylpyridine$ delanzomib

2-carboxamido)butanamido]-3-methylbutyl}boronic acid

antineoplastic

délanzomib acide  $\{(1R)-1-[(2S,3R)-3-hydroxy-2-(6-phénylpyridine-$ 

2-carboxamido)butanamido]-3-méthylbutyl}boronique

antinéoplasique

ácido {(1R)-1-[(2S,3R)-3-hidroxi-2-(6-fenilpiridinadelanzomib

2-carboxamido)butanamido]-3-metilbutil}borónico

antineoplásico

 $C_{21}H_{28}BN_3O_5$ 847499-27-8

delcasertibum

delcasertib human immunodeficiency virus 1 protein Tat-(46-57)-peptide (1→1')-

disulfide with L-cysteinyl-[mouse protein kinase C delta type-(8-17)-

peptide]

protein kinase C inhibitor

delcasertib protéine Tat du virus 1 de l'immunodéficience humaine-(46-57)-

peptide (1→1')-disulfure avec le L-cystéinyl-(protéine kinase C

type delta de souris-(8-17)-peptide inhibiteur de la protéine kinase C

proteína Tat del virus 1 de la inmunodeficiencia humana-(46-57)delcasertib

péptido (1→1')-disulfuro con la L-cisteinil-[proteína kinasa C

tipo delta de ratón-(8-17)-péptido]

inhibidor de la proteína kinasa C

 $C_{120}H_{199}N_{45}O_{34}S_2\\$ 949100-39-4

A chain / Chaîne A / Cadena A CYGRKKRRQR RR 12

Light chain / Chaîne légère / Cadena ligera CSFNSYELGS L 11'

Disulfide bridge location / Position du pont disulfure / Posición del puente disulfuro 1-1'

dolutegravirum

dolutegravir (4R,12aS)-N-[(2,4-difluorophenyl)methyl]-7-hydroxy-4-methyl-

6,8-dioxo-3,4,6,8,12,12a-hexahydro-2H-pyrido[1',2':4,5]pyrazino[2,1-

b][1,3]oxazine-9-carboxamide

antiviral

dolutégravir (4R,12aS)-N-[(2,4-difluorophényl)méthyl]-7-hydroxy-4-méthyl-

6,8-dioxo-3,4,6,8,12,12a-hexahydro-2H-pyrido[1',2':4,5]pyrazino[2,1-

b][1,3]oxazine-9-carboxamide

antiviral

dolutegravir (4R,12aS)-N-[(2,4-difluorofenil)metil]-7-hidroxi-4-metil-6,8-dioxo-

3,4,6,8,12,12<sup>a</sup>-hexahidro-2*H*-pirido[1',2':4,5]pirazino[2,1-

b][1,3]oxazina-9-carboxamida

antiviral

 $C_{20}H_{19}F_2N_3O_5$  1051375-16-6

encaleretum

encaleret 2'-[(1R)-1-({[1-(4-chloro-3-fluorophenyl)-2-methylpropan-2-yl]amino}-

(2R)-2-hydroxypropoxy)ethyl]-3-methyl[1,1'-biphenyl]-4-carboxylic

acid

antagonist of the G-protein coupled calcium sensing receptor

encaléret acide 2'-[(1R)-1-({[1-(4-chloro-3-fluorophényl)-2-méthylpropan-

2-yl]amino}-(2R)-2-hydroxypropoxy)éthyl]-3-méthyl[1,1'-biphényl]-

4-carboxylique

antagoniste du récepteur sensible au calcium couplé à la protéine G

encaleret ácido 2'-[(1R)-1-({[1-(4-cloro-3-fluorofenil)-2-metilpropan-2-il]amino}-

(2R)-2-hidroxipropoxi)etil]-3-metil[1,1'-bifenil]-4-carboxílico

antagonista del receptor sensible al calcio acoplado a proteína G

C<sub>29</sub>H<sub>33</sub>CIFNO<sub>4</sub> 787583-71-5

epelsibanum epelsiban

(3*R*,6*R*)-3-(2,3-dihydro-1*H*-inden-2-yl)-1-[(1*R*)-1-(2,6-dimethylpyridin-

3-yl)-2-(morpholin-4-yl)-2-oxoethyl]-6-[(2\$)-butan-2-yl]piperazine-

2,5-dione

oxytocin antagonist

(3R,6R)-3-(2,3-dihydro-1H-indén-2-yl)-1-[(1R)-1-(2,6-diméthylpyridin-2)-1-(2,6-diméthylpyridin-2)-2)épelsiban

3-yl)-2-(morpholin-4-yl)-2-oxoéthyl]-6-[(2\$)-butan-2-yl]pipérazine-

2,5-dione

antagoniste de l'oxytocine

(3R,6R)-3-(2,3-dihidro-1H-inden-2-il)-1-[(1R)-1-(2,6-dimetilpiridinepelsibán

3-il)-2-(morfolin-4-il)-2-oxoetil]-6-[(2S)-butan-2-il]piperazina-2,5-diona

antagonista de la oxitocina

872599-83-2  $C_{30}H_{38}N_4O_4$ 

etoxybamidum

etoxybamide 4-hydroxy-N-(2-hydroxyethyl)butanamide

sedative, hypnotic

étoxybamide 4-hydroxy-N-(2-hydroxyéthyl)butanamide

sédatif, hypnotique

etoxibamida 4-hidroxi-N-(2-hidroxietil)butanamida

sedativo, hipnótico

 $C_6H_{13}NO_3$ 66857-17-8

evacetrapibum

evacetrapib  $(1r,4r)-4-(\{(5S)-5-[\{[3,5-bis(trifluoromethyl)phenyl]methyl\}(2-methyl-$ 

2H-tetrazol-5-yl)amino]-7,9-dimethyl-2,3,4,5-tetrahydro-1H-1-benzazepin-1-yl}methyl)cyclohexane-1-carboxylic acid

antihyperlipidaemic

 $acide\ (1\textit{r},4\textit{r})\text{-}4\text{-}(\{(5S)\text{-}5\text{-}[\{[3,5\text{-bis}(trifluorom\acute{e}thyl)ph\acute{e}nyl]m\acute{e}thyl}\}$ évacétrapib

(2-méthyl-2H-tétrazol-5-yl)amino]-7,9-diméthyl-2,3,4,5-tétrahydro-

1H-benzazépin-1-yl}méthyl)cyclohexane-1-carboxylique

antihyperlipidémiant

evacetrapib

ácido  $(1r,4r)-4-(\{(5S)-5-[\{[3,5-bis(trifluorometil)fenil]metil\}(2-metil-2H-tetrazol-5-il)amino]-7,9-dimetil-2,3,4,5-tetrahidro-1H-1-benzazepin-1-il}metil)ciclohexano-1-carboxílico$ 

antihiperlipémico

 $C_{31}H_{36}F_{6}N_{6}O_{2} \\$ 

1186486-62-3

$$F_3C$$
 $CH_3$ 
 $N$ 
 $H$ 
 $CO_2H$ 
 $CO_2H$ 
 $CO_3$ 

exeporfinii chloridum

exeporfinium chloride

3,3'-(21*H*,23*H*-porphyrin-5,15-diylbis{[(4,1-phenylene)oxy]-*N*,*N*,*N*-

trimethylpropan-1-aminium}) dichloride

antibacterial

chlorure d'exéporfinium

dichlorure de 3,3'-[21H,23H-porphyrin-5,15-diylbis(4,1-phénylèneoxy)]bis[N,N,N-triméthylpropan-1-aminium]

antibactérien

cloruro de exeporfinio

dicloruro de 3,3'-(21*H*,23*H*-porfirin-5,15-diilbis{[(4,1-fenileno)oxi]-*N*,*N*,*N*-trimetilpropan-1-aminium})

antibacteriano

 $C_{44}H_{50}CI_2N_6O_2$ 

718638-68-7

faciniclinum

facinicline

N-[(3S)-1-azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl]-1H-indazole-3-carboxamide

nicotinic acetylcholine receptor partial agonist

facinicline

N-[(3S)-1-azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl]-1H-indazole-3-carboxamide

agoniste partiel du récepteur nicotinique à l'acétylcholine

faciniclina

N-[(3S)-1-azabiciclo[2.2.2]octan-3-il]-1H-indazol-3-carboxamida

agonista parcial del receptor nicotínico de la acetilcolina

 $C_{15}H_{18}N_4O$  677306-35-3

#### fiboflaponum

fiboflapon

3-{3-(tert-butylsulfanyl)-1-{[4-(6-ethoxypyridin-3-yl)phenyl]methyl}-

5-[(5-methylpyridin-2-yl)methoxy]-1H-indol-2-yl}-

2,2-dimethylpropanoic acid

5-lipoxygenase activating protein (FLAP) antagonist

fiboflapon acide 3-{3-(tert-butylsulfanyl)-1-{[4-(6-éthoxypyridin-

3-yl)phényl]méthyl}-5-[(5-méthylpyridin-2-yl)méthoxy]-1H-indol-2-yl}-

2,2-diméthylpropanoïque

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

fiboflapón

ácido 3-{3-(terc-butilsulfanil)-1-{[4-(6-etoxipiridin-3-il)fenil]metil}-5-[(5-metilpiridin-2-il)metoxi]-1H-indol-2-yl}-2,2-dimetilpropanoico antagonista de la proteína activadora de la 5-lipoxigenasa (FLAP)

 $C_{38}H_{43}N_3O_4S$ 

936350-00-4

#### ficlatuzumabum #

ficlatuzumab

immunoglobulin G1-kappa, anti-[Homo sapiens HGF (hepatocyte growth factor, scatter factor, SF, hepatopoeitin A)], humanized monoclonal antibody;gamma1 heavy chain (1-448) [humanized VH (Homo sapiens IGHV1-46\*01 (82.70%) -(IGHD)-IGHJ4\*01 V124>L (114)) [8.8.11] (1-118) -Homo sapiens IGHG1\*03 (119-448)], (221-214')-disulfide with kappa light chain (1'-214') [humanized V-KAPPA (*Homo sapiens* IGKV4-1\*01 (73.30%) -IGKJ2\*01) [6.3.9] (1'-107') -Homo sapiens IGKC\*01 (108'-214')]; (227-227":230-230")bisdisulfide dimer

immunomodulator, antineoplastic

ficlatuzumab

immunoglobuline G1-kappa, anti-[Homo sapiens HGF (facteur de croissance de l'hépatocyte, facteur dispersant, SF, hépatopoïétine A)], anticorps monoclonal humanisé;

chaîne lourde gamma1 (1-448) [VH humanisé (Homo sapiens IGHV1-46\*01 (82.70%) -(IGHD)-IGHJ4\*01 V124>L (114)) [8.8.11] (1-118) -Homo sapiens IGHG1\*03 (119-448)], (221-214')-disulfure avec la chaîne légère kappa (1'-214') [V-KAPPA humanisé (Homo sapiens IGKV4-1\*01 (73.30%) -IGKJ2\*01) [6.3.9] (1'-107') -Homo sapiens IGKC\*01 (108'-214')]; dimère (227-227":230-230")bisdisulfure

immunomodulateur, antinéoplasique

ficlatuzumab

inmunoglobulina G1-kappa, anti-[HGF de Homo sapiens (factor de crecimiento del hepatocito, factor dispersante, SF, hepatopoyetina A)], anticuerpo monoclonal humanizado;

cadena pesada gamma1 (1-448) [VH humanizada (Homo sapiens IGHV1-46\*01 (82.70%) -(IGHD)-IGHJ4\*01 V124>L (114)) [8.8.11] (1-118) -Homo sapiens IGHG1\*03 (119-448)], (221-214')-disulfuro con la cadena ligera kappa (1'-214') [V-KAPPA humanizada (Homo sapiens IGKV4-1\*01 (73.30%) -IGKJ2\*01) [6.3.9] (1'-107') -Homo sapiens IGKC\*01 (108'-214')]; dímero (227-227":230-230")bisdisulfuro

inmunomodulador, antineoplásico

#### 1174900-84-5

Heavy chain / Chaîne lourde / Cadena pesada

QVQLVQPGAE VKKPGTSVKL SCKASGYTFT TYWMHWVRQA PGQGLEWIGE 50 INPTNGHTNY NQKFQGRATL TVDKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARNY 100 INPTNGHTNY NQKFQGRATL TVDKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARNY 100
VGSIFDYWGQ GTLLTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY 150
FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTQTYI 200
CNVNHKPSNT KVDKRVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD 250
TLMISRTPEV TCVVVDVSHE DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST 300
YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQV 350
TLPPSREEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTPPVLD 400
SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK 448

Light chain / Chaîne légère / Cadena ligera
DIVMTQSPDS LAMSLGERVT LNCKASENVV SYVSWYQQKP GQSPKLLIYG 50
ASNRESGVPD RFSGSGSATD FTLTISSVQA EDVADYHCGQ SYNYPYTFGQ 100
GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV 150
DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYSLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG 200 LSSPVTKSFN RGEC

Disulfide bridges location / Position des ponts disulfure / Posiciones de los puentes disulfuro Intra-H 22-96 145-201 262-322 368-426 22"-96" 145"-201" 262"-322" 368"-426" Intra-L 23"-88" 134"-194" 23"-88" 134"-194" Inter-H-L 221-214' 221"-214" Inter-H-H 227-227" 230-230"

N-glycosylation sites / Sites de N-glycosylation / Posiciones de N-glicosilación 298, 298"

#### galeteronum

galeterone

galétérone

galeterona

17-(1H-benzimidazol-1-yl)androsta-5,16-dien-3β-ol antiandrogen

17-(1H-benzimidazol-1-yl)androsta-5,16-dién-3β-ol antiandrogène

17-(1H-benzoimidazol-1-il)androsta-5,16-dien-3 $\beta$ -ol antiandrógeno  $C_{26}H_{32}N_2O$ 851983-85-2

888216-25-9

#### ganetespibum

ganetespib 5-[2,4-dihydroxy-5-(propan-2-yl)phenyl]-4-(1-methyl-1*H*-indol-5-yl)-

2,4-dihydro-3H-1,2,4-triazol-3-one

antineoplastic

ganétespib 5-[2,4-dihydroxy-5-(propan-2-yl)phényl]-4-(1-méthyl-1*H*-indol-5-yl)-

2,4-dihydro-3*H*-1,2,4-triazol-3-one

antinéoplasique

ganetespib 5-[2,4-dihidroxi-5-(propan-2-il)fenil]-4-(1-metil-1*H*-indol-5-il)-

2,4-dihidro-3*H*-1,2,4-triazol-3-ona

antineoplásico

 $C_{20}H_{20}N_4O_3$ 

H<sub>3</sub>C – N O O H

#### indatuximabum ravtansinum #

indatuximab ravtansine

immunoglobulin G4-kappa, anti-[*Homo sapiens* SDC1 (syndecan-1, CD138)], chimeric monoclonal antibody conjugated to maytansinoid DM4:

gamma4 heavy chain (1-449) [*Mus musculus* VH (IGHV1-9\*01 - (IGHD)-IGHJ4\*01) [8.8.15] (1-122) -*Homo sapiens* IGHG4\*01 (123-449)], (136-214')-disulfide with kappa light chain (1'-214') [*Mus* 

musculus V-KAPPA (IGKV10-94\*01 -IGKJ1\*01) [6.3.9] (1-107') - Homo sapiens IGKC\*01 (108'-214')]; (228-228":231-231")-bisdisulfide dimer; conjugated, on an average of 3 to 4 lysyl, to maytansinoid DM4 [N²-deacetyl-N²-(4-mercapto-4-methyl-1-oxopentyl)-maytansine] via the reducible SPDB linker

[N-succinimidyl 4-(2-pyridyldithio)butanoate]

For the ravtansine part, please refer to the document "INN for pharmaceutical substances: Names for radicals, groups and others"\*

immunomodulator, antineoplastic

indatuximab ravtansine

immunoglobuline G4-kappa, anti-[*Homo sapiens* SDC1 (syndecan-1, CD138)], anticorps monoclonal chimérique conjugué au maytansinoïde DM4;

chaîne lourde gamma4 (1-449) [Mus musculus VH (IGHV1-9\*01 - (IGHD)-IGHJ4\*01) [8.8.15] (1-122) -Homo sapiens IGHG4\*01 (123-449)], (136-214')-disulfure avec la chaîne légère kappa (1'-214') [Mus musculus V-KAPPA (IGKV10-94\*01 -IGKJ1\*01) [6.3.9] (1'-107')

-Homo sapiens IGKC\*01 (108'-214')]; dimère (228-228":231-231")-bisdisulfure; conjugué, sur 3 à 4 lysyl en moyenne, au maytansinoïde DM4 [N²-déacétyl-N²-(4-mercapto-4-méthyl-

1-oxopentyl)-maytansine] via le linker SPDB réductible [4-(2-pyridyldithio)butanoate de *N*-succinimidyle]

Pour la partie ravtansine, veuillez vous référer au document "INN for pharmaceutical substances: Names for radicals, groups and others"\*.

immunomodulateur, antinéoplasique

#### indatuximab ravtansina

inmunoglobulina G4-kappa, anti-[SDC1 de Homo sapiens (sindecán-1, CD138)], anticuerpo monoclonal quimérico conjugado con el maitansinoide DM4;

cadena pesada gamma4 (1-449) [Mus musculus VH (IGHV1-9\*01 -(IGHD)-IGHJ4\*01) [8.8.15] (1-122) -Homo sapiens IGHG4\*01 (123-449)], (136-214')-disulfuro con la cadena ligera kappa (1'-214') [Mus musculus V-KAPPA (IGKV10-94\*01 -IGKJ1\*01) [6.3.9] (1'-107') -Homo sapiens IGKC\*01 (108'-214')]; dímero (228-228":231-231")bisdisulfuro; conjugado, en 3-4 grupos lisil por término medio con el maitansinoide DM4 [N2 -desacetil-N2 -(4-mercapto-4-metil-1-oxopentil)-maitansina] mediante el espaciador SPDB reducible [4-(2-piridilditio)butanoato de N-succinimidilo]

Para la fracción ravtansina, se ruega referirse al documento "INN for pharmaceutical substances: Names for radicals, groups and others"\*

```
inmunomodulador, antineoplásico
                                                                                                                                                                                                                       1238517-16-2
                                                                                                                      Heavy chain / Chaîne lourde / Cadena pesada
                                                                                                                      PREMY CHAIM FORMER FORMER PSAGAR
QVQLQQSSE LMMPGASVKI SCKARGYTFS NYWIEWVKQR PGHGLEWIGE 50
ILPGTGRTIY NEKFKGKATF TADISSNTVQ MQLSSLTSED SAVYYCARRD 100
YYGNFYYAMD YWGQGTSVTV SSASTKGPSV FPLAPCSRST SESTAALGCL 150
VKDYFPEPTV VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTVPSSSLGT 200
KTYTCNVDHK PSNTKVDKRV ESKYGPPCPS CPAPEFLGGP SVFLFPPKPK 250
                                                                                                                      DILMISRTPE VTCVVVDVSQ EDPEVQFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQFNS 300
TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKGL PSSIEKTISK AKGOPREPQV 350
TLIPPSQEEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEMESNGQPE NNYKTTPPVL 400
DSDGSFFLYS RLTVDKSRWQ EGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSLGK 449
                                                                                                                     Light chain / Chaîne légère / Cadena ligera
DIQMTQSTSS LSASLGDRVT ISCSASQGIN NYLNWYQQKP DGTVELLIYY 50
TSTLQSGVPS RFSGSGSGTD YSLTISNLEP EDIGTYYCQQ YSKLPRTFGG 100
GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV 150
DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYSLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG 200
                                                                                                                      LSSPVTKSFN RGEC
                                                                                                                     Disulfide bridges location / Position des ponts disulfure / Posiciones de los puentes disulfuro Intra-H 22-96 149-205 263-323 369-437

22"-96" 149"-205" 263"-323" 369"-437"

Intra-L 23"-88" 134"-194"

23""-88" 134"-194"

Inter-H-L 136-214" 136"-214"

Inter-H-H 228-228" 231-231"
                                                                                                                      N-glycosylation sites / Sites de N-glycosylation / Posiciones de N-glicosilación 299, 299"
iofolastatum (123I)
                                                                                                                    \label{eq:N-substitute} $$N-\{[(1S)-1-carboxy-5-\{[(4-(^{123}I)iodophenyl)methyl]amino}\ pentyl]carbamoyl\}-L-glutamic acid
iofolastat (123 l)
                                                                                                                     radiopharmaceutical
iofolastat (123 I)
                                                                                                                     acide N-{[(1S)-1-carboxy-5-{[(4-
                                                                                                                     (123 l)iodophényl)méthyl]amino}pentyl]carbamoyl}-L-glutamique
                                                                                                                     radiopharmaceutique
iofolastat (123 l)
                                                                                                                    ácido N-\{[(1S)-1-carboxi-5-\{[(4-(^{123}I)iodofenil)metil]amino\}pentil]carbamoil}-L-glutámico
                                                                                                                     preparacion farmaceutica radiactiva
```

 $C_{19}H_{26}^{123}IN_3O_7$ 

949575-24-0

irdabisantum

irdabisant

6-(4-{3-[(2R)-2-methylpyrrolidin-1-yl]propoxy}phenyl)pyridazin-

3(2*H*)-one

histamine H<sub>3</sub> receptor antagonist

irdabisant

 $6\hbox{-}(4\hbox{-}\{3\hbox{-}[(2R)\hbox{-}2\hbox{-m\'ethylpyrrolidin-1-yl]} propoxy\} ph\'enyl) pyridazin-$ 

3(2H)-one

antagoniste du récepteur H₃ de l'histamine

irdabisant

 $6-(4-\{3-[(2R)-2-metilpirrolidin-1-il]propoxi\} fenil) piridazin-3(2H)-ona$ antagonista del receptor H<sub>3</sub> de histamina

1005402-19-6  $C_{18}H_{23}N_3O_2$ 

ixekizumabum #

ixekizumab

immunoglobulin G4-kappa, anti-[Homo sapiens IL17A (interleukin 17A, IL-17A)], humanized monoclonal antibody;

gamma4 heavy chain (1-445) [humanized VH (*Homo sapiens* IGHV1-46\*01 (82.70%) -(IGHD)-IGHJ4\*01) [8.8.12] (1-119) -*Homo sapiens* IGHG4\*01 hinge S10>P (227), CH3 K130>del (120-445)], (133-219')-disulfide with kappa light chain (1'-219') [humanized V-KAPPA (Homo sapiens IGKV2D-29\*02 (89.00%) -IGKJ2\*01) [11.3.9] (1'-112') -Homo sapiens IGKC\*01 (113'-219')]; (225-

225":228-228")-bisdisulfide dimer

immunomodulator

ixékizumab

immunoglobuline G4-kappa, anti-[Homo sapiens IL17A (interleukine

17A, IL-17A)], anticorps monoclonal humanisé; chaîne lourde gamma4 (1-445) [VH humanisé (Homo sapiens

IGHV1-46\*01 (82.70%) -(IGHD)-IGHJ4\*01) [8.8.12] (1-119) -Homo sapiens IGHG4\*01 charnière S10>P (227), CH3 K130>del (120-445)], (133-219')-disulfure avec la chaîne légère kappa (1'-219') [V-KAPPA humanisé (Homo sapiens IGKV2D-29\*02 (89.00%) -IGKJ2\*01) [11.3.9] (1'-112') -Homo sapiens IGKC\*01 (113'-219')]; dimère (225-225":228-228")-bisdisulfure

immunomodulateur

ixekizumab

inmunoglobulina G4-kappa, anti-[Homo sapiens IL17A (interleukina 17A, IL-17A)], anticuerpo monoclonal humanizado; cadena pesada gamma4 (1-445) [VH humanizada (Homo sapiens IGHV1-46\*01 (82.70%) -(IGHD)-IGHJ4\*01) [8.8.12] (1-119) -Homo sapiens IGHG4\*01 bisagra S10>P (227), CH3 K130>del (120-445)], (133-219')-disulfuro con la cadena ligera kappa (1'-219') [V-KAPPA humanizada (Homo sapiens IGKV2D-29\*02 (89.00%) -IGKJ2\*01) [11.3.9] (1'-112') -Homo sapiens IGKC\*01 (113'-219')]; dímero (225-225":228-228")-bisdisulfuro inmunomodulador

#### 1143503-69-8

# Heavy chain / Chaîne lourde / Cadena pesada QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKASGYSFT DYHIHWVRQA PGQGLEWMGV 50 INPMYGTTDY NQRFKGRVTI TADESTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARYD 100 YFTGTGVYWG QGTLVTVSSA STKGPSVFPL APCSRSTSES TAALGCLVKD 150 YFPEPVTUSW NSGALTSGVH TFPAVLQSSG LYSLSSVVTV PSSSLGTKTY 200 TCNVDHKPSN TKVDKRVESK YGPPCPPCPA PEFLGGPSVF LFPPKPKDTL 250 MISRTPEVTC VVVDVSQEDP EVQFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQFNSTYR 300 VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNKGLPSS IEKTISKAKG QPREPQVYTL 350 PPSQEEMTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNGQPENNY KTTPPVLDSD 400 GSFFLYSRLT VDKSRWQEGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSLG 445

Light chain/Chaîne légère/Cadena ligera

DIVMTQTPLS LSVTPGQPAS ISCRSSRSLV HSRGNTYLHW YLQKPGQSPQ 50

LLIYKVSNRF IGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCSQSTHLP 100

FTFFGGGTKLE IKRVAAPSV FIFPPSDEGL KSGTASVVCL LNNFYPREAK 150

VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDSTYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE 200

VTHQGLSSPV TKSFNRGEC 219

Disulfide bridges location / Position des ponts disulfure / Posiciones de los puentes disulfuro Intra-H 22-96 146-202 260-320 366-424

N-glycosylation sites / Sites de N-glycosylation / Posiciones de N-glicosilación 296, 296"

#### ladarixinum

ladarixin

4-[(2R)-1-oxo-1-(methanesulfonamido)propan-2-yl]phenyl trifluoromethanesulfonate interleukin 8 inhibitor

ladarixine

trifluorométhanesulfonate de 4-[(2R)-1-oxo-1-(méthanesulfonamido)propan-2-yl]phényle inhibiteur de l'interleukine 8

ladarixina

trifluoromethanesulfonato de 4-[(2R)-1-oxo-1-(metanosulfonamido)propan-2-il]fenil inhibidor de la interleukina 8

 $C_{11}H_{12}F_3NO_6S_2$ 

849776-05-2

lenomorelinum

 $O^{3.26}$ -octanoylhuman appetite-regulating hormone precursor (growth lenomorelin

hormone-releasing peptide, protein M46)-(24-51)-peptide (ghrelin-

growth hormone release-stimulating peptide

O<sup>3.26</sup>-octanoylprécurseur de l'hormone humaine de régulation de lénomoréline

l'appétit (peptide de libération d'hormone de croissance, protéine M46)-(24-51)-peptide (ghréline-28-C8)

peptide de libération de l'hormone de croissance

lenomorelina O<sup>3.26</sup>-octanoilprecursor de la hormona humana de regulación del

apetito (péptido de liberación de hormona del crecimiento,

proteína M46)-(24-51)-péptido (ghrelina-28-C8) péptido estimulante de la liberación de la hormona del crecimiento

258279-04-8  $C_{149}H_{249}N_{47}O_{42} \\$ 

GSSFLSPEHQ RVQQRKESKK PPAKLQPR 28

Modified residue / Résidu modifié / Residuo modificado

O-octadecanoyl-L-seryl O-octadécanoyl-L-séryl O-octadecanoil-L-serilo CH<sub>3</sub>

lesinuradum

lesinurad 2-{[5-bromo-4-(4-cyclopropylnaphthalen-1-yl)-4H-1,2,4-triazol-

3-yl]sulfanyl}acetic acid urate transporter inhibitor

lésinurad acide 2-{[5-bromo-4-(4-cyclopropylnaphtalén-1-yl)-4H-1,2,4-triazol-

3-yl]sulfanyl}acétique

inhibiteur du transporteur de l'urate

lesinurad ácido 2-{[5-bromo-4-(4-ciclopropilnaftalen-1-il)-4H-1,2,4-triazol-

3-il]sulfanil}acético

inhibidor del transportador de urato

 $C_{17}H_{14}BrN_3O_2S$ 878672-00-5

lexibulinum

lexibulin 1-ethyl-3-[2-methoxy-4-(5-methyl-4-{[(1S)-1-(pyridin-

3-yl)butyl]amino}pyrimidin-2-yl)phenyl]urea

antineoplastic

1-éthyl-3-[2-méthoxy-4-(5-méthyl-4-{[(1S)-1-(pyridinlexibuline

3-yl)butyl]amino}pyrimidin-2-yl)phényl]urée

antinéoplasique

lexibulina

1-etil-3-[2-metoxi-4-(5-metil-4-{[(1S)-1-(piridin-3-il)butil]amino}pirimidin-2-il)fenil]urea antineoplásico

 $C_{24}H_{30}N_6O_2$ 

917111-44-5

lipegfilgrastimum # lipegfilgrastim

pegylated granulocyte colony stimulating factor;  $O^{3.133}\text{-}[N^5\text{-}(N\text{-}\{[\omega\text{-methoxypoly(oxyethylene)}]\text{carbonyl}\}\text{glycyl})\text{-}\alpha\text{-neuraminyl-}(2\rightarrow 6)\text{-}\alpha\text{-D-galactopyranosyl}]\text{-L-methionyl-des-1-L-alanine-des-37-L-valine-des-38-L-serine-des-39-L-glutamic acid-human granulocyte colony-stimulating factor (G-CSF, pluripoietin) colony stimulating factor$ 

lipegfilgrastim

facteur de stimulation de colonie de granulocytes humain pégylé;  $O^{3.133}$ -[ $N^5$ -(N-{[ $\omega$ -méthoxypoly(oxyéthylène)]carbonyl}glycyl)- $\alpha$ -neuraminyl-(2 $\rightarrow$ 6)- $\alpha$ -D-galactopyranosyl]-L-méthionyl-dès-1-L-alanine-dès-37-L-valine-des-38-L-sérine-dès-39-L-acide glutamique-facteur de stimulation de colonie de granulocytes humain (G-CSF, pluripoïétine) facteur de stimulation de colonies

lipegfilgrastim

factor de estimulación de colonias de granulocitos humano pegilado;  $O^{3.133}$ -[ $N^{5}$ -(N-{[ $\omega$ -metoxipoli(oxietileno)]carbonil}glicil)-  $\alpha$ -neuraminil-(2 $\rightarrow$ 6)- $\alpha$ -D-galactopiranosil]-L-metionil-des-1-L-alanina-des-37-L-valina-des-38-L-serine-des-39-L-ácido glutámico-factor de estimulación de colonias de granulocitos humanos (G-CSF, pluripoyetina) factor estímulador de colonias

 $C_{864}H_{1369}N_{225}O_{258}S_9 [C_2H_4O]_n$ 

1117844-87-7

				M	0
TPLGPASSLP	QSFLLKCLEQ	VRKIQGDGAA	LQEKLCATYK	LCHPEELVLL	50
GHSLGIPWAP	LSSCPSQALQ	LAGCLSQLHS	GLFLYQGLLQ	ALEGISPELG	100
PTLDTLQLDV	ADFATTIWQQ	MEELGMAPAL	QPTQGAMPAF	ASAFQRRAGG	150
VLVASHLQSF	LEVSYRVLRH	LAQP	_		174

Disulfide bridges location / Position des ponts disulfure / Posiciones de los puentes disulfuro  $36\text{-}42\quad 64\text{-}74$ 

Modified residue / Résidu modifié / Residuo modificado

lorediplonum

 $\textit{N-} \{ \text{2-fluoro-5-[3-(thiophene-2-carbonyl)} pyrazolo [\text{1,5-a}] pyrimidin-\text{1-carbonyl} \}$ Iorediplon

7-yl]phenyl}-N-methylacetamide

anxiolytic

Iorédiplon N-{2-fluoro-5-[3-(thiophéne-2-carbonyl)pryrazolo[1,5-a]pyrimidin-

7-yl]phényl}-N-méthylacétamide

anxiolytique

Iorediplón N-{2-fluoro-5-[3-(tiofeno-2-carbonil)pirazolo[1,5-a]pirimidin-7-il]fenil}-

N-metilacetamida

ansiolítico

 $C_{20}H_{15}FN_4O_2S$ 

917393-39-6

lumacaftorum

lumacaftor 3-{6-[1-(2,2-difluoro-1,3-benzodioxol-5-yl)cyclopropane-

1-carboxamido]-3-methylpyridin-2-yl}benzoic acid
CFTR (Cystic fibrosis Transmembrane Regulator) channel activator

lumacaftor acide 3-{6-[1-(2,2-difluoro-1,3-benzodioxol-5-yl)cyclopropane-

1-carboxamido]-3-methylpyridin-2-yl}benzoïque activateur de la protéine régulatrice de la perméabilité (CFTR)

transmembrainre impliquée dans la mucoviscidose

lumacaftor ácido 3-{6-[1-(2,2-difluoro-1,3-benzodioxol-5-il)ciclopropano-

1-carboxamido]-3-metilpiridin-2-il}benzoico

activateur del canal CFTR (regulador de la conductancia

transmembrana de la fibrosis quística)

 $C_{24}H_{18}F_2N_2O_5$ 936727-05-8

lurbinectedinum

(1'R,6R,6aR,7R,13S,14S,16R)-8,14-dihydroxy-6',9-dimethoxylurbinectedin

4,10,23-trimethyl-19-oxo-2',3',4',6,7,9',12,13,14,16-decahydro-6a*H*-

spiro[7,13-azano-6,16-

(epithiopropanooxymethano)[1,3]dioxolo[7,8]isoquinolino[3,2b][3]benzazocine-20,1'-pyrido[3,4-b]indol]-5-yl acetate

antineoplastic

lurbinectédine

acétate de (1'R,6R,6aR,7R,13S,14S,16R)-8,14-dihydroxy-6',9-diméthoxy-4,10,23-triméthyl-19-oxo-2',3',4',6,7,9',12,13,14,16-

décahydro-6aH-spiro[7,13-azano-6,16-

(épithiopropanooxyméthano)[1,3]dioxolo[7,8]isoquinolino[3,2-b][3]benzazocine-20,1'-pyrido[3,4-b]indol]-5-yl

antinéoplasique

acetato de (1'R,6R,6aR,7R,13S,14S,16R)-8,14-dihidroxi-6',9-dimetoxi-4,10,23-trimetil-19-oxo-2',3',4',6,7,9',12,13,14,16-decahidrolurbinectedina

16H-spiro[7,13-azano-6,16-

(epitiopropanooximetano)[1,3]dioxolo[7,8]isoquinolino[3,2-

b][3]benzazocina-20,1'-pirido[3,4-b]indol]-5-ilo

antineoplásico

 $C_{41}H_{44}N_4O_{10}S\\$ 

497871-47-3

melphalanum flufenamidum

melphalan flufenamide

ethyl (2S)-2-[(2S)-2-amino-3-{4-[bis(2chloroethyl)amino]phenyl}propanamido]-3-(4-fluorophenyl)propanoate

alkylating agent

melphalan flufénamide

(2S)-2-[(2S)-2-amino-3-{4-[bis(2-chloroéthyl)amino]phényl}propanamido]-3-(4-fluorophényl)propanoate d'éthyle agent alkylant

melfalán flufenamida

 $(2S)-2-[(2S)-2-amino-3-\{4-[bis(2-cloroetil)amino]fenil\} propanamido]-3-(4-fluorofenil) propanoato de etilo \\$ agente alquilizante

 $C_{24}H_{30}CI_2FN_3O_3$ 

380449-51-4

milciclibum

 $\textit{M}, 1, 4, 4- tetramethyl-8-\{[4-(4-methylpiperazin-1-yl)phenyl]amino}-$ 

4,5-dihydro-1*H*-pyrazolo[4,3-*h*]quinazoline-3-carboxamide

antineoplastic

milciclib N,1,4,4-tétraméthyl-8-{[4-(4-méthylpipérazin-1-yl)phényl]amino}-

4,5-dihydro-1*H*-pyrazolo[4,3-*h*]quinazoline-3-carboxamide

antinéoplasique

milciclib N,1,4,4-tetrametil-8-{[4-(4-metilpiperazin-1-il)fenil]amino}-4,5-dihidro-

1H-pirazolo[4,3-h]quinazolina-3-carboxamida

antineoplásico

C<sub>25</sub>H<sub>32</sub>N<sub>8</sub>O 802539-81-7

$$\begin{array}{c|c} & H_3C \\ & N-N \\ & N-CH_3 \\ & CH_3 \end{array}$$

naldemedinum

naldemedine 17-(cyclopropylmethyl)-6,7-didehydro-4,5α-epoxy-3,6,14-trihydroxy-

N-[2-(3-phenyl-1,2,4-oxadiazol-5-yl)propan-2-yl]morphinan-

7-carboxamide

opioid receptor antagonist

naldémédine 17-(cyclopropylméthyl)-6,7-didéhydro-4,5α-époxy-3,6,14-trihydroxy-

N-[2-(3-phényl-1,2,4-oxadiazol-5-yl)propan-2-yl]morphinan-

7-carboxamide

antagoniste des récepteurs opioïdes

naldemedina 17-(ciclopropilmetil)-6,7-didehidro-4,5α-epoxi-3,6,14-trihidroxi-

N-[2-(3-fenil-1,2,4-oxadiazol-5-il)propan-2-il]morfinan-7-carboxamida

antagonista de los receptores de opiáceos

 $C_{32}H_{34}N_4O_6$  916072-89-4

naloxegolum

17-(prop-2-en-1-yl)morphinan-3,14-diol

μ-opioid receptor antagonist

 $nalox\'egol \\ 4,5\alpha-\'epoxy-6\alpha-[(3,6,9,12,15,18,21-heptaoxadocosan-1-yl)oxy]-$ 

17-(prop-2-én-1-yl)morphinane-3,14-diol antagoniste des récepteurs opioïdes μ

naloxegol

 $4,5\alpha$ -epoxi- $6\alpha$ -[(3,6,9,12,15,18,21-heptaoxadocosa-1-il)oxi]-17-(prop-2-en-1-il)morfinan-3,14-diol antagonista de los receptores  $\mu$  de opiáceos

 $C_{34}H_{53}NO_{11}$ 

854601-70-0

narnatumabum #

immunoglobulin G1-kappa, anti-[Homo sapiens MST1R (macrophage stimulating 1 receptor, macrophage stimulating protein receptor, MSP receptor, c-met-related tyrosine kinase, protein-tyrosine kinase 8, PTK8, RON, p185-Ron, CD136)], Homo sapiens monoclonal antibody;

gamma1 heavy chain (1-452) [Homo sapiens VH (IGHV3-7\*01 (95.90%) -(IGHD)-IGHJ6\*01 T127>I (119)) [8.8.15] (1-122) - IGHG1\*03 (123-452)], (225-214')-disulfide with kappa light chain (1'-214') [Homo sapiens V-KAPPA (IGKV3-11\*01 (98.90%) - IGKJ1\*01) [6.3.9] (1'-107') -IGKC\*01 (108'-214')]; (231-231":234-234")-bisdisulfide dimer

immunomodulator, antineoplastic

narnatumab

immunoglobuline G1-kappa, anti-[Homo sapiens MST1R (récepteur 1 stimulant le macrophage, récepteur de la protéine stimulant le macrophage, récepteur de la MSP, tyrosine kinase apparentée à c-met, protéine-tyrosine kinase 8, PTK8, RON, p185-Ron, CD136)], Homo sapiens anticorps monoclonal; chaîne lourde gamma1 (1-452) [Homo sapiens VH (IGHV3-7\*01 (95.90%) -(IGHD)-IGHJ6\*01 T127>I (119)) [8.8.15] (1-122) - IGHG1\*03 (123-452)], (225-214')-disulfure avec la chaîne légère kappa (1'-214') [Homo sapiens V-KAPPA (IGKV3-11\*01 (98.90%) -

IGKJ1\*01) [6.3.9] (1'-107') -IGKC\*01 (108'-214')]; dimère (231-

231":234-234")-bisdisulfure immunomodulateur, antinéoplasique

narnatumab

inmunoglobulina G1-kappa, anti-[Homo sapiens MST1R (receptor 1 estimulante el macrófago, receptor de la proteína estimulante el macrófago, receptor de la MSP, tirosina kinasa relacionada con c-met, proteína-tirosina kinase 8, PTK8, RON, p185-Ron, CD136)], Homo sapiens anticuerpo monoclonal; cadena pesada gamma (1.452) [Homo sapiens VH (IGHV3-7\*01

cadena pesada gamma1 (1-452) [Homo sapiens VH (IGHV3-7\*01 (95.90%) -(IGHD)-IGHJ6\*01 T127>I (119)) [8.8.15] (1-122) - IGHG1\*03 (123-452)], (225-214')-disulfuro con la cadena ligera kappa (1'-214') [Homo sapiens V-KAPPA (IGKV3-11\*01 (98.90%) - IGKJ1\*01) [6.3.9] (1'-107') -IGKC\*01 (108'-214')]; dímero (231-231":234-234")-bisdisulfuro

inmunomodulador, antineoplásico

#### 1188275-92-4

Heavy chain / Chaîne lourde / Cadena pesada EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYLMTWVRQA PGKGLEWVAN 50 IKQDGSEKYY VDSVKGRFTI SRDNAKNSLN LQMNSLRAED TAVYYCTRDG 100						
YSSGRHYGMD VWGQGTTVIV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL 150						
VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTVPSSSLGT 200						
QTYICNVNHK PSNTKVDKRV EPKSCDKTHT CPPCPAPELL GGPSVFLFPP 250						
KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ 300						
ynstyrvvsv ltvlhqdwln gkeykckvsn kalpapiekt iskakgqpre 350						
PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTP 400						
PVLDSDGSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNH YTQKSLSLSP 450						
GK 452						
Light chain / Chaîne légère / Cadena ligera  EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQSVS RYLAWYQQKP GQAPRLLIYD 50  ASNRATGIPA RFSGSGSGTD FTLTISSLEP EDFAVYYCQQ RSNWPRTFGQ 100  GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV 150  DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYSLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG 200  LSSPVTKSFN RGEC 214						
Disulfide bridges location / Position des ponts disulfure / Posiciones de los puentes disulfuro Intra-H 22-96 149-2105 266-326 372-430 22"-96" 149"-205" 266"-326" 372"-430" Intra-L 23"-88" 134"-194" 23"-88" 134"-194" 23"-88" 134"-194"						
Inter-H-L 225-214' 225"-214" Inter-H-H 231-231" 234-234"						

N-glycosylation sites / Sites de N-glycosylation / Posiciones de N-glicosilación 302, 302"

#### navarixinum

2-hydroxy-N,N-dimethyl-3-[(2-{[(1R)-1-(5-methylfurannavarixin

2-yl)propyl]amino}-3,4-dioxocyclobut-1-en-1-yl)amino]benzamide anti-inflammatory action through the inhibition of cytokine (IL-8)

navarixine

2-hydroxy-*N*,*N*-diméthyl-3-[(2-{[(1*R*)-1-(5-méthylfuran-2-yl)propyl]amino}-3,4-dioxocyclobut-1-én-1-yl)amino]benzamide anti-inflammatoire (inhibiteur de l'interleukine 8)

navarixina

inhibidor de citokina (interleukina-8) con acción antiinflamatoria

$$C_{21}H_{23}N_3O_5$$
 473727-83-2

nelociguatum

nelociguat methyl (4,6-diamino-2-{1-[(2-fluorophenyl)methyl]-1H-pyrazolo[3,4-

b]pyridin-3-yl}pyrimidin-5-yl)carbamate

guanylate cyclase activator

(4,6-diamino-2-{1-[(2-fluorophényl)méthyl]-1H-pyrazolo[3,4-b]pyridinnélociguat

3-yl}pyrimidin-5-yl)carbamate de méthyle

activateur de la guanylate cyclase

 $(4,6\text{-}diamino-2-\{1\text{-}[(2\text{-}fluorofenil)metil]-1} \textit{H-}pirazolo[3,4\text{-}\textit{b}]piridin-1)$ nelociguat

3-il}pirimidin-5-il)carbamato de metilo activador de la guanilato ciclasa

 $C_{19}H_{17}FN_8O_2$ 

625115-52-8

908253-63-4

nivocasanum

(5R)-N-[(2S,3S)-2-(fluoromethyl)-2-hydroxy-5-oxooxolan-3-yl]nivocasan

3-(isoquinolin-1-yl)-5-(propan-2-yl)-4,5-dihydro-1,2-oxazole-

5-carboxamide caspase inhibitor

(5R)-N-[(2S,3S)-2-(fluorométhyl)-2-hydroxy-5-oxooxolan-3-yl]nivocasan

3-(isoquinoléin-1-yl)-5-(propan-2-yl)-4,5-dihydro-1,2-oxazole-

5-carboxamide

inhibiteur de la caspase

 $\begin{array}{l} (5R)\text{-}N\text{-}[(2S,3S)\text{-}2\text{-}(fluorometil)\text{-}2\text{-}hidroxi\text{-}5\text{-}oxooxolan\text{-}3\text{-}il]\text{-}3\text{-}(isoquinolin\text{-}1\text{-}il)\text{-}5\text{-}(propan\text{-}2\text{-}il)\text{-}4,5\text{-}dihidro\text{-}1,2\text{-}oxazol\text{-}} \end{array}$ nivocasán

5-carboxamida inhibidor de la caspasa

 $C_{21}H_{22}FN_3O_5$ 

oclacitinibum

oclacitinib N-methyl{trans-4-[methyl(7H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidin-

4-yl)amino]cyclohexyl}methanesulfonamide

antineoplastic (veterinary drug)

oclacitinib N-méthyl[trans-4-(méthyl-7H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidin-

4-ylamino)cyclohexyl]méthanesulfonamide

antinéoplasique (produit vétérinaire)

oclacitinib N-metil{trans-4-[metil(7H-pirrolo[2,3-d]pirimidin-

4-il)amino]ciclohexil}metanosulfonamida antineoplásico (medicamento veterinario)

 $C_{15}H_{23}N_5O_2S$ 1208319-26-9

#### olcorolimusum

olcorolimus

olcorolimus

olcorolimús

 $\begin{array}{l} (3S,6S,7E,9R,10R,12R,14S,15E,17E,19E,21S,23S,26R,27R,34aS) \\ 9,27-dihydroxy-3-\{(1R)-1-[(1S,3R,4R)-4-hydroxy-4$ 

3-methoxycyclohexyl)propan-2-yl}-10,21-dimethoxy-6,8,12,14,20,26-hexamethyl-

3,4,5,6,9,10,12,13,14,21,22,23,24,25,26,27,32,33,34,34a-icosahydro-11*H*-23,27-epoxypyrido[2,1-

c][1,4]oxaazacyclohentriacontine-1,11,28,29(31H)-tetrone immunosuppressant

(3S,6S,7E,9R,10R,12R,14S,15E,17E,19E,21S,23S,26R,27R,34aS)-

9,27-dihydroxy-3-{(1*R*)-1-[(1*S*,3*R*,4*R*)-4-hydroxy-3-méthoxycyclohexyl)propan-2-yl}-10,21-diméthoxy-6,8,12,14,20,26-hexaméthyl-

 $3,4,5,6,9,\mathring{1}0,12,13,14,21,22,23,24,25,26,27,32,33,34,34a-icosahydro-11 \textit{H}-23,27-\acute{e}poxypyrido[2,1-$ 

c][1,4]oxaazacyclohentriacontine-1,11,28,29(31H)-tétrone immunosuppresseur

(3S,6S,7E,9R,10R,12R,14S,15E,17E,19E,21S,23S,26R,27R,34aS)-9,27-dihidroxi-3-{(1R)-1-[(1S,3R,4R)-4-hidroxi-

3-metoxiciclohexil)propan-2-il}-10,21-dimetoxi-6,8,12,14,20,26-hexametil-3,4,5,6,9,10,12,13,14,21,22,23,24,25,26,27,32,33,34,34a-icosahidro-11*H*-23,27-epoxipirido[2,1-

c][1,4]oxaazaciclohentriacontina-1,11,28,29(31H)-tetrona inmunosupresor

 $C_{51}H_{81}NO_{12}$  186752-78-3

ozoralizumabum #

ozoralizumab

immunoglobulin single chain VH-VH'-VH, trivalent bispecific anti-[Homo sapiens TNF (tumor necrosis factor, TNF superfamily member 2, TNFSF2, TNFA, TNF-alpha)] VH and anti-[Homo sapiens ALB (albumin, human serum albumin, HSA)] VH', humanized Lama glama monoclonal antibody;

scVH-VH'-VH (1-363) [humanized VH (*Homo sapiens* IGHV3-74\*01 (88.80%) -(IGHD)-IGHJ1\*01 W118>R (105)) [8.8.8] (1-115) - 9-mer linker (tetraglycyl-seryl-triglycyl-seryl) (116-124) -humanized VH' (*Homo sapiens* IGHV3-23\*04 (89.60%) -(IGHD)-IGHJ1\*01 W118>S (229), G119>S (230) [8.8.8] (125-239) -9-mer linker (tetraglycyl-seryl-triglycyl-seryl) (240-248) -humanized VH (*Homo sapiens* IGHV3-74\*01 (88.80%) -(IGHD)-IGHJ1\*01 W118>R (353)(249-363) *immunomodulator, anti-inflammatory* 

ozoralizumab

ozoralizumab

immunoglobuline single chain VH-VH'-VH, trivalente bispécifique anti-[Homo sapiens TNF (facteur de nécrose tumorale, membre 2 de la superfamille du TNF, TNFSF2, TNFA, TNF-alpha)] VH et anti-[Homo sapiens ALB (albumine, sérum albumine humaine, SAH)] VH', anticorps monoclonal de Lama glama humanisé; scVH-VH'-VH (1-363) [VH humanisé (Homo sapiens IGHV3-74\*01 (88.80%) -(IGHD)-IGHJ1\*01 W118>R (105)) [8.8.8] (1-115) -9-mer linker (tétraglycyl-séryl-triglycyl-séryl) (116-124) -VH' humanisé (Homo sapiens IGHV3-23\*04 (89.60%) -(IGHD)-IGHJ1\*01 W118>S (229), G119>S (230) [8.8.8] (125-239) -9-mer linker (tétraglycyl-séryl-triglycyl-séryl) (240-248) -VH humanisé (Homo sapiens IGHV3-74\*01 (88.80%) -(IGHD)-IGHJ1\*01 W118>R (353)(249-363) immunomodulateur, anti-inflammatoire

inmunoglobulina de cadena sencilla VH-VH'-VH, trivalente biespecífica anti-[TNF de *Homo sapiens* (factor de necrosis tumoral, miembro 2 de la superfamilia del TNF, TNFSF2, TNFA, TNF-alpha)] VH y anti-[*Homo sapiens* ALB (albumina, albumina sérica humana SAH)] VH', anticuerpo monoclonal de *Lama glama* humanizado; scVH-VH'-VH (1-363) [VH humanizado (*Homo sapiens* IGHV3-74\*01 (88.80%) -(IGHD)-IGHJ1\*01 W118>R (105)) [8.8.8] (1-115) — conector nonámero (tetraglicil-seril-triglicil-seril) (116-124) -VH' humanizado (*Homo sapiens* IGHV3-23\*04 (89.60%) -(IGHD)-IGHJ1\*01 W118>S (229), G119>S (230) [8.8.8] (125-239) — espaciador nonámero (tetraglicil-seril-triglicil-seril) (240-248) -VH humanizado (*Homo sapiens* IGHV3-74\*01 (88.80%) -(IGHD)-IGHJ1\*01 W118>R (353)(249-363) *inmunomodulador, antiinflamatorio* 

#### 1167985-17-2

```
ScVH-VH'-VH chain / Chaîne scVH-VH'-VH / Cadena scVH-VH'-VH

EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS DYWMYWVRQA PGKGLEWVSE 50

INTNGLITKY PDSVKGRFTI SRDNAKNTLYL LQMNSLRPED TAVYYCARSP 100

SGFNRGQGTL VTVSSGGGS GGGSEVQLVE SGGGLVQPGN SLRLSCAASG 150

FTFSSFGMSW VRQAPGKGLE WVSSISGSGS DTLYADSVKG RFTISRDNAK 200

TTLYLQMNSL RPEDTAVYYC TIGGSLSRSS QGTLVTVSSG GGGSGGSEV 250

QLVESGGGLV QPGGSLRSC AASGFTFSDY WMYWVRQAPG KGLEWVSEIN 300

TNGLITKYPD SVKGRFTISR DNAKNTLYLQ MNSLRPEDTA VYYCARSPS 350

FNRGQGTLVT VSS
```

Disulfide bridges location / Position des ponts disulfure / Posiciones de los puentes disulfuro Intra-chain 22-96 146-220 270-34

pateclizumabum # pateclizumab

immunoglobulin G1-kappa, anti-[Homo sapiens LTA (lymphotoxin alpha, TNFSF1, tumor necrosis factor superfamily member 1, LT)], humanized monoclonal antibody; gamma1 heavy chain (1-447) [humanized VH (Homo sapiens IGHV3-74\*01 (76.50%) -(IGHD)-IGHJ5\*01) [8.9.11] (1-118) -Homo sapiens IGHG1\*03 CH1 R120>K (215), CH3 K130>del (119-447)], (221-214')-disulfide with kappa light chain (1'-214') [humanized V-KAPPA (Homo sapiens IGKV1-39\*01 (88.40%) -IGKJ1\*01) [6.3.9] (1'-107') -Homo sapiens IGKC\*01 (108'-214')]; (227-227":230-230")-bisdisulfide dimer immunomodulator

patéclizumab

pateclizumab

immunoglobuline G1-kappa, anti-[Homo sapiens LTA (lymphotoxine alpha, TNFSF1, membre 1 de la superfamille du facteur de nécrose tumorale, LT)], anticorps monoclonal humanisé; chaîne lourde gamma1 (1-447) [VH humanisé (Homo sapiens IGHV3-74\*01 (76.50%) -(IGHD)-IGHJ5\*01) [8.9.11] (1-118) -Homo sapiens IGHG1\*03 CH1 R120>K (215), CH3 K130>del (119-447)],

IGHV3-74\*01 (76.50%) -(IGHD)-IGHJ5\*01) [8.9.11] (1-118) -Homo sapiens IGHG1\*03 CH1 R120>K (215), CH3 K130>del (119-447)], (221-214')-disulfure avec la chaîne légère kappa (1'-214') [V-KAPPA humanisé (Homo sapiens IGKV1-39\*01 (88.40%) -IGKJ1\*01) [6.3.9] (1'-107') -Homo sapiens IGKC\*01 (108'-214')]; dimère (227-227":230-230")-bisdisulfure

immunomodulateur

inmunoglobulina G1-kappa, anti-[LTA *de Homo sapiens* (linfotoxina alfa, TNFSF1, miembro 1 de la superfamilia del factor de necrosis tumoral, LT)], anticuerpo monoclonal humanizado; cadena pesada gamma1 (1-447) [VH humanizada (*Homo sapiens* IGHV3-74\*01 (76.50%) -(IGHD)-IGHJ5\*01) [8.9.11] (1-118) -*Homo sapiens* IGHG1\*03 CH1 R120>K (215), CH3 K130>del (119-447)], (221-214')-disulfuro con la cadena ligera kappa (1'-214') [V-KAPPA humanizada (*Homo sapiens* IGKV1-39\*01 (88.40%) -IGKJ1\*01) [6.3.9] (1'-107') -*Homo sapiens* IGKC\*01 (108'-214')]; dímero (227-227":230-230")-bisdisulfuro

inmunomodulador

#### 1202526-59-7

Proposed INN: List 105

# Heavy chain / Chaîne lourde / Cadena pesada EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGYTFT SYVIHWVRQA PGKGLEWVGY 50 NNFYNAGTNY NEKFKGRFTI SSDKSKNTAY LQMNSLRAED TAVYYCSRPT 100 MLPWFAYWGQ GTLVTVSSAS TKGFSVFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY 150 FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSLGTQTYI 200 CNVNHKPSNT KVDKKVEFKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPFRFKD 250 CNVNHKPSNT KVDKKVEFKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPFRFKD 300 YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY 350 TLFPSREEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTPPVLD 400 SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNHYTQK SLSLSPG 447 Light chain / Chaîne légère / Cadena ligera DLQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASQAVS SAVAWYQQKP GKAPKLLIYS 50 ASHRYTGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQE SYSTPWTFGQ 100 GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV 150 DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYSLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG 200 LSSPVTKSFN RGEC 214 Disulfide bridges location / Position des ponts disulfure / Posiciones de los puentes disulfuro Intra-H 22-96 145-201 262-322 368-426 Intra-L 23'-88' 134'-194" Inter-H-L 221-214' 221'-214" Inter-H-H 227-227" 230-230"

peginterferonum lambda-1a # peginterferon lambda-1a

pegylated interferon lambda-1; pegylated interleukin 29; N-{3-[ $\alpha$ -methylpoly(oxyethylene)oxy]propyl}-L-methionyl{[171-serine]human interleukin-29 (IFN- $\lambda$ -1)-(7-181)-peptide} antiviral

N-glycosylation sites / Sites de N-glycosylation / Posiciones de N-glicosilación 298, 298"

peginterféron lambda-1a

interféron lambda-1 pégylé; interleukine-29 pégylée; N-{3- $[\alpha$ -méthylpoly(oxyéthylène)oxy]propyl}-L-méthionyl{[171-sérine] interleukine-29 humaine (IFN- $\lambda$ -1)-(7-181)-peptide} antiviral

peginterferón lambda-1a

interferón lambda-1 pegilado; interleukina-29 pegilada;  $N-\{3-[\alpha-\text{metilpoli}(\text{oxietileno})\text{oxi}]\text{propil}\}-\text{L-metionil}\{[171-\text{serina}]\text{ interleukina-29 humana (IFN-$\lambda$-1)-(7-181)-péptido} antiviral$ 

 $C_{875}H_{1408}N_{254}O_{251}S_5 (C_2H_4O)_n$ 

914617-98-4

MKPTT TGKGCHIGRF KSLSPQELAS FKKARDALEE SLKLKNWSCS 50 SPVFPGNWDL RLLQVRERPV ALEAELALTL KVLEAAAGPA LEDVLDQPLH 100 TLHHILSQLQ ACIQPQPTAG PRPRGRLHHW LHRLQEAPKK ESAGCLEASV 150 TFNLFRLLTR DLKYVADGNL SLRTSTHPES T

Modified residue / Résidu modifié / Residuo modificado

$$\underline{\underline{M}}_{1} \qquad \underline{H_{3}C} \underbrace{\begin{bmatrix} 0 \\ 0 \end{bmatrix}_{n}}_{n} \underbrace{0 \\ 1 \\ 0 \\ 0}$$

Disulfide bridges location / Position des ponts disulfure / Posiciones de los puentes disulfuro 15-112 49-145

pegnivacoginum pegnivacogin

a ribonucleic acid aptamer which binds Factor XIa; ester of 2'-O-methyl-5'-O-phosphonoguanylyl-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-O-methyluridylyl-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-O-methylguanylyl-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-O-methylguanylyl-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-O-methylguanylyl-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-O-methylguanylyl-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-O-methyladenylyl-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-O-methyladenylyl-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-O-methyladenylyl-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-O-methyladenylyl-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-O-methyladenylyl-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-O-methylguanylyl-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-O-methylguanylyl-

pégnivacogin

acide ribonucleique aptamère se liant au Factor XIa; ester de 2'-O-méthyl-5'-O-phosphonoguanylyl-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-O-méthylguanylyl-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-O-méthylguanylyl-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-O-méthylguanylyl-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-déoxy-2'-fluorocytidylyl-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-déoxy-2'-fluorocytidylyl-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-O-méthyladénylyl-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-déoxy-2'-fluorocytidylyl-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-déoxy-2'-fluorocytidylyl-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-déoxy-2'-fluorocytidylyl-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-déoxy-2'-fluorocytidylyl-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-déoxy-2'-fluorocytidylyl-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-O-méthylguanylyl-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-déoxy-2'-fluorocytidylyl-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-O-méthylguanylyl-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-O-méthylcytidylyl-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-

Proposed INN: List 105

pegnivacogina

aptámero de ácido ribomucléico que se une a Factor XIa; éster of 2'-O-metil-5'-O-fosfonoguanilil-(3'→5')-2'-O-metiluridilil-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-O-metilguanilil-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-O-metilguanilil-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-O-metiladenilil-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-desoxi-2'-fluorouridilil-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-desoxi-2'-fluorouridilil-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-O-metiladenilil-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-desoxi-2'-fluorouridilil-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-O-metiladenilil-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-desoxi-2'-fluorouridilil-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-O-metiladenilil-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-desoxi-2'fluorocitidilil-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-desoxi-2'-fluorocitidilil-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-O-metilguanilil-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-desoxi-2'-fluorocitidilil-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-O-metilguanilil-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-desoxi-2'-fluorouridilil-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-O-metiladenilil-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-O-metiladenilil-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-desoxi-2'-fluorouridilil-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-desoxi-2'fluorouridilil-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-O-metilguanilil-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-desoxi-2'-fluorocitidilil-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-O-metiluridilil-(3' $\rightarrow$ 5')-guanilil-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-Ometilcitidilil- $(3'\rightarrow 5')$ -2'-desoxi-2'-fluorocitidilil- $(3'\rightarrow 5')$ -2'-desoxi-2'fluorouridilil-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-O-metilcitidilil-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-O-metilcitidilil-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-O-metiladenilil-(3' $\rightarrow$ 5')-2'-O-metilcitidilil-(3' $\rightarrow$ 3')-timidina 6-[(2,6-bis{N-[ω-metoxipoli(oxietileno)carbonil]}-L-lisil)amino]hexan-1-ol anticoagulante

 $C_{327}H_{422}F_{11}N_{114}O_{213}P_{31}$  ( $C_2H_4O$ )<sub>n</sub>

959716-28-0

(3'-5')-R-pmG-mU-mG-mG-mA-dflC-dflU-mA-dflU-mA-dflC-dflC-mG-dflC-mG-dflU-mA-mA-dflU-mG-dflC-mU-G-mC-dflC-dflU-mC-mC-mA-mC3'-3'dT-dflU-mC-mC-mA-mC3'-3'dT-dflU-mC-mC-mA-mC3'-3'dT-dflU-mC-mC-mA-mC3'-3'dT-dflU-mC-mC-mA-mC3'-3'dT-dflU-mC-mC-mA-mC3'-3'dT-dflU-mC-mC-mA-mC3'-3'dT-dflU-mA-dflU-mA-dflU-mA-mC-mC-mA-mC3'-3'dT-dflU-mA-dflU-mA-dflU-mA-dflU-mA-dflU-mA-mC-mC-mA-mC3'-3'dT-dflU-mA-dflU-mA-dflU-mA-dflU-mA-dflU-mA-dflU-mA-dflU-mA-dflU-mA-dflU-mA-dflU-mA-dflU-mA-dflU-mA-dflU-mA-dflU-mA-dflU-mA-dflU-mA-mC-mC-mA-mC3'-3'dT-dflU-mA-dflU-mA-dflU-mA-mC-mC-mA-mC3'-3'dT-dflU-mA-dflU-mA-dflU-mA-dflU-mA-dflU-mA-mC-mA-mC3'-3'dT-dflU-mA-dflU-mA-dflU-mA-dflU-mA-dflU-mA-dflU-mA-mC-mC-mA-mC3'-3'dT-dflU-mA-dflU-mA-dflU-mA-dflU-mA-dflU-mA-mA-dflU-mA-mA-dflU-mA-mA-dflU-mA-mA-dflU-mA-mA-mA-mC3'-3'dT-dflU-mA-dflU-mA-mA-dflU-mA-mA-dflU-mA-mA-dflU-mA-mA-dflU-mA-mA-dflU-mA-mA-dflU-mA-mA-dflU-mA-mA-dflU-mA-mA-dflU-mA-mA-dflU-mA-mA-dflU-mA-mA-dflU-mA-mA-dflU-mA-mA-mC

dfl = 2'-deoxy-2'-fluoro; m = 2'-O-methyl; p(as prefix) = 5'-phosphate

R- =
$$x + y = n$$

$$H_3C$$

$$O$$

$$X$$

$$H$$

$$O$$

$$X$$

$$H$$

$$O$$

$$H$$

$$O$$

$$H$$

$$O$$

$$H$$

$$O$$

$$CH_2$$

$$O$$

$$CH_2$$

pictrelisibum

pictrelisib

 $2-\{1H-indazol-4-yl\}-6-\{[4-(methanesulfonyl)piperazin-1-yl]methyl\}-1-(methanesulfonyl)piperazin-1-yl]methyl\}-1-(methanesulfonyl)piperazin-1-yl]methyl}-1-(methanesulfonyl)piperazin-1-yl]-1-(methanesulfonyl$ 4-(morpholin-4-yl)thieno[3,2-d]pyrimidine antineoplastic

pictrélisib

 $2\hbox{-}(1H\hbox{-}indazol\hbox{-}4\hbox{-}yl)\hbox{-}6\hbox{-}\{[4\hbox{-}(m\'ethanesulfonyl)pip\'erazin\hbox{-}1\hbox{-}yl]m\'ethyl\}\hbox{-}$ 4-(morpholin-4-yl)-thiéno[3,2-d]pyrimidine antinéoplasique

pictrelisib

2-{1H-indazol-4-il}-6-{[4-(metanosulfonil)piperazin-1-il]metil}-4-(morfolin-4-il)tieno[3,2-d]pirimidina antineoplásico

 $C_{23}H_{27}N_7O_3S_2\\$ 

957054-30-7

pimasertibum

pimasertib N-[(2S)-2,3-dihydroxypropyl]-3-[(2-fluoro-

4-iodophenyl)amino]pyridine-4-carboxamide

antineoplastic

pimasertib N-[(2S)-2,3-dihydroxypropyl]-3-[(2-fluoro-

4-iodophényl)amino]pyridine-4-carboxamide

antinéoplasique

pimasertib N-[(2S)-2,3-dihidroxipropil]-3-[(2-fluoro-4-iodofenil)amino]piridina-

4-carboxamida antineoplásico

 $C_{15}H_{15}FIN_3O_3$  1236699-92-5

recoflavonum

recoflavone {[2-(3,4-dimethoxyphenyl)-5-methoxy-4-oxo-4*H*-chromen-

7-yl]oxy}acetic acid mucin production enhancer

récoflavone acide {[2-(3,4-diméthoxyphényl)-5-méthoxy-4-oxo-4*H*-chromen-

7-yl]oxy}acétique

amplificateur de production de mucine

recoflavona ácido {[2-(3,4-dimetoxifenil)-5-metoxi-4-oxo-4H-cromen-

7-il]oxi}acético

estimulante de la secreción de mucina

 $C_{20}H_{18}O_8$  203191-10-0

$$\mathsf{HO_2C} \underbrace{\mathsf{O}}_{\mathsf{OCH_3}} \mathsf{O}_{\mathsf{OCH_3}}$$

rucaparibum

rucaparib 8-fluoro-2-{4-[(methylamino)methyl]phenyl}-1,3,4,5-tetrahydro-

6H-pyrrolo[4,3,2-ef][2]benzazepin-6-one

antineoplastic

rucaparib 8-fluoro-2-{4-[(méthylamino)méthyl]phényl}-1,3,4,5-tétrahydro-

6H-pyrrolo[4,3,2-ef][2]benzazépin-6-one

antinéoplasique

Proposed INN: List 105

8-fluoro-2-{4-[(metilamino)metil]fenil}-1,3,4,5-tetrahidrorucaparib

6*H*-pirrolo[4,3,2-*ef*][2]benzazepin-6-ona

antineoplásico  $C_{19}H_{18}FN_3O$ 

283173-50-2

safotibantum

 $N-\{[4-(4,5-dihydro-1H-imidazol-2-yl)phenyl]methyl\}-2-\{2-[(4-methoxy-1H-imidazol-2-yl)phenyl]methyl\}-2-\{2-[(4-methoxy-1H-imidazol-2-yl)phenyl]methyl\}-2-\{2-[(4-methoxy-1H-imidazol-2-yl)phenyl]methyl\}-2-\{2-[(4-methoxy-1H-imidazol-2-yl)phenyl]methyl\}-2-\{2-[(4-methoxy-1H-imidazol-2-yl)phenyl]methyl]methyl\}-2-\{3-[(4-methoxy-1H-imidazol-2-yl)phenyl]methyl]methyl]methyl}-2-\{3-[(4-methoxy-1H-imidazol-2-yl)phenyl]methyllmethyl$ safotibant

2,6-dimethylbenzenesulfonyl)(methyl)amino]ethoxy}-

*N*-methylacetamide

bradykinin receptor antagonist

 $N-\{[4-(4,5-dihydro-1H-imidazol-2-yl)phényl]méthyl\}-2-\{2-[(4-méthoxy-1H-imidazol-2-yl)phényl]méthyl\}-2-\{2-[(4-méthoxy-1H-imidazol-2-yl)phényl]méthyl\}-2-\{2-[(4-méthoxy-1H-imidazol-2-yl)phényl]méthyl\}-2-\{2-[(4-méthoxy-1H-imidazol-2-yl)phényl]méthyl\}-2-\{2-[(4-méthoxy-1H-imidazol-2-yl)phényl]méthyl\}-2-\{2-[(4-méthoxy-1H-imidazol-2-yl)phényl]méthyl\}-2-\{2-[(4-méthoxy-1H-imidazol-2-yl)phényl]méthyl\}-2-\{2-[(4-méthoxy-1H-imidazol-2-yl)phényl]méthyl]méthyl}-2-\{2-[(4-méthoxy-1H-imidazol-2-yl)phényl]méthyl]méthyl}-2-\{2-[(4-méthoxy-1H-imidazol-2-yl)phényl]méthyl]méthyl}-2-\{2-[(4-méthoxy-1H-imidazol-2-yl)phényl]méthyl]méthyl}-2-\{2-[(4-méthoxy-1H-imidazol-2-yl)phényl]méthyl]méthyl}-2-\{2-[(4-méthoxy-1H-imidazol-2-yl)phényl]méthyl]méthyl}-2-\{2-[(4-méthoxy-1H-imidazol-2-yl)phényl]méthyl]méthyl}-2-\{2-[(4-méthoxy-1H-imidazol-2-yl)phényl]méthyl]méthyl}-2-\{2-[(4-méthoxy-1H-imidazol-2-yl)phényl]méthyl]méthyl}-2-\{2-[(4-méthoxy-1H-imidazol-2-yl)phényl]méthyl]méthyl}-2-\{2-[(4-méthoxy-1H-imidazol-2-yl)phényl]méthyl]méthyl}-2-[(4-méthoxy-1H-imidazol-2-yl)phényl]méthyl}-2-[(4-méthoxy-1H-imidazol-2-yl)phényl]méthyl]méthyl}-2-[(4-méthoxy-1H-imidazol-2-yl)phényl]méthyl]méthyl}-2-[(4-méthoxy-1H-imidazol-2-yl)phényl]méthyl]méthyl]méthyl]méthyl}-2-[(4-méthoxy-1H-imidazol-2-yl)phényl]méthyllmethyll$ safotibant

2,6-diméthylbenzènesulfonyl)(méthyl)amino]éthoxy}-

N-méthylacétamide

antagoniste des récepteurs de la bradykinine

 $\label{eq:n-special} \textit{N-}\{[4-(4,5-\text{dihidro-}1H-\text{imidazol-}2-\text{il})\text{fenil}]\text{metil}\}-2-\{2-[(4-\text{metoxi-}2,6-\text{dimetilbencenosulfonil})(\text{metil})\text{amino}]\text{etoxi}\}-\textit{N-}\text{metilacetamido}$ safotibant

antagonista de los receptores de bradiquinina

 $C_{25}H_{34}N_4O_5S$ 633698-99-4

selepressinum

vasopressin type 1a (V1a) receptor agonist; selepressin

[2-L-phenylalanine,3-L-isoleucine,4-(6-oxo-L-lysine), 8-[5-N-(propan-2-yl)-L-ornithine]]human vasopressin

vasoconstrictor

agoniste du récepteur de la vasopressine type 1a (V1a); sélépressine

[2-L-phénylalanine,3-L-isoleucine,4-(6-oxo-L-lysine), 8-[5-N-(propan-2-yl)-L-ornithine]]vasopressine humaine

vasoconstricteur

selepresina agonista del receptor de la vasopresina tipo 1a (V1a);

[2-L-fenillalanina,3-L-isoleucina,4-(6-oxo-L-lisina), 8-[5-N-(propan-2-il)-L-ornitina]]vasopresina humana

vasoconstrictor

 $C_{46}H_{73}N_{13}O_{11}S_2\\$ 

876296-47-8

sepantronii bromidum

sepantronium bromide

bromure de sépantronium

bromuro de sepantronio

 $1-(2-methoxyethyl)-2-methyl-4,9-dioxo-3-[(pyrazin-2-yl)methyl]-4,9-dihydro-1\\ H-naphtho[2,3-d]imidazolium bromide$ 

antineoplastic

bromure de 1-(2-méthoxyéthyl)-2-méthyl-4,9-dioxo-3-[(pyrazin-

2-yl)méthyl]-4,9-dihydro-1*H*-naphto[2,3-*d*]imidazolium

antinéoplasique

bromuro de 2-metil-1-(2-metoxietil)-4,9-dioxo-3-[(pirazin-2-il)metil]-

4,9-dihidro-1*H*-nafto[2,3-d]imidazolio

antineoplásico

 $C_{20}H_{19}BrN_4O_3$ 

781661-94-7

serelaxinum

serelaxin

human relaxin 2 (relaxin H2)

hormone

sérélaxine

rélaxine 2 humaine (rélaxine H2)

hormone

serelaxina

relaxina 2 humana (relaxina H2)

hormona

 $C_{256}H_{408}N_{74}O_{74}S_8\\$ 

99489-94-8

B chain / Chaîne B / Cadena B
DSWMEEVIKL CGRELVRAQI AICGMSTWS 29

A chain / Chaîne A / Cadena A

QLYSALANKC CHVGCTKRSL ARFC

Disulfide bridges location / Position des ponts disulfure / Posiciones de los puentes disulfuro  $10^{\circ}-15^{\circ}-11-11^{\circ}-23-24^{\circ}$ 

Modified residue / Résidu modifié / Residuo modificado

$$\begin{array}{c} \underline{Q} \\ \underline{l'} \\ L\text{-pyroglutamic acid} \end{array} \qquad \begin{array}{c} H \\ CO_2 \end{array}$$

simeprevirum

(2R,3aR,10Z,11aS,12aR,14aR)-N-(cyclopropanesulfonyl)simeprevir

2-({7-methoxy-8-methyl-2-[4-(propan-2-yl)-1,3-thiazol-2-yl]quinolin-4-yl}oxy)-5-methyl-4,14-dioxo-2,3,3a,4,5,6,7,8,9,11a,12,13,14,14atetradecahydrocyclopenta[c]cyclopropa[g][1,6]diazacyclotetradecine-

12a(1H)-carboxamide

antiviral

siméprévir (2R,3aR,10Z,11aS,12aR,14aR)-N-(cyclopropanesulfonyl)-

2-({7-méthoxy-8-méthyl-2-[4-(propan-2-yl)-1,3-thiazol-2-yl]quinoléin-4-yl}oxy)-5-méthyl-4,14-dioxo-2,3,3a,4,5,6,7,8,9,11a,12,13,14,14atétradécahydrocyclopenta[c]cyclopropa[g][1,6]diazacyclotétradécine-

12a(1H)-carboxamide

antiviral

simeprevir

 $\label{eq:continuous} \ensuremath{(2R,3aR,10Z,11aS,12aR,14aR)-N-(ciclopropanosulfonil)-2-({7-metoxi-8-metil-2-[4-(propan-2-il)-1,3-tiazol-2-il]quinolin-4-il})oxi)-2-({7-metoxi-8-metil-2-[4-(propan-2-il)-1,3-tiazol-2-il]quinolin-4-il})oxi)-2-({7-metoxi-8-metil-2-[4-(propan-2-il)-1,3-tiazol-2-il]quinolin-4-il})oxi)-2-({7-metoxi-8-metil-2-[4-(propan-2-il)-1,3-tiazol-2-il]quinolin-4-il})oxi)-2-({7-metoxi-8-metil-2-[4-(propan-2-il)-1,3-tiazol-2-il]quinolin-4-il})oxi)-2-({7-metoxi-8-metil-2-[4-(propan-2-il)-1,3-tiazol-2-il]quinolin-4-il})oxi)-2-({7-metoxi-8-metil-2-[4-(propan-2-il)-1,3-tiazol-2-il]quinolin-4-il})oxi)-2-({7-metoxi-8-metil-2-[4-(propan-2-il)-1,3-tiazol-2-il]quinolin-4-il})oxi)-2-({7-metoxi-8-metil-2-[4-(propan-2-il)-1,3-tiazol-2-il]quinolin-4-il})oxi)-2-({7-metoxi-8-metil-2-[4-(propan-2-il)-1,3-tiazol-2-il]quinolin-4-il})oxi)-2-({7-metoxi-8-metil-2-[4-(propan-2-il)-1,3-tiazol-2-il]quinolin-4-il})oxi)-2-({7-metoxi-8-metil-2-[4-(propan-2-il)-1,3-tiazol-2-il]quinolin-4-il})oxi)-2-({7-metoxi-8-metil-2-[4-(propan-2-il)-1,3-tiazol-2-il]quinolin-4-il})oxi)-2-({7-metoxi-8-metil-2-(propan-2-il)-1,3-tiazol-2-il]quinolin-4-il})oxi)-2-({7-metoxi-8-metil-2-(propan-2-il)-1,3-tiazol-2-il})oxi-2-({7-metoxi-8-metil-2-(propan-2-il)-1,3-tiazol-2-il})oxi-2-({7-metoxi-8-metil-2-(propan-2-il)-1,3-tiazol-2-il})oxi-2-({7-metoxi-8-metil-2-(propan-2-il)-1,3-tiazol-2-il})oxi-2-({7-metoxi-8-metil-2-(propan-2-il)-1,3-tiazol-2-il})oxi-2-({7-metoxi-8-metil-2-(propan-2-il)-1,3-tiazol-2-il})oxi-2-({7-metoxi-8-metil-2-(propan-2-il)-1,3-tiazol-2-il})oxi-2-({7-metoxi-8-metil-2-(propan-2-il)-1,3-tiazol-2-il})oxi-2-({7-metoxi-8-metil-2-(propan-2-il)-1,3-tiazol-2-il})oxi-2-({7-metoxi-8-metil-2-(propan-2-il)-1,3-tiazol-2-il})oxi-2-({7-metoxi-8-metil-2-(propan-2-il)-1,3-tiazol-2-il})oxi-2-({7-metoxi-8-metil-2-(propan-2-il)-1,3-tiazol-2-il})oxi-2-({7-metoxi-8-metil-2-(propan-2-il)-1,3-tiazol-2-il})oxi-2-({7-metoxi-8-metil-2-(propan-2-il)-1,3-tiazol-2-il})oxi-2-({7-metoxi-8-metil-2-(propan-2-il)-1,3-tiazol-2-il})oxi-2-({7-metoxi-8-metil-2-(pr$ 

5-metil-4,14-dioxo-2,3,3a,4,5,6,7,8,9,11a,12,13,14,14a-

 $tetra de cahidro ciclopenta \cite[c] ciclopropa \cite[g] \cite[1,6] diaza ciclotetra de cinamento de la constanta de la cons$ 

12a(1H)-carboxamida antiviral

 $C_{38}H_{47}N_5O_7S_2$ 

923604-59-5

siponimodum

1-({4-[(1*E*)-1-({[4-cyclohexylsiponimod

3-(trifluoromethyl)phenyl]methoxy}imino)ethyl]-2-ethylphenyl}methyl)azetidine-3-carboxylic acid

immunomodulator

siponimod acide 1-({4-[(1E)-1-({[4-cyclohexyl-

3-(trifluorométhyl)phényl]méthoxy}imino)éthyl]-2-éthylphényl}méthyl)azétidine-3-carboxylique

immunomodulateur

siponimod ácido 1-({4-[(1E)-1-({[4-ciclohexil-

3-(trifluorometil)fenil]metoxi}imino)etil]-2-etilfenil}metil)azetidina-3-carboxílico

inmunomodulador

 $C_{29}H_{35}F_3N_2O_3\\$ 

1230487-85-0

$$CF_3$$

### sirukumabum # sirukumab

immunoglobulin G1-kappa, anti-[Homo sapiens IL6 (interleukin 6, IL-6)], Homo sapiens monoclonal antibody; gamma1 heavy chain (1-449) [Homo sapiens VH (IGHV3-7\*01 (87.80%) -(IGHD)-IGHJ6\*01) [8.8.12] (1-119) -IGHG1\*01 (120-449)], (222-213')-disulfide with kappa light chain (1'-213') [Homo sapiens V-KAPPA (IGKV3-11\*01 (87.40%) -IGKJ4\*01) [5.3.9] (1'-107') -IGKC\*01 (107'-213')]; (228-231":228-231")-bisdisulfide dimer immunomodulator

sirukumab

immunoglobuline G1-kappa, anti-[Homo sapiens IL6 (interleukine 6, IL-6)], Homo sapiens anticorps monoclonal; chaîne lourde gamma1 (1-449) [Homo sapiens VH (IGHV3-7\*01 (87.80%) -(IGHD)-IGHJ6\*01) [8.8.12] (1-119) -IGHG1\*01 (120-449)], (222-213')-disulfure avec la chaîne légère kappa (1'-213') [Homo sapiens V-KAPPA (IGKV3-11\*01 (87.40%) -IGKJ4\*01) [5.3.9] (1'-107') -IGKC\*01 (107'-213')]; dimère (228-228":231-231")-bisdisulfure

immunomodulateur

sirukumab

inmunoglobulina G1-kappa, anti-[IL6 de *Homo sapiens* (interleukina 6, IL-6)], anticuerpo monoclonal de *Homo sapiens*; cadena pesada gamma1 (1-449) [*Homo sapiens* VH (IGHV3-7\*01 (87.80%) -(IGHD)-IGHJ6\*01) [8.8.12] (1-119) -IGHG1\*01 (120-449)], (222-213')-disulfuro con la cadena ligera kappa (1'-213') [*Homo sapiens* V-KAPPA (IGKV3-11\*01 (87.40%) -IGKJ4\*01) [5.3.9] (1'-107') -IGKC\*01 (107'-213')]; dímero (228-228":231-231")-bisdisulfuro *inmunomodulador* 

#### 1194585-53-9

# Heavy chain / Chaîne lourde / Cadena pesada EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS PFAMSWVRQA PGKGLEWVAK 50 ISPGGSWTYY SDTVTGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCARQL 100 MGYYALDIWG QGTVTVYSAS STKGFSVFPL APSKSTSGG TAALGCLVKD 150 YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFPAVLQSSG LYSLSSVVTV PSSSLGTQTY 200 ICNVMHKPSN TKVDKKVEPK SCDKTHTCPP CPAPELLGGP SVFLFPPKPK 250 DTLMISRTPE VTCVVDVSH EDPEVKFWY VDGVEVHNAK TKRPEGQYNS 300 TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV 350 YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTPPVL 400 DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK 449 Light chain / Chaîne légère / Cadena ligera EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCSASISVS YMYWYQQKPG QAPRLLIYDM 50 SNLASGIPAR FSGSGSGTDF TLTISSLEPE DFAVYYCMQW SGYPYTFGGG 100 TKVEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFYP REAKVQWKVD 150 NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYSLSSTLTL SKADYEKHKV YACEVTHQGL 200 SSPVTKSFNR GEC 263-323 369-427 Disulfide bridges location / Position des ponts disulfure / Posiciones de los puentes disulfuro Intra-H 22-96 146-202" 263-323" 369"-427" Intra-L 23-87 133"-193" 133"-193" 23"-87" 133"-193" 133"-193" 133"-193" 131"-194" Inter-H-H 228-228" 231-231" N. Rhverevilation site ( Sites da N. Rhverevilation / Posiciones de N. elicepilogión.

N-glycosylation sites / Sites de N-glycosylation / Posiciones de N-glicosilación 299, 299"

#### spriferminum #

sprifermin L-methionyl[human fibroblast growth factor 18 (FGF-18, zFGF5)-(1-

169)-peptide]

fibroblast growth factor

sprifermine L-méthionyl[facteur 18 de croissance du fibroblaste humain (FGF-18,

zFGF5)-(1-169)-peptide]

facteur de croissance des fibroblastes

esprifermina L-metionil[factor 18 de crecimiento de fibroblastos humanos

(FGF-18, zFGF5)-(1-169)-péptido] factor de crecimiento de los fibrobastos

 $C_{876}H_{1396}N_{258}O_{256}S_6$ 

890058-52-3

EENVDFRIHV ENQTRARDDV SRKQLRLYQL YSRTSGKHIQ VLGRRISARG 50 EDGDKYAQLL VETDTFGSQV RIKGKETEFY LCMNRKGKLV GKPDGTSKEC 100 VFIERVLENN YTALMSAKYS GWYVGFTKKG RPRKGPKTRE NQQDVHFMKR 150 YPKGQPELQK PFKYTTVTK 169

Disulfide bridge location / Position du pont disulfure / Posición del puente disulfuro 82-100

#### suvorexantum

suvorexant [(7R)-4-(5-chloro-1,3-benzoxazol-2-yl)-7-methyl-1,4-diazepan-1-yl][5-

methyl-2-(2H-1,2,3-triazol-2-yl)phenyl]methanone

orexin receptor antagonist

suvorexant [(7R)-4-(5-chloro-1,3-benzoxazol-2-yl)-7-méthyl-1,4-diazépan-1-yl][5-

méthyl-2-(2H-1,2,3-triazol-2-yl)phényl]méthanone

antagoniste du récepteur de l'orexine

suvorexant [(7R)-4-(5-cloro-1,3-benzoxazol-2-il)-7-metil-1,4-diazepan-1-il][5-

metil-2-(2*H*-1,2,3-triazol-2-il)fenil]metanona antagonista del receptor de la orexina

 $C_{23}H_{23}CIN_6O_2$  1030377-33-3

#### tabalumabum #

tabalumab

immunoglobulin G4-kappa, anti-[Homo sapiens TNFSF13B (tumor necrosis factor superfamily member 13B, BAFF, THANK, TALL-1, TALL1, BLYS, BLyS, B cell activating factor, B lymphocyte stimulator, CD257)], Homo sapiens monoclonal antibody; gamma4 heavy chain (1-450) [Homo sapiens VH (IGHV4-34\*01 (100.00%) -(IGHD)-IGHJ4\*01) [8.7.17] (1-123) -IGHG4\*01 hinge S10>P (231) (124-450)], (137-214')-disulfide with kappa light chain (1'-214') [Homo sapiens V-KAPPA (IGKV3-11\*01 (97.90%) - IGKJ1\*01) [6.3.9] (1'-107') -IGKC\*05 (108'-214')]; (229-229":232-232")-bisdisulfide dimer immunomodulator

tabalumab

tabalumab

(membre 13B de la superfamille du facteur de nécrose tumorale, BAFF, THANK, TALL-1, TALL1, BLYS, BLyS, facteur d'activation des cellules B, stimulateur des lymphocytes B, CD257)], *Homo sapiens* anticorps monoclonal;

immunoglobuline G4-kappa, anti-[Homo sapiens TNFSF13B

chaîne lourde gamma4 (1-450) [Homo sapiens VH (IGHV4-34\*01 (100.00%) -(IGHD)-IGHJ4\*01) [8.7.17] (1-123) -IGHG4\*01 charnière S10>P (231) (124-450)], (137-214')-disulfure avec la chaîne légère kappa (1'-214') [Homo sapiens V-KAPPA (IGKV3-11\*01 (97.90%) - IGKJ1\*01) [6.3.9] (1'-107') -IGKC\*05 (108'-214')]; dimère (229-229":232-232")-bisdisulfure

immunomodulateur

inmunoglobulina G4-kappa, anti-[TNFSF13B de Homo sapiens (miembro 13B de la superfamilia del factor de necrosis tumoral, BAFF, THANK, TALL-1, TALL1, BLYS, BLyS, factor de activación de células B, estimulante de linfocitos B, CD257)], Homo sapiens anticuerpo monoclonal;

cadena pesada gamma4 (1-450) [VH de *Homo sapiens* (IGHV4-34\*01 (100.00%) -(IGHD)-IGHJ4\*01) [8.7.17] (1-123) -IGHG4\*01 bisagra S10>P (231) (124-450)], (137-214')-disulfuro con la cadena ligera kappa (1'-214') [*Homo sapiens* V-KAPPA (IGKV3-11\*01 (97.90%) -IGKJ1\*01) [6.3.9] (1'-107') -IGKC\*05 (108'-214')]; dímero (229-229":232-232")-bisdisulfuro *inmunomodulador* 

#### 1143503-67-6

```
Heavy chain / Chaîne lourde / Cadena pesada
QVQLQQWGAG LLKPSETLSL TCAYYGGSFS GYYWSWIRQP PGKGLEWIGE 50
INHSGSTNYN PSLKSRYTIS VDTSKNQFSL KLSSVTAADT AVYYCARGYY 100
DILTGYYYYF DYWGQGTLVT VSSASTKGPS VFPLAPCSRS TSBSTAALGC 150
LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLXSLSS VVTVPSSSLG 200
KTKTYTCNVDH KPSNTKVDKR VESKYGPPCP PCPAPEFLGG PSVFLFPPKP 250
KDTLMISRTP EVTCVVVDVS QEDPEVQFNW YVDGWVHNA KTKPREEQFN 300
STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKCKVSNKG LPSSIEKTIS KAKGQPREPQ 350
VYTLPPSQEE MTKNQVSLT LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTPPV 400
LDSDGSFFLY SRLTVDKSRW QEGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSSLSLGK 450

Light chain / Chaîne légère / Cadena ligera
EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQSVS RYLAWYQQKP GQAPRLLIYD 50
ASNRATGIPA RFSGSGSGTD STLTISSLEP EDFAVYYCQQ RSNWPRTFGQ 100
GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV 150
DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYSLSNTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG 200
LSSPVTKSFN RGEC 214

Disulfide bridges location / Position des ponts disulfure / Posiciones de los puentes disulfuro
Intra-H 22-95 150-206 264-324 370-428
22"-95" 150"-206" 264"-324" 370"-428"

Intra-L 23"-88" 134"-194"
23"-88" 134"-194"
Inter-H-L 137-214" 137"-214"
Inter-H-L 137-214' 137"-214"
Inter-H-L 129-229" 232-232"
```

N-glycosylation sites / Sites de N-glycosylation / Posiciones de N-glicosilación 300, 300"

tefinostatum tefinostat

cyclopentyl (2S)-2-[({4-[8-(hydroxyamino)-8-oxooctanamido]phenyl}methyl)amino]-2-phenylacetate antineoplastic

Proposed INN: List 105

téfinostat

(2S)-2-[({4-[8-(hydroxyamino)-8-oxooctanamido]phényl}methyl)amino]-2-phénylacétate de

cyclopentyle antinéoplasique

(2S)-2-[( $\{4-[8-(hidroxiamino)-8-oxooctanamido]fenil\}metil\}amino]-2-fenilacetato de ciclopentilo$ tefinostat

antineoplásico

 $C_{28}H_{37}N_3O_5$ 914382-60-8

trametinibum

N-(3-{3-cyclopropyl-5-[(2-fluoro-4-iodophenyl)amino]-6,8-dimethyl-2,4,7-trioxo-3,4,6,7-tetrahydropyrido[4,3- $\sigma$ ]pyrimidintrametinib

1(2H)-yl}phenyl)acetamide

antineoplastic

tramétinib N-(3-{3-cyclopropyl-5-[(2-fluoro-4-iodophényl)amino]-6,8-diméthyl-

2,4,7-trioxo-3,4,6,7-tétrahydropyrido[4,3-*d*]pyrimidin-1(2*H*)-yl}phényl)acétamide

antinéoplasique

 $\label{eq:N-(3-(3-ciclopropil-5-[(2-fluoro-4-iodofenil)amino]-6,8-dimetil-2,4,7-trioxo-3,4,6,7-tetrahidropirido[4,3-d]pirimidin$ trametinib

1(2H)-il}fenil)acetamida

antineoplásico

 $C_{26}H_{23}FIN_5O_4$ 871700-17-3

$$H_3C$$
 $H_3C$ 
 $H_3C$ 

upamostatum

upamostat ethyl 4-{(2S)-3-{3-[(E)- N'-hydroxycarbamimidoyl]phenyl}-

2-[2,3,5-tri(propan-2-yl)benzenesulfonamido]propanoyl}piperazine-

1-carboxylate antineoplastic

upamostat

 $\begin{array}{l} 4-\{(2S)-3-\{3-[(E)-N'-hydroxycarbamimidoyl]phényl\}-\\ 2-[2,3,5-tri(propan-2-yl)benzènesulfonamido]propanoyl\}pipérazine- \end{array}$ 

1-carboxylate d'éthyle antinéoplasique

upamostat

4-{(2S)-3-{3-[(E)-N'-hidroxicarbamimidoil]fenil}-2-[2,3,5-tri(propan-2-il)bencenosulfonamido]propanoil}piperazina-1-carboxilato de etilo antineoplásico

 $C_{32}H_{47}N_5O_6S$ 

1191101-18-4

vatelizumabum #

immunoglobulin G4-kappa, anti-[Homo sapiens ITGA2 (integrin alpha 2, CD49b, GPla, subunit of the alpha2beta1 integrin (VLA-2, collagen receptor))], humanized monoclonal antibody;gamma4 heavy chain (1-446) [humanized VH (Homo sapiens IGHV4-59\*01 (79.40%) -(IGHD)-IGHJ6\*01) [8.7.13] (1-119) -Homo sapiens IGHG4\*01 (120-446)], (133-213')-disulfide with kappa light chain (1'-213') [humanized V-KAPPA (Homo sapiens IGKV6D-41\*01 (77.90%) -IGKJ1\*01) [5.3.9] (1'-106') -Homo sapiens IGKC\*01 (107'-213')]; (225-225":228-228")-bisdisulfide dimer immunomodulator

vatélizumab

immunoglobuline G4-kappa, anti-[Homo sapiens ITGA2 (intégrine alpha 2, CD49b, GPIa, sous-unité de l'intégrine alpha2bêta1 (VLA-2, récepteur du collagène))], anticorps monoclonal humanisé; chaîne lourde gamma4 (1-446) [VH humanisé (Homo sapiens IGHV4-59\*01 (79.40%) -(IGHD)-IGHJ6\*01) [8.7.13] (1-119) -Homo sapiens IGHG4\*01 (120-446)], (133-213')-disulfure avec la chaîne légère kappa (1'-213') [V-KAPPA humanisé (Homo sapiens IGKV6D-41\*01 (77.90%) -IGKJ1\*01) [5.3.9] (1'-106') -Homo sapiens IGKC\*01 (107'-213')]; dimère (225-225":228-228")-bisdisulfure immunomodulateur

vatelizumab

inmunoglobulina G4-kappa, anti-[Homo sapiens ITGA2 (integrina alfa 2, CD49b, GPla, subunidad de la integrina alfa2beta1 (VLA-2, receptor del colageno))], anticuerpo monoclonal humanizado; cadena pesada gamma4 (1-446) [VH humanizada (Homo sapiens IGHV4-59\*01 (79.40%) -(IGHD)-IGHJ6\*01) [8.7.13] (1-119) -Homo sapiens IGHG4\*01 (120-446)], (133-213')-disulfuro con la cadena ligera kappa (1'-213') [V-KAPPA humanizada (Homo sapiens IGKV6D-41\*01 (77.90%) -IGKJ1\*01) [5.3.9] (1'-106') -Homo sapiens IGKC\*01 (107'-213')]; dimero (225-225":228-228")-bisdisulfuro inmunomodulador

#### 1238217-55-4

```
Heavy chain / Chaîne lourde / Cadena pesada

QVQLQESGPG LVKPSETLSL TCTVSGFSLT NYGIHWIRQP PGKGLEWLGV 50

IWARGETNYN SALMSRLTIS KDNSKNQVSL KLSSVTAADT AVYYCARAND 100

GVYYAMDYWG QGTLVTVSSA STKGPSVFPL APCSRSTSES TAALGCLVKD 150

YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFFAVLQSSG LYSLSSVVTV PSSSLGTKTY 200

TCNVDHKPSN TKVDKRVESK YGPPCPSCPA PEFLGGPSVF LFPPKPKDTL 250

MISRTPEVTC VVVDVSQEDP EVQFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQFNSTYR 300

VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNKGLPSS IEXTISKAKG QPREPQVYTL 350

PPSQEEMTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNGQPENNY KTTPPVLDSD 400

GSFFLYSRLT VDKSRWQEGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSLGK 446

Light chain / Chaîne légère / Cadena ligera

DFVMTQSPAF LSVTFGEKVT ITCSAQSSVN YIHWYQQKPD QAPKKLIYDT 50

SKLASGVPSR FSGSGSGTDY TFTISSLEAE DAATYYCQQW TTNPLTFGQG 100

TKVEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFYP REAKVQWKVD 150

NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYSLSSTLTL SKADYEKHKV YACEVTHQGL 200

SSPVTKSFNR GEC 213

Disulfide bridges location / Position des ponts disulfure / Posiciones de los puentes disulfuro

Intra-H 22-95 146-202 260-320 366-424

22"-95" 146-202" 260"-320" 366"-424"

Intra-L 23'-87" 133'-193''

23"-87" 133'-193''

13"-13"-13"-113"-115"

Inter-H-L 133-213' 133"-213"

Inter-H-L 133-213' 133"-213"

Inter-H-L 125-225" 228-228"
```

N-glycosylation sites / Sites de N-glycosylation / Posiciones de N-glicosilación 296. 296"

#### AMENDMENTS TO PREVIOUS LISTS MODIFICATIONS APPORTÉES AUX LISTES ANTÉRIEURES

MODIFICACIONES A LAS LISTAS ANTERIORES

Proposed International Non Proprietary Names (Prop. INN): List 89 Denominations communes internationales proposées (DCI Prop.): Liste 89 Denominaciones Comunes Internacionales Propuestas (DCI Prop.): Lista 89 (WHO Drug Information, Vol. 17, No. 3, 2003)

### p. 188 cantuzumabum mertansinum #

Proposed INN: List 105

cantuzumab mertansine

cantuzumab mertansine

cantuzumab mertansina

replace the description, the mechanism of action and the structure by the following

remplacer la description, le mécanisme d'action et la structure par les suivants

sustitúyase el nombre químico, el mecanismo de acción y la estructura por los siguientes

immunoglobulin G1-kappa, anti-[Homo sapiens MUC1 sialylated carbohydrate, tumour-associated (CA242, cancer antigen 242)], humanized monoclonal antibody conjugated to maytansinoid DM1; gamma1 heavy chain (1-449) [humanized VH (Homo sapiens IGHV7-4-1\*02 (76.50%) -(IGHD)-IGHJ2\*01 R120>Q (111), L123>T (114)) [8.8.12] (1-119) - Homo sapiens IGHG1\*01 (120-449)], (222-219')-disulfide with kappa light chain (1'-219') [humanized V-KAPPA (Homo sapiens IGKV2-28\*01 (82.00%) - IGKJ3\*01 V124>L (109), D125>E (110), I126>L (111)) [11.3.9] (1'-112') - Homo sapiens IGKC\*01 (113'-219')]; (228-228":231-231")-bisdisulfide dimer; conjugated, on an average of 4 lysyl, to maytansinoid DM1 [ $N^2$ -deacetyl- $N^2$ -(3-mercapto-1-oxopropyl)-maytansine] via the reductible SPP linker [N-succinimidyl 4-(2-pyridyldithio)pentanoate] For the *mertansine* part, please refer to the document "INNN for pharmaceutical substances: Names for radicals, groups and others"\*

immunoglobuline G1-kappa, anti-[Homo sapiens glycane sialylé de MUC1, associé à des tumeurs (CA242, antigène du cancer 242)], anticorps monoclonal humanisé conjugué au maytansinoïde DM1; chaîne lourde gamma1 (1-449) [VH humanisé (Homo sapiens IGHV7-4-1\*02 (76.50%) -(IGHD)-IGHJ2\*01 R120>Q (111), L123>T (114)) [8.8.12] (1-119) - Homo sapiens IGHG1\*01 (120-449)], (222-219')-disulfure avec la chaîne légère kappa (1'-219') [V-KAPPA humanisé (Homo sapiens IGKV2-28\*01 (82.00%) -IGKJ3\*01 V124>L (109), D125>E (110), I126>L (111)) [11.3.9] (1'-112') -Homo sapiens IGKC\*01 (113'-219')]; dimère (228-228":231-231")-bisdisulfure; conjugué, sur 4 lysyl en moyenne, au maytansinoïde DM1 [ $N^2$ -déacétyl- $N^2$ -(3-mercapto-1-oxopropyl)-maytansine] via le linker SPP réductible [4-(2-pyridyldithio)pentanoate de N-succinimidyle] Pour la partie mertansine, veuillez vous référer au document "INN for pharmaceutical substances: Names for radicals, groups and others"\*. antitumoral spécifique des cellules exprimant l'antigène CA242

treatment of tumors that express CA242 antigen

inmunoglobulina G1-kappa, anti-[glicano sialilado de MUC1 de Homo sapiens, asociado a tumores (CA242, antígeno del cáncer 242)], anticuerpo monoclonal humanizado conjugado con el maitansinoide DM1; cadena pesada gamma1 (1-449) [VH humanizada (Homo sapiens IGHV7-4-1\*02 (76.50%) -(IGHD)-IGHJ2\*01 R120>Q (111), L123>T (114)) [8.8.12] (1-119) -Homo sapiens IGHG1\*01 (120-449)], (222-219')-disulfuro con la cadena ligera kappa (1'-219') [V-KAPPA humanizada (Homo sapiens IGKV2-28\*01 (82.00%) -IGKJ3\*01 V124>L (109), D125>E (110), I126>L (111)) [11.3.9] (1'-112') -Homo sapiens IGKC\*01 (113'-219')]; dímero (228-228":231-231")bisdisulfuro; conjugado, por término medio, en 4 grupos lisil, con el maitansinoide DM1  $[N^2]$ -desacetil- $N^2$ -(3-mercapto-1-oxopropil)maitansina] mediante el espaciador SPP reducible [4-(2-piridilditio)pentanoato de N-succinimidilo] Para la mertansina, por favor, consulten el documento "INN for pharmaceutical substances: Names for radicals, groups and others"\* antitumoral específico de las células que expresan el antígeno CA242

#### cantuzumab/cantuzumab/cantuzumab

```
Heavy chain / Chaîne lourde / Cadena pesada
QVQLVQSGAE VKKPGETVKI SCKASDYTFT YYGMNWVKQA PGQGLKWMGW 50
IDTTTGEPTY AQKFQGRIAF SLETSASTAY LQIKSLKSED TATYFCARRG 100
PYNWYFDVWG QGTTVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD 150
YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFPAVLQSSG LYSLSSVVTV PSSSLGTQTY 200
ICNVNHKPSN TRVDKKVEPK SCDKTHTCPP CPAPELLGGP SVFLFPPKPK 250
DTLMISRTPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS 300
TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV 350
YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTPPVL 400
DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK 449
Light chain / Chaîne légère / Cadena ligera

DIVMTQSPLS VPVTPGEPVS ISCRSSKSLL HSNGNTYLYW FLQRPGQSPQ 50

LLIYRMSNLV SGVPDRFSGS GSGTAFTLRI SRVEAEDVGV YYCLQHLEYP 100

FTFGPGTKLE LKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK 150

VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDSTYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE 200

VTHQGLSSPV TKSFNRGEC 219
```

Disulfide bridges location / Position des ponts disulfure / Posiciones de los puentes disulfuro Intra-H 22-96 146-202 263-323 369-427 22"-96" 146"-202" 263"-323" 369"-427" Intra-L 23'-93' 139'-199" 23"-93" 139"-199" Inter-H-L 222-219' 222"-219" Inter-H-H 228-228" 231-231"

N-glycosylation sites / Sites de N-glycosylation / Posiciones de  $N\text{-}glicosilación\ 299,\ 299"}$ 

#### mertansine / mertansine / mertansina

cantuzumab =  $Ig(NH_2)_4$ 

Proposed INN: List 105

Proposed International Non Proprietary Names (Prop. INN): List 102 Denominations communes internationales proposées (DCI Prop.): Liste 102 Denominaciones Comunes Internacionales Propuestas (DCI Prop.): Lista 102 (WHO Drug Information, Vol. 23, No. 4, 2009)

p. 332 delete/supprimer/suprimáse insert/insérer/insertese

intedanibumnintedanibumintedanibnintedanibintédanibnintédanibintedanibnintedanib

Proposed International Non Proprietary Names (Prop. INN): List 103 Denominations communes internationales proposées (DCI Prop.): Liste 103 Denominaciones Comunes Internacionales Propuestas (DCI Prop.): Lista 103 (WHO Drug Information Vol. 24, No. 2, 2010)

p. 127-128 delete/supprimer/suprimáse insert/insérer/insertese

atecegatranum fexenetilumatecegatranum metoxilumatecegatran fexenetilatecegatran metoxilatécégatran fexénétilatécégatran métoxilatecegatrán fexenetiloatecegatrán metoxilo

p. 155 delete/supprimer/suprimáse insert/insérer/insertese

obenoxazinumfabomotizolumobenoxazinefabomotizoleobenoxazinefabomotizoleobenoxazinafabomotizol

p.159 oxelumabum

oxelumab replace the CASRN by the following

oxélumab remplacer le numéro de registre du CAS par le suivant oxelumab sustitúyase el Número de registro del CAS por el siguiente

1186098-83-8

p. 159 delete/supprimer/suprimáse insert/insérer/insertese

paliflutinumbitopertinumpaliflutinebitopertinpaliflutinebitopertinepaliflutinabitopertina

p. 162 delete/supprimer/suprimáse insert/insérer/insertese

pegsiticasumpegadricasumpegsiticasepegadricasepegsiticasepégadricasepegsiticasapegadricasa

#### p. 165-166

#### samalizumabum

samalizumab samalizumab samalizumab replace the description by the following remplacer la description par la suivante sustitúyase el nombre químico por el siguiente

immunoglobulin G2/4-kappa, anti-[Homo sapiens CD200 (OX-2)], humanized monoclonal antibody;

Proposed INN: List 105

gamma2/4 heavy chain (1-442) [humanized VH (*Homo sapiens* IGHV1-69\*01 (73.50%) -(IGHD)-IGHJ4\*01 L123>T (112), V124>L (113)) [8.8.10] (1-117) - *Homo sapiens* IGHG2\*01 CH1-hinge-CH2 1.6-1.1 (118-232)- IGHG4\*01 CH2 1-125, CH3 1-129 K130>del (233-442)], (131-214')-disulfide with kappa light chain (1'-214') [humanized V-KAPPA (*Homo sapiens* IGKV1-33\*01 (81.10%) - IGKJ2\*01 Q120>G (100)) [6.3.9] (1'-107') -*Homo sapiens* IGKC\*01 (108'-214')]; (219-219":220-220":223-223":226-226")-tetrakisdisulfide dimer

immunoglobuline G2/4-kappa, anti-[Homo sapiens CD200 (OX-2)], anticorps monoclonal humanisé;

chaîne lourde gamma2/4 (1-442) [VH humanisé (*Homo sapiens* IGHV1-69\*01 (73.50%) -(IGHD)-IGHJ4\*01 L123>T (112), V124>L (113)) [8.8.10] (1-117) - *Homo sapiens* IGHG2\*01 CH1-charnière-CH2 1.6-1.1 (118-232)- IGHG4\*01 CH2 1-125, CH3 1-129 K130>del (233-442)], (131-214')-disulfure avec la chaîne légère kappa (1'-214') [V-KAPPA humanisé (*Homo sapiens* IGKV1-33\*01 (81.10%) -IGKJ2\*01 Q120>G (100)) [6.3.9] (1'-107') -*Homo sapiens* IGKC\*01 (108'-214')]; dimère (219-219":220-220":223-223":226-226")-tétrakisdisulfure

inmunoglobulina G2/4-kappa, anti-[Homo sapiens CD200 (OX-2)], anticuerpo monoclonal humanizado;

cadena pesada gamma2/4 (1-442) [humanizado VH (*Homo sapiens* IGHV1-69\*01 (73.50%) - (IGHD)-IGHJ4\*01 L123>T (112), V124>L (113)) [8.8.10] (1-117) -*Homo sapiens* IGHG2\*01 CH1-bisagra-CH2 1.6-1.1 (118-232)-IGHG4\*01 CH2 1-125, CH3 1-129 K130>del (233-442)], (131-214')-disulfuro con la cadena ligera kappa (1'-214') [V-KAPPA humanizada(*Homo sapiens* IGKV1-33\*01 (81.10%) -IGKJ2\*01 Q120>G (100)) [6.3.9] (1'-107') -*Homo sapiens* IGKC\*01 (108'-214')]; dímero (219-219":220-220":223-223":226-226")-tetrakisdisulfuro

#### p. 168 delete/supprimer/suprimáse

insert/insérer/insertese

tasocitinibumtofacitinibumtasocitinibtofacitinibtasocitinibtofacitinibtasocitinibtofacitinib

#### p. 179 vorapaxarum

vorapaxar

replace the chemical name by the following ethyl [(1R,3aR,4aR,6R,8aR,9S,9aS)-9-{(1E)-2-[5-(3-fluorophenyl)pyridin-2-yl]ethen-1-yl}-1-methyl-3-oxododecahydronaphtho[2,3-c]furan-6-yl]carbamate

Proposed International Non Proprietary Names (Prop. INN): List 104 Denominations communes internationales proposées (DCI Prop.): Liste 104 Denominaciones Comunes Internacionales Propuestas (DCI Prop.): Lista 104 (WHO Drug Information, Vol. 24, No. 4, 2010)

p. 366 empagliflozinum

empagliflozin empagliflozine empagliflozina

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

 $(1S)-1,5-anhydro-1-C-\{4-chloro-3-[(4-\{[(3S)-oxolan-3-yl]oxy\}phenyl)methyl]phenyl\}-D-glucitol$ 

(1S)-1,5-anhydro-1-C- $\{4$ -chloro-3-[(4- $\{[(3S)$ -oxolan-3-yl]oxy]}phényl)méthyl]phényl}-D-glucitol

(1S)-1,5-anhidro-1-C- $\{4$ -cloro-3- $[(4-\{[(3S)-oxolan-3-il]oxi\}fenil\}-D$ -glucitol

# Electronic structure available on Mednet: <a href="http://mednet.who.int/">http://mednet.who.int/</a>

- # Structure électronique disponible sur Mednet: <a href="http://mednet.who.int/">http://mednet.who.int/</a>
- # Estructura electrónica disponible en Mednet: http://mednet.who.int/

<sup>\* &</sup>quot;INN for pharmaceutical substances: Names for radicals, groups & others" document available at / document disponible à / document disponible en : http://www.who.int/medicines/services/inn/publication/en/index.html

#### ANNEX 1

## PROCEDURE FOR THE SELECTION OF RECOMMENDED INTERNATIONAL NONPROPRIETARY NAMES FOR PHARMACEUTICAL SUBSTANCES<sup>1</sup>

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

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

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

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

- a) Such notice shall be given by publication in *WHO Drug Information*<sup>3</sup> and by letter to Member States and to national and regional pharmacopoeia commissions or other bodies designated by Member States.
  - i) Notice shall also be sent to the person who submitted the proposal ("the original applicant") and other persons known to be concerned with a name under consideration.
- b) Such notice shall:
  - i) set forth the name under consideration;
  - ii) identify the person who submitted the proposal for naming the substance, if so requested by such person;
  - iii) identify the substance for which a name is being considered;
  - iv) set forth the time within which comments and objections will be received and the person and place to whom they should be directed;
  - v) state the authority under which WHO is acting and refer to these rules of procedure.
- c) In forwarding the notice, the Secretariat shall request that Member States take such steps as are necessary to prevent the acquisition of proprietary rights in the proposed name during the period it is under consideration by WHO.

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

Proposed INN: List 105

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

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> See Annex 2

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup> Before 1987, lists of international nonproprietary names were published in the Chronicle of the World Health Organization.

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

Such objection shall:

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

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

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

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

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

#### Article 9

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

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

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

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

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

i) Member States and national and regional pharmacopoeia commissions or other bodies designated by Member States (by including a notice to that effect in the letter referred to in article 3(a), and

ii) any other persons known to be concerned by the proposed substitution.

The request for comments shall:

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

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

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

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

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

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

Proposed INN: List 105

#### ANNEX 2

# GENERAL PRINCIPLES FOR GUIDANCE IN DEVISING INTERNATIONAL NONPROPRIETARY NAMES FOR PHARMACEUTICAL SUBSTANCES<sup>1</sup>

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

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

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

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

- 6. The use of an isolated letter or number should be avoided; hyphenated construction is also undesirable.
- 7. To facilitate the translation and pronunciation of INN, "f" should be used instead of "ph", "t" instead of "th", "e" instead of "ae" or "oe", and "i" instead of "y"; the use of the letters "h" and "k" should be avoided.
- 8. Provided that the names suggested are in accordance with these principles, names proposed by the person discovering or first developing and marketing a pharmaceutical preparation, or names already officially in use in any country, should receive preferential consideration.
- 9. Group relationship in INN (see General principle 2) should if possible be shown by using a common stem. The following list contains examples of stems for groups of substances, particularly for new groups. There are many other stems in active use. Where a stem is shown without any hyphens it may be used anywhere in the name.

Latin	English	
-acum -adolum	-ac -adol }	anti-inflammatory agents, ibufenac derivatives analgesics
-adol- -astum -astinum	-adol-} -ast -astine	antiasthmatic, antiallergic substances not acting primarily as antihistaminics antihistaminics
-azepamum bol	-azepam bol	diazepam derivatives steroids, anabolic
-cain- -cainum	-cain- -caine	class I antiarrhythmics, procainamide and lidocaine derivatives local anaesthetics

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

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

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> A more extensive listing of stems is contained in the working document WHO/EMP/QSM/2009.3 which is regularly updated and can be requested from the INN Programme, WHO, Geneva.

Proposed INN: List 105

#### ANNEXE 1

# PROCEDURE A SUIVRE EN VUE DU CHOIX DE DENOMINATIONS COMMUNES INTERNATIONALES RECOMMANDEES POUR LES SUBSTANCES PHARMACEUTIQUES<sup>1</sup>

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

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

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

¹ Voir annexe 1 dans OMS, Série de Rapports techniques, № 581, 1975. Le texte original a été adopté par le Conseil exécutif dans sa résolution EB15.R7 et amendé dans ses résolutions EB43.R9 et EB115.R4.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Voir annexe 2.

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

- a) Cette notification est faite par une insertion dans *WHO Drug Information*<sup>1</sup> et par l'envoi d'une lettre aux Etats Membres et aux commissions nationales et régionales de pharmacopée ou autres organismes désignés par les Etats Membres.
  - i) Notification est également faite à la personne qui a soumis la proposition (« le demandeur initial ») et à d'autres personnes portant à la dénomination mise à l'étude un intérêt notoire.
- b) Cette notification contient les indications suivantes :
  - i) dénomination mise à l'étude;
  - ii) nom de l'auteur de la proposition tendant à attribuer une dénomination à la substance, si cette personne le demande :
  - iii) définition de la substance dont la dénomination est mise à l'étude ;
  - iv) délai pendant lequel seront reçues les observations et les objections à l'égard de cette dénomination ; nom et adresse de la personne habilitée à recevoir ces observations et objections ;
  - v) mention des pouvoirs en vertu desquels agit l'OMS et référence au présent règlement.
- c) En envoyant cette notification, le Secrétariat demande aux Etats Membres de prendre les mesures nécessaires pour prévenir l'acquisition de droits de propriété sur la dénomination proposée pendant la période au cours de laquelle cette dénomination est mise à l'étude par l'OMS.
- Article 4 Des observations sur la dénomination proposée peuvent être adressées à l'OMS par toute personne, dans les quatre mois qui suivent la date de publication de la dénomination dans WHO Drug Information (voir l'article 3).
- Article 5 Toute personne intéressée peut formuler une objection formelle contre la dénomination proposée dans les quatre mois qui suivent la date de publication de la dénomination dans WHO Drug Information (voir l'article 3).

Cette objection doit s'accompagner des indications suivantes :

- i) nom de l'auteur de l'objection ;
- ii) intérêt qu'il ou elle porte à la dénomination en cause ;
- iii) raisons motivant l'objection contre la dénomination proposée.
- Article 6 Lorsqu'une objection formelle est formulée en vertu de l'article 5, l'OMS peut soit soumettre la dénomination proposée à un nouvel examen, soit intervenir pour tenter d'obtenir le retrait de l'objection. Sans préjudice de l'examen par l'OMS d'une ou de plusieurs appellations de remplacement, l'OMS n'adopte pas d'appellation comme dénomination commune internationale recommandée tant qu'une objection formelle présentée conformément à l'article 5 n'est pas levée.
- Article 7 Lorsqu'il n'est formulé aucune objection en vertu de l'article 5, ou que toutes les objections présentées ont été levées, le Secrétariat fait une notification conformément aux dispositions du paragraphe a) de l'article 3, en indiquant que la dénomination a été choisie par l'OMS en tant que dénomination commune internationale recommandée.

Article 8 - En communiquant aux Etats Membres, conformément à l'article 7, une dénomination commune internationale recommandée, le Secrétariat :

- a) demande que cette dénomination soit reconnue comme dénomination commune de la substance considérée ; et b) demande aux Etats Membres de prendre les mesures nécessaires pour prévenir l'acquisition de droits de propriété sur cette dénomination et interdire le dépôt de cette dénomination comme marque ou appellation commerciale.
- Avant 1987, les listes de dénominations communes internationales étaient publiées dans la Chronique de l'Organisation mondiale de la Santé.

#### Article 9 -

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

- i) nom de l'auteur de la proposition ;
- ii) intérêt qu'il ou elle porte au remplacement proposé ;
- iii) raisons motivant la proposition; et
- iv) description, faits à l'appui, des autres interventions entreprises pour tenter de régler le problème et exposé des raisons pour lesquelles ces interventions ont échoué.

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

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

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

- i) les Etats Membres et les commissions nationales et régionales de pharmacopée ou d'autres organismes désignés par les Etats Membres (en insérant une note à cet effet dans la lettre mentionnée à l'article 3.a), et
- ii) toutes autres personnes portant au remplacement proposé un intérêt notoire.
- La demande d'observations contient les indications suivantes :
- i) dénomination commune internationale recommandée pour laquelle un remplacement est proposé (et la dénomination de remplacement proposée, si elle est fournie) ;
- ii) nom de l'auteur de la proposition de remplacement (si cette personne le demande) ;
- iii) définition de la substance faisant l'objet du remplacement proposé et raisons avancées pour le remplacement ;
- iv) délai pendant lequel seront reçus les commentaires et nom et adresse de la personne habilitée à recevoir ces commentaires : et
- v) mention des pouvoirs en vertu desquels agit l'OMS et référence au présent règlement.

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

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

Proposed INN: List 105

Proposed INN: List 105

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

Dans le cas où une proposition de remplacement est soumise au Groupe d'experts des DCI pour qu'il y donne suite, le Groupe choisit une nouvelle dénomination commune internationale conformément aux Directives générales mentionnées à l'article 2 et selon la procédure décrite dans les articles 3 à 8 inclus. La notification faite par le Secrétariat en vertu de l'article 3 et de l'article 7, respectivement, y compris au demandeur initial ou à son successeur (si ce n'est pas la même personne que celle qui a proposé le remplacement et pour autant que le demandeur initial ou son successeur soit connu ou puisse être retrouvé moyennant des efforts diligents, notamment des contacts avec les associations industrielles), doit dans un tel cas indiquer que la nouvelle dénomination remplace une dénomination commune internationale déjà recommandée et que les Etats Membres peuvent souhaiter prendre des mesures transitoires pour les produits existants qui utilisent la dénomination commune internationale déjà recommandée sur leur étiquette conformément à la législation nationale.

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

#### **ANNEXE 2**

#### DIRECTIVES GENERALES POUR LA FORMATION DE DENOMINATIONS COMMUNES INTERNATIONALES APPLICABLES AUX SUBSTANCES PHARMACEUTIQUES<sup>1</sup>

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

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

Lorsqu'on formera la DCI de la première substance d'un nouveau groupe pharmacologique, on tiendra compte de la possibilité de former ultérieurement d'autres DCI appropriées pour les substances apparentées du même groupe.

Dans son vingtième rapport (OMS, Série de Rapports techniques, N° 581, 1975), le Comité OMS d'experts des Dénominations communes pour les Substances pharmaceutiques a examiné les directives générales pour la formation des dénominations communes internationales et la procédure à suivre en vue de leur choix, compte tenu de l'évolution du secteur pharmaceutique au cours des dernières années. La modification la plus importante a été l'extension aux substances de synthèse de la pratique normalement suivie pour désigner les substances tirées ou dérivées de produits naturels. Cette pratique consiste à employer des syllabes communes ou groupes de syllabes communes (segments-clés) qui sont caractéristiques et indiquent une propriété commune aux membres du groupe des substances pour lequel ces segments-clés ont été retenus. Les raisons et les conséquences de cette modification ont fait l'objet de discussions approfondies. Les directives ont été mises à jour lors de la treizième consultation sur les dénominations communes pour les substances pharmaceutiques (Genève, 27-29 avril 1983) (PHARM S/NOM 928, 13 mai 1983, révision en date du 18 août 1983).

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

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

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

Latin	Français	
-acum -adolum -adol-	-ac -adol } -adol- }	substances anti-inflammatoires du groupe de l'ibufénac analgésiques
-astum	-ast	antiasthmatiques, antiallergiques n'agissant pas principalement en tant qu'antihistaminiques
-astinum	-astine	antihistaminiques
-azepamum	-azépam	substances du groupe du diazépam
bol	bol .	stéroïdes anabolisants
-cain-	-caïn-	antiarythmiques de classe I, dérivés du procaïnamide et de la lidocaïne
-cainum	-caïne	anesthésiques locaux
cef-	céf-	antibiotiques, dérivés de l'acide céphalosporanique
-cillinum	-cilline	antibiotiques, dérivés de l'acide 6-aminopénicillanique
-conazolum	-conazole	agents antifongiques systémiques du groupe du miconazole
cort	cort	corticostéroïdes, autres que les dérivés de la prednisolone
-coxibum	-coxib	inhibiteurs sélectifs de la cyclo-oxygénase
-entanum	-entan	antagonistes du récepteur de l'endothéline
gab	gab	gabamimétiques
gado-	gado-	agents diagnostiques, dérivés du gadolinium
-gatranum	-gatran	antithrombines, antithrombotiques
gest	gest	stéroïdes progestogènes
gli	gli	antihyperglycémiants
io-	io-	produits de contraste iodés
-metacinum	-métacine	substances anti-inflammatoires du groupe de l'indométacine
-mycinum	-mycine	antibiotiques produits par des souches de Streptomyces
-nidazolum	-nidazole	substances antiprotozoaires du groupe du métronidazole
-ololum	-olol	antagonistes des récepteurs β-adrénergiques
-oxacinum	-oxacine	substances antibactériennes du groupe de l'acide nalidixique
-platinum	-platine	antinéoplasiques, dérivés du platine
-poetinum	-poétine	facteurs sanguins de type érythropoïétine
-pril(at)um	-pril(ate)	inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine
-profenum	-profène	substances anti-inflammatoires du groupe de l'ibuprofène
prost	prost	prostaglandines

Une liste plus complète de segments-clés est contenue dans le document de travail WHO/EMP/QSM/2009.3 qui est régulièrement mis à jour et qui peut être demandé auprès du programme des DCI, OMS, Genève.

Proposed INN: List 105

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

#### ANEXO 1

# PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN DE DENOMINACIONES COMUNES INTERNACIONALES RECOMENDADAS PARA SUSTANCIAS FARMACÉUTICAS<sup>1</sup>

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

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

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

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

- a) Esa notificación se hará mediante una publicación en *Información Farmacéutica OMS*<sup>3</sup> y el envío de una carta a los Estados Miembros y a las comisiones nacionales y regionales de las farmacopeas u otros organismos designados por los Estados Miembros.
  - i) La notificación será enviada también a la persona que haya presentado la propuesta («el solicitante inicial») y a otras personas que tengan un interés especial en una denominación objeto de estudio.
- b) En esa notificación se incluirán los siguientes datos:
  - i) la denominación sometida a estudio;
  - *ii*) la identidad de la persona que ha presentado la propuesta de denominación de la sustancia, si lo pide esa persona;
  - iii) la identidad de la sustancia cuya denominación está en estudio;
  - iv) el plazo fijado para recibir observaciones y objeciones, así como el nombre y la dirección de la persona a quien deban dirigirse; y
  - v) los poderes conferidos para el caso a la OMS y una referencia al presente procedimiento.

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

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Véase el anexo 2

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup> Hasta 1987 las listas de DCI se publicaban en la *Crónica de la Organización Mundial de la Salud*.

- c) Al enviar esa notificación, la Secretaría solicitará de los Estados Miembros la adopción de todas las medidas necesarias para impedir la adquisición de derechos de patente sobre la denominación propuesta, durante el periodo en que la OMS la tenga en estudio.
- Artículo 4 Toda persona puede formular a la OMS observaciones sobre la denominación propuesta dentro de los cuatro meses siguientes a su publicación en *Información Farmacéutica OMS*, conforme a lo dispuesto en el artículo 3.
- *Artículo 5* Toda persona interesada puede presentar una objeción formal a una denominación propuesta dentro de los cuatro meses siguientes a su publicación en *Información Farmacéutica OMS*, conforme a lo dispuesto en el artículo 3. Esa objeción deberá acompañarse de los siguientes datos:
  - i) la identidad de la persona que formula la objeción;
  - ii) las causas que motivan su interés por la denominación; y
  - iii) las causas que motivan su objeción a la denominación propuesta.
- Artículo 6 Cuando se haya presentado una objeción formal en la forma prevista en el artículo 5, la OMS podrá reconsiderar el nombre propuesto o utilizar sus buenos oficios para intentar lograr que se retire la objeción. La OMS no seleccionará como denominación común internacional una denominación a la que se haya hecho una objeción formal, presentada según lo previsto en el artículo 5, que no haya sido retirada, todo ello sin perjuicio de que la Organización examine otra denominación o denominaciones sustitutivas.
- Artículo 7 Cuando no se haya formulado ninguna objeción en la forma prevista en el artículo 5, o cuando todas las objeciones presentadas hayan sido retiradas, la Secretaría notificará, conforme a lo dispuesto en el párrafo a) del artículo 3, que la denominación ha sido seleccionada por la OMS como denominación común internacional recomendada.
- Artículo 8 Al comunicar a los Estados Miembros una denominación común internacional, conforme a lo previsto en el artículo 7, la Secretaría:
- a) solicitará que esta denominación sea reconocida como denominación común para la sustancia de que se trate; y
- b) solicitará a los Estados Miembros que adopten todas las medidas necesarias para impedir la adquisición de derechos de patente sobre la denominación, y prohíban que sea registrada como marca de fábrica o como nombre comercial.

#### Artículo 9

- a) En el caso excepcional de que, debido a su semejanza con otra denominación utilizada en las prácticas farmacéuticas y/o de prescripción, una denominación común internacional recomendada anteriormente ocasione errores de medicación, prescripción o distribución, o suponga un riesgo manifiesto de que esto ocurra, y parezca que tales errores o potenciales errores no sean fácilmente subsanables con otras medidas que no sean la posible sustitución de esa denominación común internacional recomendada anteriormente; en el caso de que una denominación común internacional recomendada anteriormente de la denominación común aprobada en un número importante de Estados Miembros, o en otras circunstancias excepcionales que justifiquen el cambio de una denominación común internacional recomendada, cualquier persona interesada puede presentar propuestas en este sentido. Esas propuestas se presentarán en los formularios que se proporcionen a estos efectos e incluirán los siguientes datos:
  - i) la identidad de la persona que presenta la propuesta;
  - ii) las causas que motivan su interés en la sustitución propuesta;
  - iii) las causas que motivan la propuesta; y
  - iv) una descripción, acompañada de pruebas documentales, de las otras medidas que se hayan adoptado con el fin de resolver la situación y de los motivos por los cuales dichas medidas no han sido suficientes.

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

La Secretaría enviará al Grupo de Expertos en DCl y al solicitante inicial o a su sucesor (en el caso de que sea una persona diferente de la que ha presentado la propuesta de sustitución y siempre que el solicitante inicial o su sucesor sean conocidos o puedan ser encontrados mediante esfuerzos diligentes, como el contacto con las asociaciones

Proposed INN: List 105

industriales) una copia de la propuesta, para que sea examinada de conformidad con el procedimiento descrito en el párrafo b) infra.

Además, la Secretaría solicitará observaciones sobre la propuesta:

- i) a los Estados Miembros y a las comisiones nacionales y regionales de las farmacopeas u otros organismos designados por los Estados Miembros (ello se hará incluyendo una notificación a tal efecto en la carta a la que se refiere el párrafo a) del artículo 3), y
- ii) a cualquier persona que tenga un interés especial en la sustitución propuesta.
- Al solicitar que se formulen estas observaciones se facilitarán los siguientes datos:
- i) la denominación común internacional recomendada que se propone sustituir (y la denominación sustitutiva propuesta, si se ha facilitado);
- ii) la identidad de la persona que ha presentado la propuesta de sustitución (si lo pide esa persona);
- iii) la identidad de la sustancia a la que se refiere la sustitución propuesta y las razones para presentar la propuesta de sustitución;
- iv) el plazo fijado para recibir observaciones, así como el nombre y la dirección de la persona a quien deban dirigirse; y
- v) los poderes conferidos para el caso a la OMS y una referencia al presente procedimiento.

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

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

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

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

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

propuesta, que, pese a la presentación de una propuesta de sustitución, se ha decidido mantener la denominación común internacional recomendada anteriormente (con una descripción de la o las razones por las que se ha considerado que la propuesta de sustitución no estaba respaldada por razones suficientemente poderosas).

#### ANEXO 2

#### PRINCIPIOS GENERALES DE ORIENTACIÓN PARA FORMAR DENOMINACIONES COMUNES INTERNACIONALES PARA SUSTANCIAS FARMACÉUTICAS<sup>1</sup>

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

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

- 3. Al idear la DCI de la primera sustancia de un nuevo grupo farmacológico, deberá tenerse en cuenta la posibilidad de poder formar DCI convenientes para las sustancias emparentadas que se agreguen al nuevo grupo.
- 4. Al idear DCI para ácidos, se preferirán las de una sola palabra; sus sales deberán denominarse sin modificar el nombre del ácido: p. ej. «oxacilina» y «oxacilina sódica», «ibufenaco» y «ibufenaco sódico».
- 5. Las DCI para las sustancias que se usan en forma de sal deberán en general aplicarse a la base activa o al ácido activo. Las denominaciones para diferentes sales o esteres de la misma sustancia activa solamente deberán diferir en el nombre del ácido o de la base inactivos

En los compuestos de amonio cuaternario, el catión y el anión deberán denominarse adecuadamente por separado, como componentes independientes de una sustancia cuaternaria y no como sales de una amina.

- 6. Deberá evitarse el empleo de letras o números aislados: también es indeseable el empleo de quiones.
- 7. Para facilitar la traducción y la pronunciación, se emplearán de preferencia las letras «f» en lugar de «ph», «t» en lugar de «th», «e» en lugar de «ae» u «oe», e «i» en lugar de «y»; se deberá evitar el empleo de las letras «h» y «k».
- 8. Siempre que las denominaciones propuestas estén de acuerdo con estos principios, recibirán una consideración preferente las denominaciones propuestas por la persona que haya descubierto las sustancias, o que fabrique y comercialice por primera vez una sustancia farmacéutica, así como las denominaciones ya adoptadas oficialmente en cualquier país.
- 9. El parentesco entre sustancias del mismo grupo se pondrá de manifiesto en las DCI (véase el Principio 2) utilizando una partícula común. En la lista que figura a continuación se indican ejemplos de partículas para grupos de sustancias, en partícular para grupos nuevos. Existen muchas otras partículas que se usan habitualmente.<sup>2</sup> Cuando una partícula aparece sin guión alguno, puede utilizarse en cualquier lugar de la palabra.

Proposed INN: List 105

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

examinan en detaile las razones y consecuencias de este cambio.

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

<sup>2</sup> En el documento de trabajo WHO/EMP/QSM/2009.3, que se actualiza periódicamente y puede solicitarse al Programa sobre Denominaciones Comunes Internacionales, OMS, Ginebra, figura una lista más amplia de partículas.

Latin	Español	
-acum	-aco	antiinflamatorios derivados del ibufenaco
-adolum -adol-	-adol )	analgésicos
	-adol- )	anticomáticos austonaios anticlárgicos auva accián principal no co la antibiotamínica
-astum -astinum	-ast -astina	antiasmáticos, sustancias antialérgicas cuya acción principal no es la antihistamínica antihistamínicos
-asımum -azepamum	-asıma -azepam	derivados del diazepam
bol	bol	esteroides anabolizantes
-cain-	-caína-	antiarrítmicos de clase I, derivados de procainamida y lidocaína
-cain- -cainum	-caina-	anestésicos locales
cef-	cef-	antibióticos, derivados del ácido cefalosporánico
-cillinum	- cilina	antibióticos derivados del ácido 6-aminopenicilánico
-conazolum	-conazol	antifúngicos sistémicos derivados del miconazol
cort	cort	corticosteroides, excepto derivados de prednisolona
-coxibum	-coxib	inhibidores selectivos de ciclooxigenasa
-entanum	-entán	antagonistas del receptor de endotelina
gab	gab	gabamiméticos
gado-	gado-	agentes para diagnóstico derivados de gadolinio
-gartranum	-gatrán	inhibidores de la trombina antitrombóticos
gest	gest	esteroides progestágenos
gli	gli	hipoglucemiantes, antihiperglucémicos
io-	io-	medios de contraste iodados
-metacinum	-metacina	antiinflamatorios derivados de indometacina
-mycinum	-micina	antibióticos producidos por cepas de Streptomyces
-nidazolum	-nidazol	antiprotozoarios derivados de metronidazol
-ololum	-olol	antagonistas de receptores β-adrenérgicos
-oxacinum	-oxacino	antibacterianos derivados del ácido nalidíxico
-platinum	-platino	antineoplásicos derivados del platino
-poetinum	-poetina	factores sanguíneos similares a la eritropoyetina
-pril(at)um	-pril(at)	inhibidores de la enzima conversora de la angiotensina
-profenum	-profeno	antiinflamatorios derivados del ibuprofeno
prost	prost	prostaglandinas
-relinum	-relina	péptidos estimulantes de la liberación de hormonas hipofisarias
-sartanum	-sartán	antihipertensivos (no peptídicos) antagonistas del receptorde angiotensina II
-vaptanum	-vaptán	antagonistas del receptor de vasopresina
vin-	vin- )	alcaloides de la vinca
-vin-	-vin- )	