



Ref.: C.L.22.1994

The Director-General of the World Health Organization presents his compliments and has the honour to forward herewith in accordance with Articles 3.A and 7 of the "Procedure for the Selection of Recommended International Nonproprietary Names for Pharmaceutical Substances" adopted by the Executive Board in its resolution EB15.R7¹ a list of names which have been published by the World Health Organization (abbreviation rec. INN).

In accordance with Article 8 of the above-mentioned Procedure, the Director-General requests that these names be recognized as the nonproprietary names for the substances in question, and that the necessary steps be taken to prevent the acquisition of proprietary rights in the names, including prohibition of registration of the names as trade-marks or trade-names.

GENEVA, 20 October 1994

¹ Annex to resolution EB15.R7, Off. Rec. Wld Hlth Org., No. 60, pp. 3 and 55. This text was amended in resolution EB43.R9, Off. Rec. Wld Hlth Org., No. 173, p. 10.

ENCL: Rec. INN: List 34 (Reprint from WHO Drug Information, Vol. 8, No. 3, 1994).

International Nonproprietary Names for Pharmaceutical Substances (INN)

Recommended International Nonproprietary Names (Rec. INN):

List 34

Notice is hereby given that, in accordance with paragraph 7 of the Procedure for the Selection of Recommended International Nonproprietary Names for Pharmaceutical Substances [*Off. Rec. World Health Org.*, 1955, 60, 3 (Resolution EB15.R7); 1969, 173, 10 (Resolution EB43.R9)], the following names are selected as Recommended International Nonproprietary Names. The inclusion of a name in the lists of Recommended International Nonproprietary Names does not imply any recommendation of the use of the substance in medicine or pharmacy.

Lists of Proposed (1-65) and Recommended (1-31) International Nonproprietary Names can be found in *Cumulative List No. 8, 1992*.

Dénominations communes internationales des Substances pharmaceutiques (DCI)

Dénominations communes internationales recommandées (DCI Rec):

Liste 34

Il est notifié que, conformément aux dispositions du paragraphe 7 de la Procédure à suivre en vue du choix de Dénominations communes internationales recommandées pour les Substances pharmaceutiques [*Actes off. Org. mond. Santé*, 1955, 60, 3 (résolution EB15.R7); 1969, 173, 10 (résolution EB43.R9)] 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 (1-65) et recommandées (1-31) dans la *Liste récapitulative No. 8, 1992*.

Denominaciones Comunes Internacionales para las Sustancias Farmacéuticas (DCI)

Denominaciones Comunes Internacionales Recomendadas (DCI Rec.):

Lista 34

De conformidad con lo que dispone el párrafo 7 del Procedimiento de Selección de Denominaciones Comunes Internacionales Recomendadas para las Sustancias Farmacéuticas [*Act. Of. Mund. Salud*, 1955, 60, 3 (Resolución EB15.R7); 1969, 173, 10 (Resolución EB43.R9)], se comunica por el presente anuncio que las denominaciones que a continuación se expresan han sido seleccionadas como Denominaciones Comunes Internacionales Recomendadas. La inclusión de una denominación en las listas de las Denominaciones Comunes Internacionales Recomendadas no supone recomendación alguna en favor del empleo de la sustancia respectiva en medicina o en farmacia.

Las listas de Denominaciones Comunes Internacionales Propuestas (1-65) y Recomendadas (1-31) se encuentran reunidas en *Cumulative List No. 8, 1992*.

<i>Recommended INN (Latin, English, French, Spanish) DCI Recommandée DCI Recomendada</i>	<i>Chemical name or description and Molecular formula Nom chimique ou description et Formule brute Nombre químico o descripción y Fórmula empírica</i>
abciximabum abciximab	immunoglobulin G (human-mouse monoclonal c7E3 clone p7E3V _H hC _{γ4} Fab fragment anti-human glycoprotein IIb/IIIa receptor), disulfide with human-mouse monoclonal c7E3 clone p7E3V _K hC _K light chain
abciximab	immunoglobuline G (fragment Fab de l'anticorps monoclonal homme-souris c7E3 clone p7E3V _H hC _{γ4} anti-récepteur de la glycoprotéine IIb/IIIa humaine), ponts disulfure avec la chaîne légère de l'anticorps monoclonal homme-souris c7E3 clone p7E3V _K hC _K
abciximab	inmunoglobulina G (fragmento Fab del anticuerpo monoclonal hombre-ratón c7E3 clon p7E3V _H hC _{γ4} antireceptor de la glicoproteína IIb/IIIa humana), puentes disulfuro con la cadena ligera del anticuerpo monoclonal hombre-ratón c7E3 clon p7E3V _K hC _K
acidum Incadronicum incadronic acid	[(cycloheptylamino)methylene]diphosphonic acid
acide incadronique	acide [(cycloheptylamino)méthylène]bisphosphonique
acido incadrónico	ácido [(cicloheptilamino)metilén]difosfónico
	C ₈ H ₁₉ NO ₆ P ₂
adatanserinum adatanserin	N-[2-[4-(2-pyrimidinyl)-1-piperazinyl]ethyl]-1-adamantanecarboxamide
adatansérine	N-[2-[4-(pyrimidin-2-yl)piperazin-1-yl]éthyl]tricyclo[3.3.1.1 ^{3,7}]décane-1-carboxamide
adatanserina	N-[2-[4-(2-pirimidinil)-1-piperazinil]etil]-1-adamantanocarboxamida
	C ₂₁ H ₃₁ N ₅ O
adelmidrolum adelmidrol	N,N'-bis(2-hydroxyethyl)nonanediamide
adelmidrol	N,N'-bis(2-hydroxyéthyl)nonanediamide
adelmidrol	N,N'-bis(2-hidroxietyl)nonanodiamida
	C ₁₃ H ₂₈ N ₂ O ₄
afovirsenum afovirsén	2'-deoxy- <i>P</i> -thiocytidylyl-(5'→3')- <i>P</i> -thiothymidylyl-(5'→3')-2'-deoxy- <i>P</i> -thioguanilyl-(5'→3')-2'-deoxy- <i>P</i> -thiocytidylyl-(5'→3')- <i>P</i> -thiothymidylyl-(5'→3')-2'-deoxy- <i>P</i> -thiocytidylyl-(5'→3')-2'-deoxy- <i>P</i> -thiocytidylyl-(5'→3')- <i>P</i> -thiothymidylyl-(5'→3')- <i>P</i> -thiothymidylyl-(5'→3')-2'-deoxy- <i>P</i> -thiocytidylyl-(5'→3')-2'-deoxy- <i>P</i> -thiocytidylyl-(5'→3')-2'-deoxy- <i>P</i> -thioadenilyl-(5'→3')-2'-deoxy- <i>P</i> -thiocytidylyl-(5'→3')-2'-deoxy- <i>P</i> -thiocytidylyl-(5'→3')- <i>P</i> -thiothymidylyl-(5'→3')-2'-deoxy- <i>P</i> -thiocytidylyl-(5'→3')- <i>P</i> -thiothymidylyl-(5'→3')-2'-deoxy- <i>P</i> -thiocytidylyl-(5'→3')-2'-deoxy- <i>P</i> -thioguanilyl-(5'→3')- <i>P</i> -thiothymidylyl-(5'→3')-thymidine

aranidipinum	
aranidipine	(±)-acetonyl methyl 1,4-dihydro-2,6-dimethyl-4-(<i>o</i> -nitrophenyl)-3,5-pyridinedi-carboxylate
aranidipine	(<i>RS</i>)-2,6-diméthyl-4-(2-nitrophényl)-1,4-dihydropyridine-3,5-dicarboxylate de méthyle et de 2-oxopropyle
aranidipino	(±)-acetoniil metil 1,4-dihidro-2,6-dimetil-4-(<i>o</i> -nitrofenil)-3,5-piridindicarboxilato C ₁₉ H ₂₀ N ₂ O ₇
arteflenum	
arteflene	(1 <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>R</i> ,8 <i>S</i>)-4-[(<i>Z</i>)-2,4-bis(trifluorométhyl)styril]-4,8-diméthyl-2,3-dioxabicyclo[3.3.1]nonan-7-one
artéflène	(1 <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>R</i> ,8 <i>S</i>)-4-[(<i>Z</i>)-2-[2,4-bis(trifluorométhyl)phényl]éthényl]-4,8-diméthyl-2,3-dioxabicyclo[3.3.1]nonan-7-one
arteflENO	(1 <i>S</i> ,4 <i>R</i> ,5 <i>R</i> ,8 <i>S</i>)-4-[(<i>Z</i>)-2,4-bis(trifluorometil)estiril]-4,8-dimetil-2,3-dioxabicyclo[3.3.1]nonan-7-ona C ₁₉ H ₁₈ F ₆ O ₃
atevirdinum	
atevirdine	1-[3-(ethylamino)-2-pyridyl]-4-[(5-methoxyindol-2-yl)carbonyl]piperazine
atévirdine	1-[3-(éthylamino)pyridin-2-yl]-4-[(5-méthoxy-1 <i>H</i> -indol-2-yl)carbonyl]pipérazine
atevirdina	1-[3-(etilamino)-2-piridil]-4-[(5-metoksiindol-2-il)carbonil]piperazina C ₂₁ H ₂₅ N ₅ O ₂
azelnidipinum	
azelnidipine	3-[1-(diphenylmethyl)-3-azetidiny] 5-isopropyl (±)-2-amino-1,4-dihydro-6-methyl-4-(<i>m</i> -nitrophenyl)-3,5-pyridinedicarboxylate
azelnidipine	(<i>RS</i>)-2-amino-6-méthyl-4-(3-nitrophényl)-1,4-dihydropyridine-3,5-dicarboxylate de 3-[1-(diphénylméthyl)azétidin-3-yle] et de 5-(1-méthyléthyle)
azelnidipino	3-[1-(difenilmetil)-3-azetidini] 5-isopropil (±)-2-amino-1,4-dihidro-6-metil-4-(<i>m</i> -nitrofenil)-3,5-piridindicarboxilato C ₃₃ H ₃₄ N ₄ O ₈
batimastatum	
batimastat	(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-5-methyl-3-[[(<i>αS</i>)- <i>α</i> -(methylcarbamoyl)phenethyl]carbamoyl]-2-[(2-thienylthio)methyl]hexanohydroxamic acid
batimastat	(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)- <i>N</i> ¹ -hydroxy- <i>N</i> ⁴ -[(<i>S</i>)-1-[(méthylamino)carbonyl]-2-phényléthyl]-3-(2-méthylpropyl)-2-[(2-thiénylthio)méthyl]butanediamide
batimastat	ácido (2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-5-metil-3-[[(<i>αS</i>)- <i>α</i> -(metilcarbamoi]fenetil]carbamoi]-2-[(2-tienilthio)metil]hexanohidroxicamico C ₂₃ H ₃₁ N ₃ O ₄ S ₂
beciparilum	
beciparil	<i>p</i> -[(5-thio-β- <i>D</i> -xylopyranosyl)thio]benzonitrile
béciparil	4-[(5-thio-β- <i>D</i> -xylopyranosyl)thio]benzonitrile
beciparilo	<i>p</i> -[(5-tio-β- <i>D</i> -xilopiranosil)tio]benzonitrilo C ₁₂ H ₁₃ NO ₃ S ₂

besipirdinum	
besipirdine	1-(propyl-4-pyridylamino)indole
bésipirdine	(1 <i>H</i> -indol-1-yl)(propyl)(pyridin-4-yl)amine
besipirdina	1-(propil-4-piridilamino)indol
	C ₁₆ H ₁₇ N ₃
biapenemum	
biapenem	6-[[[(4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-2-carboxy-6-[(1 <i>R</i>)-1-hydroxyethyl]-4-méthyl-7-oxo-1-aza-bicyclo[3.2.0]hept-2-en-3-yl]thio]-6,7-dihydro-5 <i>H</i> -pyrazolo[1,2- <i>a</i>]-s-triazol-4-ium hydroxide, inner salt
biapénem	6-[[[(4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-2-carboxylato-6-[(1 <i>R</i>)-1-hydroxyéthyl]-4-méthyl-7-oxo-1-aza-bicyclo[3.2.0]hept-2-én-3-yl]thio]-6,7-dihydro-5 <i>H</i> -pyrazolo[1,2- <i>a</i>][1,2,4]triazol-4-ium
biapenem	6-[[[(4 <i>R</i> ,5 <i>S</i> ,6 <i>S</i>)-2-carboxi-6-[(1 <i>R</i>)-1-hidroxietyl]-4-metil-7-oxo-1-azabicyclo-[3.2.0]hept-2-en-3-il]tio]-6,7-dihidro-5 <i>H</i> -pirazolo[1,2- <i>a</i>]-s-triazol-4-io hidroxido, sal interna
	C ₁₅ H ₁₈ N ₄ O ₄ S
bicalutamidum	
bicalutamide	(±)-4'-cyano-α,α,α-trifluoro-3-[(<i>p</i> -fluorophenyl)sulfonyl]-2-méthyl- <i>m</i> -lactotoluidide
bicalutamide	(<i>RS</i>)- <i>N</i> [4-cyano-3-(trifluorométhyl)phényl]-3-[(4-fluorophényl)sulfonyl]-2-hydroxy-2-méthylpropanamide
bicalutamida	(±)-4'-ciano-α,α,α-trifluoro-3-[(<i>p</i> -fluorofenil)sulfonil]-2-metil- <i>m</i> -lactotoluidida
	C ₁₈ H ₁₄ F ₄ N ₂ O ₄ S
bosentanum	
bosentan	<i>p</i> -tert-butyl- <i>N</i> -[6-(2-hydroxyethoxy)-5-(<i>o</i> -methoxyphenoxy)-2-(2-pyrimidinyl)-4-pyrimidinyl]benzenesulfonamide
bosentan	4-(1,1-diméthyléthyl)- <i>N</i> -[6-(2-hydroxyéthoxy)-5-(2-méthoxyphénoxy)-2-(pyrimidin-2-yl)pyrimidin-4-yl]benzènesulfonamide
bosentano	<i>p</i> -tero-butil- <i>N</i> -[6-(2-hidroxiETOXI)-5-(<i>o</i> -metoxifenoxi)-2-(2-pirimidinil)-4-pirimidinil]bencensulfonamida
	C ₂₇ H ₂₉ N ₅ O ₈ S
candocuronii iodidum	
candocuronium iodide	17a,17a-diméthyl-3β-(1-méthylpyrrolidinio)-17a-azonia- <i>D</i> -homoandrost-5-ene diiodide
iodure de candocuronium	diiodure de 17a,17a-diméthyl-3β-(1-méthylpyrrolidinio)-17a-azonia- <i>D</i> -homoandrost-5-ène
ioduro de candocuronio	17a,17a-dimetil-3β-(1-metilpirrolidinio)-17a-azonia- <i>D</i> -homoandrost-5-eno diioduro
	C ₂₈ H ₄₈ I ₂ N ₂
capromabum	
capromab	immunoglobulin G 1 (mouse monoclonal 7E11-C5.3 anti-human prostatic carcinoma cell), disulfide with mouse monoclonal 7E11-C5.3 light chain, dimer
capromab	immunoglobuline G 1 (anticorps monoclonal de souris 7E11-C5.3 anti-cellules de carcinome prostatique humain), dimère du disulfure avec la chaîne légère de l'anticorps monoclonal de souris 7E11-5.3

capromab	inmunoglobulina G1 (anticuerpo monoclonal 7E11-C5.3 de ratón anticélulas de carcinoma prostático humano), puentes disulfuro con la cadena ligera del anticuerpo monoclonal 7E11-C5.3 de ratón, dímero
carvotrolinum	
carvotroline	8-fluoro-2,3,4,5-tetrahydro-2-[2-(4-pyridyl)ethyl]-1H-pyrindo[4,3-b] Indole
carvotroline	8-fluoro-2-[2-(pyridin-4-yl)éthyl]-2,3,4,5-tétrahydro-1H-pyrindo[4,3-b]indole
carvotrollina	8-fluoro-2,3,4,5-tetrahydro-2-[2-(4-piridil)etil]-1H-pirido[4,3-b]indol C ₁₈ H ₁₈ FN ₃
cedefingolum	
cedefingol	N-[(1S,2S)-2-hydroxy-1-(hydroxymethyl)heptadecyl]acetamide
cédefingol	N-[(1S,2S)-2-hydroxy-1-(hydroxyméthyl)heptadécyl]acétamide
cedefingol	N-[(1S,2S)-2-hidroxi-1-(hidroximetil)heptadecil]acetamida C ₂₀ H ₄₁ NO ₃
cefcapenum	
cefcapene	(6R,7R)-7-[(Z)-2-(2-amino-4-thiazolyl)-2-pentenamido]-3-(hydroxymethyl)-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-ene-2-carboxylic acid, carbamate (ester)
cefcapène	ácido (+)-(6R,7R)-7-[[Z]-2-(2-aminothiazol-4-yl)pent-2-énoyl]amino]-3-[[aminocarbonyl]oxy]méthyl]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-ène-2-carboxylique
cefcapeno	ácido (+)-hidroximetil (6R,7R)-7-[(Z)-2-(2-amino-4-tiazolil)-2-pentenamido]-3-(hidroximetil)-8-oxo-5-tia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-2-carboxílico C ₁₇ H ₁₉ N ₅ O ₆ S ₂
certoparinum natricum	
certoparin sodium	Sodium salt of depolymerized heparin obtained by isoamyl nitrite degradation of heparin from pork intestinal mucosa; the majority of the components have a 2-O-sulfo-α-L-idopyranosuronic acid structure at the non reducing end and a 6-O-sulfo-2,5-anhydro-D-mannose structure at the reducing end of their chain; the average relative molecular mass is 5000 to 7000; at least 70 per cent less than 10 000; the degree of sulfatation is 2 to 2,5 per disaccharidic unit.
certoparine sodique	sal de sodium d'héparine dépolymérisée obtenue par fragmentation au moyen de nitrite d'isoamyle d'héparine de muqueuse intestinale de porc. La majorité des composants présentent une structure acide 2-O-sulfo-α-L-idopyranosurionique à l'extrémité non réductrice et une structure 6-O-sulfo-2,5-anhydro-D-mannose à l'extrémité réductrice de leur chaîne. La masse moléculaire relative moyenne est de 5000 à 7000, 70 pour cent au moins des composants ayant une masse moléculaire relative inférieure à 10 000. Le degré de sulfatation est de 2 à 2,5 par unité disaccharidique.
certoparina sódica	Sal sódica de la heparina despolimerizada obtenida por fragmentación con nitrito de isoamilo de la mucosa intestinal del cerdo; la mayoría de los compuestos tienen una estructura de ácido 2-O-sulfo-α-L-idopirano-surónico en el extremo no reductor y una estructura de 6-O-sulfo-2,5-anhidro-D-manitol en el extremo reductor de la cadena; la masa molecular relativa media es 5000 a 7000, al menos el 70% es menor de 10 000; el grado de sulfatación es de 2 a 2,5 por unidad de disacárido.

cinalukastum	
cinalukast	3'-[(<i>E</i>)-2-(4-cyclobutyl-2-thiazolyl)vinyl]-2,2-diethylsuccinanilic acid
cinalukast	acide (<i>E</i>)-4-[[3-[2-(4-cyclobutylthiazol-2-yl)éthényl]phényl]amino]-2,2-diéthyl-4-oxobutanoïque
cinalukast	ácido 3'-[(<i>E</i>)-2-(4-ciclobutil-2-tiazolil)vinil]-2,2-diétilsuccinanílico C ₂₃ H ₂₈ N ₂ O ₃ S
ciprokirenum	
ciprokiren	(α , <i>S</i>)- <i>N</i> -[(1 <i>S</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-1-(cyclohexylmethyl)-3-cyclopropyl-2,3-dihydroxypropyl]- α -[(α , <i>S</i>)- α -[[[1-methyl-1-(morpholinocarbonyl)ethyl]sulfonyl]methyl]hydrocinnamamido]imidazole-4-propionamide
ciprokirène	(<i>S</i>)- <i>N</i> -[(1 <i>S</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-1-(cyclohexylméthyl)-3-cyclopropyl-2,3-dihydroxypropyl]-2-[[[(<i>S</i>)-2-[[[1-méthyl-1-(morpholin-4-yl)carbonyl]éthyl]sulfonyl]méthyl]-3-phénylpropanoyl]amino]-3-(1 <i>H</i> -imidazol-4-yl)propanamide
ciprokireno	(α , <i>S</i>)- <i>N</i> -[(1 <i>S</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-1-(ciclohexilmetil)-3-ciclopropil-2,3-dihidroxiampil]- α -[(α , <i>S</i>)- α -[[[1-metil-1-(morfolinocarbonil)etil]sulfonyl]metil]hidrocinnamamido]imidazol-4-propionamida C ₃₇ H ₅₅ N ₅ O ₈ S
dapabutanum	
dapabutan	(\pm)-3-[[3-(dodecylamino)propyl]amino]butyric acid
dapabutan	acide (<i>RS</i>)-3-[[3-(dodécylamino)propyl]amino]butanoïque
dapabutano	ácido (\pm)-3-[[3-(dodecilamino)propil]amino]butírico C ₁₉ H ₄₀ N ₂ O ₂
darglitazonum	
darglitazone	(\pm)-5-[<i>p</i> -[3-(5-methyl-2-phenyl-4-oxazolyl)propionyl]benzyl]-2,4-thiazolidinedione
darglitazone	(<i>RS</i>)-5-[4-[3-(5-méthyl-2-phényloxazol-4-yl)propanoyl]benzyl]thiazolidine-2,4-dione
darglitazona	(\pm)-5-[<i>p</i> -[3-(5-metil-2-fenil-4-oxazolil)propionil]bencil]-2,4-tiazolidindiona C ₂₃ H ₂₀ N ₂ O ₄ S
darifenacinum	
darifenacin	(<i>S</i>)-1-[2-(2,3-dihydro-5-benzofuranyl)ethyl]- α , α -diphenyl-3-pyrrolidineacetamide
darifénacine	(<i>S</i>)-2-[1-[2-(2,3-dihydrobenzofuran-5-yl)éthyl]pyrrolidin-3-yl]-2,2-diphénylacétamide
darifenacina	(<i>S</i>)-1-[2-(2,3-dihidro-5-benzofuranil)etil]- α , α -difenil-3-pirrolidinacetamida C ₂₈ H ₃₀ N ₂ O ₂
desirudinum	
desirudin	63-desulfohirudin (<i>Hirudo medicinalis</i> isoform HV1)
désirudine	63-désulfohirudine (<i>Hirudo medicinalis</i> , isoform HV1)
desirudina	63-desulfohirudina (isoforma HV1 de <i>Hirudo medicinalis</i>) C ₂₈₇ H ₄₄₀ N ₈₀ O ₁₁₀ S ₆

desmeninolum

desmeninol	(±)-2-hydroxy-4-(methylthio)butyric acid
desméninol	acide (<i>RS</i>)-2-hydroxy-4-(méthylthio)butanoïque
desmeninol	ácido (±)-2-hidroxi-4-(metilthio)butírico
	$C_5H_{10}O_3S$

detumomabum

detumomab	immunoglobulin (mouse monoclonal SPECIFID anti-human B lymphoma cell) disulfide with mouse monoclonal SPECIFID light chain, dimer
détumomab	immunoglobuline (anticorps monoclonal de souris SPECIFID anticellules de lymphome B humain), dimère du disulfure avec la chaîne légère de l'anticorps monoclonal de souris SPECIFID
detumomab	inmunoglobulina (anticuerpo monoclonal SPECIFID de ratón anticélulas de linfoma B humano), puentes disulfuro con la cadena ligera del anticuerpo monoclonal SPECIFID de ratón, dímero

dexketoprofenum

dexketoprofen	(+)-(S)- <i>m</i> -benzoylhydratropic acid
dexkétoprofène	acide (+)-(S)-2-(3-benzoylphényl)propanoïque
dexketoprofeno	ácido (+)-(S)- <i>m</i> -benzoilhidratropico
	$C_{15}H_{14}O_3$

dornasum alfa

dornase alfa	deoxyribonuclease (human clone 18-1 protein moiety)
domase alfa	désoxyribonucléase (partie protéique de la substance issue du clone humain 18-1)
domasa alfa	desoxirribonucleasa (clon humano 18-1 fracción proteica)
	$C_{1321}H_{1995}N_{339}O_{396}S_9$

edobacomabum

edobacomab	immunoglobulin M (mouse monoclonal XMMEN-0E5 anti-endotoxin), disulfide with mouse monoclonal XMMEN-0E5 light chain, pentameric dimer
édobacomab	immunoglobuline M monoclonale de souris XMMEN-0E5 dirigée contre le domaine lipidique A d'endotoxines de bactéries gram-négatives
edobacomab	inmunoglobulina M monoclonal de ratón XMMEN-0E5 anti-endotoxina, unida mediante enlace disulfuro con la cadena ligera del anticuerpo monoclonal de ratón XMMEN-0E5, dímero pentamérico

elopiprazolum

elopiprazole	1-(7-benzofuranyl)-4-[[5-(<i>p</i> -fluorophenyl)pyrrol-2-yl]methyl]piperazine
élopiprazole	1-(benzofuran-7-yl)-4-[[5-(4-fluorophényl)-1 <i>H</i> -pyrrol-2-yl]méthyl]pipérazine
elopiprazol	1-(7-benzofuranil)-4-[[5-(<i>p</i> -fluorofenil)pirol-2-il]metil]piperazina
	$C_{23}H_{22}FN_3O$

emideltidum	
emideltide	L-tryptophyl-L-alanyl-glycyl-glycyl-L- α -aspartyl-L-alanyl-L-seryl-glycyl-L-glutamic acid
émideltide	L-tryptophyl-L-alanyl-glycyl-glycyl-L- α -aspartyl-L-alanyl-L-séryl-glycyl-acide L-glutamique
emideltida	ácido L-triptofil-L-alanilglicilglicil-L- α -aspartil-L-alanil-L-serilglicil-L-glutamico $C_{35}H_{48}N_{10}O_{15}$
enlimomabum	
enlimomab	immunoglobulin G 2a (mouse monoclonal BI-RR-1 anti-human-antigen CD 54), disulfide with mouse monoclonal BI-RR-1 light chain, dimer
enlimomab	immunoglobuline G 2a (anticorps monoclonal de souris BI-RR-1 anti-antigène CD 54 humain), dimère du disulfure avec la chaîne légère de l'anticorps monoclonal de souris BI-RR-1
enlimomab	inmunoglobulina G2a (anticuerpo monoclonal BI-RR-1 de ratón anti-antígeno CD 54 humano), puentes disulfuro con la cadena ligera del anticuerpo monoclonal BI-RR-1 de ratón
epristeridum	
epristeride	17 β -(<i>tert</i> -butylcarbamoyl)androsta-3,5-diene-3-carboxylic acid
epristéride	acide 17 β -[[1,1-diméthyléthyl]amino]carbonyl]androsta-3,5-diène-3-carboxylique
epristerida	ácido 17 β -(<i>terc</i> -butilcarbamoil)androsta-3,5-dien-3-carboxílico $C_{28}H_{37}NO_3$
fananserinum	
fananserin	2-[3-[4-(<i>p</i> -fluorophenyl)-1-piperazinyl]propyl]-2 <i>H</i> -naphth[1,8- <i>cd</i>]isothiazole 1,1-dioxide
fanansérine	2-[3-[4-(4-fluorophényl)pipérazin-1-yl]propyl]-2 <i>H</i> -naphto[1,8- <i>cd</i>]isothiazole 1,1-dioxyde
fananserina	2-[3-[4-(<i>p</i> -fluorofenil)-1-piperazinil]propil]-2 <i>H</i> -naft[1,8- <i>cd</i>]isotiazol 1,1-dióxido $C_{28}H_{24}FN_3O_2S$
ferpifosatum natricum	
ferpifosate sodium	hexasodium tris[(4,5-dihydroxy-6-methyl-3-pyridinemethanol 3-phosphato)(3- O^3, O^3, O^5)ferrate(6-)]
ferpifosate sodique	tris[[4-(4-hydroxy-6-méthyl-5-olatopyridin-3-yl)méthanol 3-phosphato)(3- O^3, O^3, O^5)ferrate(6-) d'hexasodium
ferpifosato sodico	tris[(4,5-dihidroxi-6-metil-3-piridinometanol 3-fosfato)(3- O^3, O^3, O^5)ferrate(6-) de hexasodio $C_{21}H_{21}FeNa_6N_3O_{18}P_3$
fosopaminum	
fosopamine	4-[2-(methylamino)ethyl]pyrocatechol 1-(dihydrogen phosphate)
fosopamine	dihydrogénophosphate de 2-hydroxy-4-[2-(méthylamino)éthyl]phényle
fosopamina	1-dihidrogeno fosfato de 4-[2-(metilamino)etil]pirocatecol $C_9H_{14}NO_5P$

geclosporinum

geclosporin cyclo[[*(2S,3R,4R,6E)*-3-hydroxy-4-methyl-2-(methylamino)-6-octenoyl]-L-norvalyl-*N*-methylglycyl-*N*-methyl-L-leucyl-L-valyl-*N*-methyl-L-leucyl-L-alanyl-D-alanyl-*N*-methyl-L-leucyl-*N*-methyl-L-leucyl-*N*-methyl-L-valyl]

géclosporine

cyclo[-[(*6E*)-(*2S,3R,4R*)-3-hydroxy-4-méthyl-2-(méthylamino)oct-6-énoyl]-L-norvalyl-(*N*-méthylglycyl)-(N-méthyl-L-leucyl)-L-valyl-(N-méthyl-L-leucyl)-L-alanyl-D-alanyl-(N-méthyl-L-leucyl)-(N-méthyl-L-leucyl)-(N-méthyl-L-valyl)-]

geclosporina

ciclo[[*(2S,3R,4R,6E)*-3-hidroxi-4-metil-2-(metilamino)-6-octenoi]-L-norvall-*N*-metilglicil-*N*-metil-L-leucil-L-valil-*N*-metil-L-leucil-L-alanil-D-alanil-*N*-metil-L-leucil-*N*-metil-L-leucil-*N*-metil-L-valil]

C₈₃H₁₁₃N₁₁O₁₂**glenvastatinum**

glenvastatin (*4R,6S*)-6-[(*E*)-2-[4-(*p*-fluorophenyl)-2-isopropyl-6-phenyl-3-pyridyl]vinyl]tetrahydro-4-hydroxy-2*H*-pyran-2-one

glenvastatine

(*4R,6S*)-6-[(*E*)-2-[4-(4-fluorophényl)-2-(1-méthyléthyl)-6-phénylpyridin-3-yl]éthényl]-4-hydroxytétrahydro-2*H*-pyran-2-one

glenvastatina

(*4R,6S*)-6-[(*E*)-2-[4-(*p*-fluorofenil)-2-isopropil-6-fenil-3-piridil]vinil]tetrahidro-4-hidroxi-2*H*-piran-2-ona

C₂₇H₂₈FNO₃**icometasonii enbutas**

icometasone enbutate 9-chloro-11β,17,21-trihydroxy-16α-methylpregna-1,4-diene-3,20-dione 17-butyrate 21-acetate

icométasone enbutate

21-acétate 17-butanoate de 9-chloro-11β,17,21-trihydroxy-16α-méthylprégna-1,4-diène-3,20-dione

enbutato de icometasona

9-cloro-11β,17,21-trihidroxi-16α-metilpregna-1,4-dieno-3,20-diona 17-butirato 21-acetato

C₂₈H₃₇ClO₇**iganidipinum**

iganidipine (±)-3-(4-allyl-1-piperazinyl)-2,2-dimethylpropyl methyl 1,4-dihydro-2,6-dimethyl-4-(*m*-nitrophenyl)-3,5-pyridinedicarboxylate

iganidipine

(*RS*)-2,6-diméthyl-4-(3-nitrophényl)-1,4-dihydropyridine-3,5-dicarboxylate de 2,2-diméthyl-3-[4-(prop-2-ényl)pipérazin-1-yl]propyle et de méthyle

iganidipino

(±)-3-(4-alil-1-piperazinil)-2,2-dimetilpropil metil 1,4-dihidro-2,6-dimetil-4-(*m*-nitrofenil)-3,5-piridindicarboxilato

C₂₈H₃₉N₄O₅**ilepcimidum**

ilepcimide 1-[(*E*)-3,4-(methylenedioxy)cinnamoyl]piperidine

ilepcimide

1-[(*E*)-3-(1,3-benzodioxol-5-yl)prop-2-énoyl]pipéridine

ilepcimida

1-[(*E*)-3,4-(metilendioxi)cinnamoil]piperidina

C₁₅H₁₇NO₃

iliparcilum	
iliparcil	4-ethyl-7-[(5-thio-β-D-xylopyranosyl)oxy]coumarin
iliparcil	4-éthyl-7-[(5-thio-β-D-xylopyranosyl)oxy]-2 <i>H</i> -chromén-2-one
iliparcito	4-etil-7-[(5-tio-β-D-xilopiranosil)oxi]cumarina C ₁₆ H ₁₈ O ₆ S
ilonidapum	
ilonidap	6-chloro-5-fluoro-3-[(<i>Z</i>)-α-hydroxy-2-thenylidene]-2-oxo-1-indolinecarboxamide
ilonidap	(<i>Z</i>)-6-chloro-5-fluoro-3-[hydroxy(2-thiényl)méthylène]-2-oxo-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -indole-1-carboxamide
ilonidap	6-cloro-5-fluoro-3-[(<i>Z</i>)-α-hidroxi-2-tienilidene]-2-oxo-1-indolincarboxamida C ₁₄ H ₈ ClFN ₂ O ₃ S
iloperidonum	
iloperidone	4'-[3-[4-(6-fluoro-1,2-benzisoxazol-3-yl)piperidino]propoxy]-3'-methoxyacetophenone
ilopéridone	1-[4-[[3-[4-(6-fluoro-1,2-benzisoxazol-3-yl)pipéridin-1-yl]propyl]oxy]-3-méthoxyphényl]éthanone
iloperidona	4'-[3-[4-(6-fluoro-1,2-bencisoxazol-3-il)piperidino]propoxi]-3'-metoxacetofenona C ₂₄ H ₂₇ FN ₂ O ₄
Imitrodastum	
imitrodast	4,5-dihydro-2-(imidazol-1-ylmethyl)benzo[<i>b</i>]thiophene-6-carboxylic acid
imitrodast	acide 2-[(1 <i>H</i> -imidazol-1-yl)méthyl]-4,5-dihydrobenzo[<i>b</i>]thiophène-6-carboxylique
imitrodast	ácido 4,5-dihidro-2-(imidazol-1-ilmetil)benzo[<i>b</i>]tiofeno-6-carboxílico C ₁₃ H ₁₂ N ₂ O ₂ S
iralukastum	
iralukast	7-[[[(1 <i>S</i> ,2 <i>E</i> ,4 <i>Z</i>)-9-(4-acetyl-3-hydroxy-2-propylphenoxy)-1-[(<i>α</i> <i>R</i>)-α-hydroxy- <i>m</i> -(trifluoromethyl)benzyl]-2,4-nonadienyl]thio]-4-oxo-4 <i>H</i> -1-benzopyran-2-carboxylic acid
iralukast	acide 7-[[[(2 <i>E</i> ,4 <i>Z</i>)-(1 <i>S</i>)-9-(4-acétyl-3-hydroxy-2-propylphénoxy)-1-[(<i>R</i>)-hydroxy-[3-(trifluorométhyl)phényl)méthyl]nona-2,4-diényl]thio]-4-oxo-4 <i>H</i> -chromène-2-carboxylique
iralukast	ácido 7-[[[(1 <i>S</i> ,2 <i>E</i> ,4 <i>Z</i>)-9-(4-acetil-3-hidroxi-2-propilfenoxi)-1-[(<i>α</i> <i>R</i>)-α-hidroxi- <i>m</i> -(trifluorometil)bencil]-2,4-nonadienil]tio]-4-oxo-4 <i>H</i> -1-benzopiran-2-carboxílico C ₃₆ H ₃₇ F ₃ O ₆ S
laflunimusum	
laflunimus	(<i>Z</i>)-α-cyano-α ⁴ ,α ⁴ ,α ⁴ -trifluoro-β-hydroxycyclopropaneacrylo-3',4'-xylidide
laflunimus	(<i>Z</i>)-2-cyano-3-cyclopropyl-3-hydroxy- <i>N</i> -[3-méthyl-4-(trifluorométhyl)phényl]prop-2-énamide
laflunimus	(<i>Z</i>)-α-ciano-α ⁴ ,α ⁴ ,α ⁴ -trifluoro-β-hidroxiciclopropanacril-3',4'-xylidida C ₁₅ H ₁₃ F ₃ N ₂ O ₂

lafutidinum

lafutidine	(±)-2-(furfurysulfinyl)- <i>N</i> -[(<i>Z</i>)-4-[[4-(piperidinométhyl)-2-pyridyl]oxy]-2-butenyl]=acetamide
lafutidine	(±)-2-[(2-furylméthyl)sulfinyl]- <i>N</i> -[(<i>Z</i>)-4-[[4-(pipéridin-1-ylméthyl)pyridin-2-yl]oxy]-but-2-ényl]acétamide
lafutidina	(±)-2-(furfurilsulfinil)- <i>N</i> -[(<i>Z</i>)-4-[[4-(piperidinometil)-2-piridil]oxi]-2-butenil]acetamida C ₂₂ H ₂₉ N ₃ O ₄ S

laurcetii bromidum

laurcetium bromide	(carboxyméthyl)dodécyldiméthylammonium bromide, ethyl ester
bromure de laurcétium	bromure de dodécyl[(éthoxycarbonyl)méthyl]diméthylammonium
bromuro de laurcetío	ester etílico del bromuro de (carboximetil)dodecildimetilamonio C ₁₈ H ₃₈ BrNO ₂

lecimibidum

lecimibide	3-(2,4-difluorophényl)-1-[5-[(4,5-diphénylimidazol-2-yl)thio]pentyl]-1-heptylurea
lécimibide	3-(2,4-difluorophényl)-1-[5-[(4,5-diphényl-1 <i>H</i> -imidazol-2-yl)thio]pentyl]-1-heptylurée
lecimibida	3-(2,4-difluorofenil)-1-[5-[(4,5-difenilimidazol-2-il)tio]pentil]-1-heptilurea C ₃₄ H ₄₀ F ₂ N ₄ OS

ledismasum

ledismase	superoxide dismutase (human copper-zinc subunit), cyclic (57→146)-disulfide, dimer
lédismase	superoxyde dismutase humaine (dimère de deux sous-unités comportant chacune un ion cuivre et un ion zinc et une liaison (57→146)-disulfure cyclique
ledismaşa	superoxido dismutasa (subunidad cobre-zinc humana), disulfuro cíclico (57→146), dímero C ₆₇₉ H ₁₀₈₃ N ₂₀₃ O ₂₂₄ S ₄

lemildipinum

lemildipine	3-isopropyl 5-methyl (±)-4-(2,3-dichlorophényl)-1,4-dihydro-2-(hydroxyméthyl)-6-méthyl-3,5-pyridinedicarboxylate, carbamate (ester)
lémildipine	(<i>RS</i>)-2-[[aminocarbonyl]oxy]méthyl]-4-(2,3-dichlorophényl)-6-méthyl-1,4-dihydro-pyridine-3,5-dicarboxylate de 5-méthyle et de 3-(1-méthyléthyle)
lemildipino	carbamato de 3-isopropil 5-metil (±)-4-(2,3-diclorofenil)-1,4-dihidro-2-(hidroximetil)-6-metil-3,5-piridindicarboxilato C ₂₀ H ₂₂ Cl ₂ N ₂ O ₆

lemoxinolium

lemoxinol	α-(4,6-dichloro- <i>m</i> -tolyl)oxy-ω-hydroxypoly(oxyethylene) Each <i>lemoxinol</i> name is followed by a number indicating the approximate number of oxyethylene groups present, e.g. <i>lemoxinol 5</i> , and the individual chemical names may contain a specific numerical syllable for the same purpose.
-----------	--

lémoxinol	α -(2,4-dichloro-5-méthylphényl)- ω -hydroxypoly(oxyéthylène) Chaque <i>lémoxinol</i> est suivi d'un nombre indiquant le nombre approximatif de groupe oxyéthylène présents (<i>lémoxinol</i> 5) et les noms chimiques individuels peuvent contenir une syllabe numérique ayant la même signification.
lemoxinol	α -[(4,6-dicloro- <i>m</i> -tolil)oxi]- ω -hidroxi poli(oxietileno) Cada denominación de <i>lemoxinol</i> va seguida de un número que indica el número aproximado de grupos oxietileno presentes; p. ej., <i>lemoxinol</i> 5; la denominación química individual puede contener una sílaba numérica específica, con el mismo fin. $C_7H_6OCl_2(C_2H_4O)_n$
lercanidipinum	
lercanidipine	(\pm)-2-[(3,3-diphénylpropyl)méthylamino]-1,1-diméthylethyl methyl 1,4-dihydro-2,6-diméthyl-4-(<i>m</i> -nitrophenyl)-3,5-pyridinedicarboxylate
lercanidipine	(<i>RS</i>)-2,6-diméthyl-4-(3-nitrophenyl)-1,4-dihydropyridine-3,5-dicarboxylate de 2-[(3,3-diphénylpropyl)(méthyl)amino]-1,1-diméthyléthyle et de méthyle
lercanidipino	1,4-dihidro-2,6-dimetil-4-(<i>m</i> -nitrofenil)-3,5-piridinodicarboxilato de (\pm)-2-[(3,3-difenilpropil)metilamino]-1,1-dimetiletil metilo $C_{36}H_{41}N_3O_6$
lerisetronum	
lerisetron	1-benzyl-2-(1-piperaziny)benzimidazole
lérisétron	1-benzyl-2-(pipérazin-1-yl)-1 <i>H</i> -benzimidazole
lerisetron	1-bencil-2-(1-piperazinil)bencimidazol $C_{18}H_{20}N_4$
letrozolum	
letrozole	4,4'-(1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-ylmethylene)dibenzonitrile
létrozole	4,4'-[(1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-yl)méthylène]dibenzonitrile
letrozol	4,4'-(1 <i>H</i> -1,2,4-triazol-1-ilmetilén)dibenzonitrilo $C_{17}H_{11}N_5$
lexipafantum	
lexipafant	<i>N</i> -methyl- <i>N</i> -[[α -(2-méthyl-1 <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>c</i>]pyridin-1-yl)- <i>p</i> -tolyl]sulfonyl]-L-leucine, ethyl ester
lexipafant	(<i>S</i>)-4-méthyl-2-[(méthyl)[4-[(2-méthylimidazo[4,5- <i>c</i>]pyridin-1-yl)méthyl]phényl]=sulfonyl]amino]pentanoate d'éthyle
lexipafant	ester étilico de la <i>N</i> -metil- <i>N</i> -[[α -(2-metil-1 <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>c</i>]piridin-1-il)- <i>p</i> -tolil]sulfonyl]-L-leucina $C_{23}H_{30}N_4O_4S$
limazocicum	
limazocic	(-)-(<i>R</i>)-hexahydro-7,7-diméthyl-6-oxo-1,2,5-dithiazocine-4-carboxylic acid
limazocic	acide (-)-(<i>R</i>)-7,7-diméthyl-6-oxohexahydro-1,2,5-dithiazocine-4-carboxylique
limazocico	ácido (-)-(<i>R</i>)-hexahidro-7,7-dimetil-6-oxo-1,2,5-ditiazocina-4-carboxílico $C_8H_{13}NO_3S_2$

linotrobanum

linotroban	[[5-(2-benzenesulfonamidoethyl)-2-thienyl]oxy]acetic acid
linotroban	acide 2-[[5-[2-[(phénylsulfonyl)amino]éthyl]-2-thiényl]oxy]acétique
linotroban	ácido [[5-(2-bencensulfonamidoetil)-2-tienil]oxi]acético
	C ₁₄ H ₁₅ NO ₅ S ₂

lopobutanum

lopobutan	(±)-3-[[3-(dodecyloxy)propyl]amino]butyric acid
lopobutan	acide (RS)-3-[[3-(dodécyloxy)propyl]amino]butanoïque
lopobutano	ácido (±)-3-[[3-(dodéciloxi)propil]amino]butírico
	C ₁₉ H ₃₉ NO ₃

loviridum

loviride	(±)-2-(6-acetyl- <i>m</i> -toluidino)-2-(2,6-dichlorophenyl)acetamide
loviride	(RS)-2-[(2-acétyl-5-méthylphényl)amino]-2-(2,6-dichlorophényl)acétamide
lovirida	(±)-2-(6-acetil- <i>m</i> -toluidino)-2-(2,6-diclorofenil)acetamida
	C ₁₇ H ₁₈ Cl ₂ N ₂ O ₂

lubeluzolum

lubeluzole	(+)-(S)-4-(2-benzothiazolylmethylamino)-α-[(3,4-difluorophenoxy)methyl]-1-piperidineethanol
lubéluzole	(+)-(S)-1-[4-[(benzothiazol-2-yl)(méthyl)amino]pipéridin-1-yl]-3-(3,4-difluorophénoxy)propan-2-ol
lubeluzol	(+)-(S)-4-(2-benzotiazolilmetilamino)-α-[(3,4-difluorofenoxi)metil]-1-piperidiniatanol
	C ₂₂ H ₂₅ F ₂ N ₃ O ₂ S

lurosetronum

lurosetron	6-fluoro-2,3,4,5-tetrahydro-5-methyl-2-[(5-methylimidazol-4-yl)methyl]-1 <i>H</i> -pyrido[4,3- <i>b</i>]indol-1-one
lurosétron	6-fluoro-5-méthyl-2-[(5-méthyl-1 <i>H</i> -imidazol-4-yl)méthyl]-2,3,4,5-tétrahydro-1 <i>H</i> -pyrido[4,3- <i>b</i>]indol-1-one
lurosetron	6-fluoro-2,3,4,5-tetrahydro-5-metil-2-[(5-metilimidazol-4-il)metil]-1 <i>H</i> pirido=[4,3- <i>b</i>]indol-1-ona
	C ₁₇ H ₁₇ FN ₄ O

merafloxacinum

merafloxacin	(±)-1-ethyl-7-[3-[(ethylamino)methyl]-1-pyrrolidinyl]-6,8-difluoro-1,4-dihydro-4-oxo-3-quinolinecarboxylic acid
méràfloxacine	acide (RS)-1-éthyl-7-[3-[(éthylamino)méthyl]pyrrolidin-1-yl]-6,8-difluoro-4-oxo-1,4-dihydroquinoléine-3-carboxylique
merafloxacino	ácido (±)-1-etil-7-[3-[(etilamino)metil]-1-pirrolidinil]-6,8-difluoro-1,4-dihidro-4-oxo-3-quinolincarboxílico
	C ₁₉ H ₂₃ F ₂ N ₃ O ₃

mofarotenun

mofarotene	4-[2-[<i>p</i> -[(<i>E</i>)-2-(5,6,7,8-tetrahydro-5,5,8,8-tetramethyl-2-naphthyl)propenyl]=phenoxy]ethyl]morpholine
mofarotène	4-[2-[4-[(<i>E</i>)-2-(5,5,8,8-tétraméthyl-5,6,7,8-tétrahydronaphtalén-2-yl)prop-1-ényl]=phénoxy]éthyl]morpholine
mofaroteno	4-[2-[<i>p</i> -[(<i>E</i>)-2-(5,6,7,8-tetrahydro-5,5,8,8-tetrametil-2-naftil)propenil]fenoxi]etil]=morfolina
	C ₂₉ H ₃₉ N ₃ O ₂

mofegilinum

mofegiline	(<i>E</i>)-2-(fluoromethylene)-4-(<i>p</i> -fluorophenyl)butylamine
mofégiline	(<i>E</i>)-3-fluoro-2-[2-(4-fluorophényl)éthyl]prop-2-énylamine
mofegilina	(<i>E</i>)-2-(fluorometileno)-4-(<i>p</i> -fluorofenil)butilamina
	C ₁₁ H ₁₃ F ₂ N

naratriptanum

naratriptan	<i>N</i> -methyl-3-(1-methyl-4-piperidyl)indole-5-ethanesulfonamide
naratriptan	<i>N</i> -méthyl-2-[3-(1-méthylpipéridin-4-yl)indol-5-yl]éthanesulfonamide
naratriptan	<i>N</i> -metil-3-(1-metil-4-piperidil)indol-5-etanosulfonamida
	C ₁₇ H ₂₆ N ₃ O ₂ S

nedaplatinum

nedaplatin	<i>cis</i> -diammine(glycolato- <i>O</i> ¹ , <i>O</i> ²)platinum
nédaplatine	<i>cis</i> -diammine[2-hydroxyacétato(2-)- <i>O</i> ¹ , <i>O</i> ²]platine
nedaplatino	<i>cis</i> -diamina(glicolato- <i>O</i> ¹ , <i>O</i> ²)platino
	C ₂ H ₉ N ₂ O ₃ Pt

nupafantum

nupafant	<i>N</i> -[(<i>S</i>)-1-(ethoxymethyl)-3-methylbutyl]- <i>N</i> -methyl- α -(2-methyl-1 <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>c</i>]pyridin-1-yl)- <i>p</i> -toluenesulfonamide
nupafant	<i>N</i> -[(<i>S</i>)-1-(éthoxyméthyl)-3-méthylbutyl]- <i>N</i> -méthyl-4-[(2-méthyl-1 <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>c</i>]pyridin-1-yl)méthyl]benzènesulfonamide
nupafant	<i>N</i> -[(<i>S</i>)-1-(etoximetil)-3-metilbutil]- <i>N</i> -metil- α -(2-metil-1 <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>c</i>]piridin-1-il)- <i>p</i> -toluensulfonamida
	C ₂₃ H ₃₂ N ₄ O ₃ S

olprinonum

olprinone	1,2-dihydro-5-imidazo[1,2- <i>a</i>]pyridin-6-yl-6-methyl-2-oxonicotinonitrile
olprinone	5-(imidazo[1,2- <i>a</i>]pyridin-6-yl)-6-méthyl-2-oxo-1,2-dihydropyridine-3-carbonitrile
olprinona	1,2-dihidro-5-imidazo[1,2- <i>a</i>]piridin-6-il-6-metil-2-oxonicotinonitrilo
	C ₁₄ H ₁₆ N ₄ O

ormeloxifenum

ormeloxifene	(±)-1-[2-[<i>p</i> -(<i>trans</i> -7-methoxy-2,2-dimethyl-3-phenyl-4-chromanyl)phenoxy]ethyl]=pyrrolidine
--------------	---

orméloxifène	(±)-1-[2-[4-(<i>trans</i> -7-méthoxy-2,2-diméthyl-3-phényl-3,4-dihydro-2 <i>H</i> -chromén-4-yl)phénoxy]éthyl]pyrrolidine
omeloxifeno	(±)-1-[2-[<i>p</i> -(<i>trans</i> -7-metoxi-2,2-dimetil-3-fenil-4-cromanil)fenoksi]etil]pirrolidina C ₃₀ H ₃₅ NO ₃
oxeclosporinum	
oxeclosporin	cyclo[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i> ,6 <i>E</i>)-3-hydroxy-4-méthyl-2-(méthylamino)-6-octénoyl]-L-2-aminobutyryl- <i>N</i> -méthylglycyl- <i>N</i> -méthyl-L-leucyl-L-valyl- <i>N</i> -méthyl-L-leucyl-L-alanyl- <i>O</i> -(2-hydroxyéthyl)- <i>D</i> -séryl- <i>N</i> -méthyl-L-leucyl- <i>N</i> -méthyl-L-leucyl- <i>N</i> -méthyl-L-valyl]
oxéclosporine	cyclo[-[(6 <i>E</i>)-(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-3-hydroxy-4-méthyl-2-(méthylamino)oct-6-énoyl]-L-2-aminobutyryl-(<i>N</i> -méthylglycyl)-(<i>N</i> -méthyl-L-leucyl)-L-valyl-(<i>N</i> -méthyl-L-leucyl)-L-alanyl- <i>O</i> -(2-hydroxyéthyl)- <i>D</i> -séryl]-(<i>N</i> -méthyl-L-leucyl)-(<i>N</i> -méthyl-L-leucyl)-(<i>N</i> -méthyl-L-valyl)-]
oxeclosporina	ciclo[(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i> ,6 <i>E</i>)-3-hidroxi-4-metil-2-(metilamino)-6-octénoil]-L-2-aminobutiril- <i>N</i> -metilglicil- <i>N</i> -metil-L-leucil-L-valil- <i>N</i> -metil-L-leucil-L-alanil- <i>O</i> -(2-hidroxietyl)- <i>D</i> -seril- <i>N</i> -metil-L-leucil- <i>N</i> -metil-L-leucil- <i>N</i> -metil-L-valil] C ₆₄ H ₁₁₅ N ₁₁ O ₁₄
pamicogrelum	
pamicogrel	ethyl 2-[4,5-bis(<i>p</i> -methoxyphenyl)-2-thiazolyl]pyrrole-1-acetate
pamicogrel	2-[2-[4,5-bis(4-méthoxyphényl)thiazol-2-yl]-1- <i>H</i> -pyrrol-1-yl]acétate d'éthyle
pamicogrel	etil 2-[4,5-bis(<i>p</i> -metoxifenil)-2-tiazolil]pirrole-1-acetato C ₂₅ H ₂₄ N ₂ O ₄ S
patamostatium	
patamostat	<i>p</i> -[(2-succinimidoethyl)thio]phenyl <i>p</i> -guanidinobenzoate
patamostat	4-guanidinobenzoate de 4-[[2-(2,5-dioxopyrrolidin-1-yl)éthyl]thio]phényle
patamostat	<i>p</i> -guanidinobenzoato de <i>p</i> -[(2-succinimidoetil)tio]fenil C ₂₀ H ₂₀ N ₄ O ₄ S
pazinaclonum	
pazinaclone	(±)-8-[[2-(7-chloro-1,8-naphthyridin-2-yl)-3-oxo-1-isoindolinyl]acetyl]-1,4-dioxa-8-azaspiro[4.5]decane
pazinaclone	(<i>RS</i>)-8-[2-[2-(7-chloro-1,8-naphthyridin-2-yl)-3-oxo-2,3-dihydro-1- <i>H</i> -iso-indol-1-yl]acétyl]-1,4-dioxa-8-azaspiro[4.5]décano
pazinaclona	(±)-8-[[2-(7-cloro-1,8-naftiridin-2-il)-3-oxo-1-isoindolinil]acetil]-1,4-dioxa-8-azaspiro[4.5]decano C ₂₅ H ₂₃ ClN ₄ O ₄
pimagedinum	
pimagedine	aminoguanidine
pimagedine	aminoguanidine
pimagedina	aminoguanidina CH ₆ N ₄

poblitukastum	
poblitukast	(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-3-[(2-carboxyethyl)thio]-3-[<i>o</i> -(8-phenyloctyl)phenyl]lactic acid
poblitukast	acide (2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-3-[(2-carboxyéthyl)thio]-2-hydroxy-3-[2-(8-phényloctyl)phényl]=propanoïque
poblitukast	ácido (2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-3-[(2-carboxietil)tio]-3-[<i>o</i> -(8-fenilooctil)fenil]lactico C ₂₆ H ₃₄ O ₅ S
polixetonii chloridum	
polixetonium chloride	poly[oxyethylene(dimethyliminio)ethylene(dimethyliminio)ethylene dichloride]
chlorure de polixétonium	poly[dichlorure d'oxyéthylène(diméthyliminio)éthylène(diméthyliminio)éthylène]
cloruro de polixetonio	poli[dicloruro de oxietileno(dimetiliminio)etileno(dimetiliminio)etileno] (C ₁₀ H ₂₄ Cl ₂ N ₂ O) _n
rabeprazolum	
rabeprazole	2-[[[4-(3-methoxypropoxy)-3-methyl-2-pyridyl]methyl]sulfinyl]benzimidazole
rabéprazole	2-[[[4-[(3-méthoxypropyl)oxy]-3-méthylpyridin-2-yl]méthyl]sulfinyl]-1 <i>H</i> -benzimidazole
rabeprazol	2-[[[4-(3-metoxipropoxil)-3-metil-2-piridil]metil]sulfinil]benzimidazol C ₁₈ H ₂₁ N ₃ O ₃ S
ramosetronum	
ramosetron	(-)-(<i>R</i>)-1-methylindol-3-yl 4,5,6,7-tetrahydro-5-benzimidazolyl ketone
ramosétron	(-)-(<i>R</i>)-(1-méthyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl)(4,5,6,7-tétrahydro-1 <i>H</i> -benzimidazol-5-yl)=méthanone
ramosetron	(-)-(<i>R</i>)-1-metilindol-3-il 4,5,6,7-tetrahydro-5-bencimidazolil cetona C ₁₇ H ₁₇ N ₃ O
rasagilinum	
rasagiline	(<i>R</i>)- <i>N</i> -2-propynyl-1-indanamine
rasagiline	[(<i>R</i>)-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -indén-1-yl](prop-2-ynyl)amine
rasagilina	(<i>R</i>)- <i>N</i> -2-propinil-1-indanamina C ₁₂ H ₁₃ N
reteplasmum	
reteplase	173-L-serine-174-L-tyrosine-175-L-glutamine-173-527-plasminogen activator (human tissue-type)
retéplase	173-L-sérine-174-L-tyrosine-175-L-glutamine-173-527-activateur du plasminogène (type tissulaire humain)
reteplasa	173-L-serina-174-L-tirosina-175-L-glutamina-173-527-activador del plasminogeno (tipo tisular humano) C ₁₇₃₈ H ₂₆₅₃ N ₄₉₉ O ₅₂₂ S ₂₂
ricasetronum	
ricasetron	3,3-dimethyl- <i>N</i> -1 α <i>H</i> ,5 α <i>H</i> -tropan-3 α -yl-1-indolinecarboxamide
ricasétron	3,3-diméthyl- <i>N</i> -[(1 <i>R</i> ,3 <i>r</i> ,5 <i>S</i>)-8-méthyl-8-azabicyclo[3.2.1]oct-3-yl]-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -indole-1-carboxamide

ricasetron	3,3-diméthyl- <i>N</i> -1 α , <i>H</i> ,5 α -tropan-3 α -il-1-indolinacarboxamida C ₁₉ H ₂₇ N ₃ O
safingolum	
safingol	(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i>)-2-amino-1,3-octadecanediol
safingol	(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i>)-2-aminooctadécane-1,3-diol
safingol	(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i>)-2-amino-1,3-octadecanediol C ₁₈ H ₃₉ NO ₂
sameridinum	
sameridine	<i>N</i> -éthyl-1-hexyl- <i>N</i> -méthyl-4-phénylisonipecotamide
saméridine	<i>N</i> -éthyl-1-hexyl- <i>N</i> -méthyl-4-phénylpipéridine-4-carboxamide
sameridina	<i>N</i> -etil-1-hexil- <i>N</i> -metil-4-fenilisonipecotamida C ₂₁ H ₃₄ N ₂ O
saquinavirum	
saquinavir	(<i>S</i>)- <i>N</i> -[(α , <i>S</i>)- α -[(1 <i>R</i>)-2-[(3 <i>S</i> ,4 <i>aS</i> ,8 <i>aS</i>)-3-(<i>tert</i> -butylcarbamoil)octahydro-2(1 <i>H</i>)-isoquinolyl]-1-hydroxyéthyl]phénythyl]-2-quinaldamido succinamide
saquinavir	(2 <i>S</i>)- <i>N</i> '-[(1 <i>S</i> ,2 <i>R</i>)-1-benzyl-3-[(3 <i>S</i> ,4 <i>aS</i> ,8 <i>aS</i>)-3-[[[(1,1-diméthyléthyl)amino]=carbonyl]octahydro-isoquinoléin-2(1 <i>H</i>)-yl]-2-hydroxypropyl]-2-[(quinoléin-2-yl)=carbonyl]amino]butanediamide
saquinavir	(<i>S</i>)- <i>N</i> -[(α , <i>S</i>)- α -[(1 <i>R</i>)-2-[(3 <i>S</i> ,4 <i>aS</i> ,8 <i>aS</i>)-3-(<i>tert</i> -butylcarbamoil)octahydro-2(1 <i>H</i>)-isoquinolil]-1-hidroxiéthil]fenetil]-2-quinaldamida succinamida C ₃₈ H ₅₀ N ₆ O ₅
selfotelum	
selfotel	<i>cis</i> -4-(phosphonométhyl)pipecolic acid
selfotel	acide <i>cis</i> -4-(phosphonométhyl)pipéridine-2-carboxylique
selfotel	ácido <i>cis</i> -4-(fosfonometil)pipecolico C ₇ H ₁₄ NO ₅ P
seratrodastum	
seratrodast	(\pm)-2,4,5-triméthyl-3,6-dioxo- ζ -phényl-1,4-cyclohexadiène-1-heptanoic acid
sératrodast	acide (<i>RS</i>)-7-phényl-7-(2,4,5-triméthyl-3,6-dioxocyclohexa-1,4-diène-1-yl)=heptanoïque
seratrodast	ácido (\pm)-2,4,5-trimetil-3,6-dioxo- ζ -fenil-1,4-ciclohexadieno-1-heptanoico C ₂₂ H ₂₈ O ₄
sibopirdinum	
sibopirdine	5,5-bis(4-pyridylméthyl)-5 <i>H</i> -cyclopenta[2,1- <i>b</i> :3,4- <i>b'</i>]dipyridine
sibopirdine	5,5-bis((pyridin-4-yl)méthyl)-5 <i>H</i> -cyclopenta[2,1- <i>b</i> :3,4- <i>b'</i>]dipyridine
sibopirdina	5,5-bis(4-piridilmetil)-5 <i>H</i> -ciclopenta[2,1- <i>b</i> :3,4- <i>b'</i>]dipiridina C ₂₃ H ₁₈ N ₄

sirolimusum

sirolimus	(3 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>E</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,14 <i>S</i> ,15 <i>E</i> ,17 <i>E</i> ,19 <i>E</i> ,21 <i>S</i> ,23 <i>S</i> ,26 <i>R</i> ,27 <i>R</i> ,34 <i>aS</i>)-9,10,12,13,14,21,22,23,24,25,26,27,32,33,34,34 <i>a</i> -hexadecahydro-9,27-dihydroxy-3-[(1 <i>R</i>)-2-[(1 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-4-hydroxy-3-methoxycyclohexyl]-1-methylethyl]-10,21-dimethoxy-6,8,12,14,20,26-hexamethyl-23,27-epoxy-3 <i>H</i> -pyrido[2,1- <i>c</i>][1,4]oxaazacyclohen-triacontine-1,5,11,28,29(4 <i>H</i> ,6 <i>H</i> ,31 <i>H</i>)-pentone
sirolimus	(7 <i>E</i> ,15 <i>E</i> ,17 <i>E</i> ,19 <i>E</i>)-(3 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,14 <i>S</i> ,21 <i>S</i> ,23 <i>S</i> ,26 <i>R</i> ,27 <i>R</i> ,34 <i>aS</i>)-9,27-dihydroxy-3-[(1 <i>R</i>)-2-[(1 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-4-hydroxy-3-méthoxycyclohexyl]-1-méthyléthyl]-10,21-diméthoxy-6,8,12,14,20,26-hexaméthyl-9,10,12,13,14,21,22,23,24,25,26,27,32,33,34,34 <i>a</i> -hexadécacahydro-23,27-époxy-3 <i>H</i> -pyrido[2,1- <i>c</i>][1,4]oxaaza=cyclohentriacontène-1,5,11,28,29(4 <i>H</i> ,6 <i>H</i> ,31 <i>H</i>)-pentone
sirolimus	(3 <i>S</i> ,6 <i>R</i> ,7 <i>E</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>R</i> ,12 <i>R</i> ,14 <i>S</i> ,15 <i>E</i> ,17 <i>E</i> ,19 <i>E</i> ,21 <i>S</i> ,23 <i>S</i> ,26 <i>R</i> ,27 <i>R</i> ,34 <i>aS</i>)-9,10,12,13,14,21,22,23,24,25,26,27,32,33,34,34 <i>a</i> -hexadecahidro-9,27-dihidroxi-3-[(1 <i>R</i>)-2-[(1 <i>S</i> ,3 <i>R</i> ,4 <i>R</i>)-4-hidroxi-3-metoxiciclohexil]-1-metiletil]-10,21-dimetoxi-6,8,12,14,20,26-hexametil-23,27-epoxi-3 <i>H</i> -pirido[2,1- <i>c</i>][1,4]oxaazaciclohentriacontina-1,5,11,28,29(4 <i>H</i> ,6 <i>H</i> ,31 <i>H</i>)-pentona
	C ₅₁ H ₇₉ NO ₁₃

somatosalimum

somatosalim	somatotropin (<i>Oncorhynchus mykiss</i> clone ptGH-II isoform II reduced)
somatosalim	somatotropine (isoforme II réduite issue du clone de <i>Oncorhynchus mykiss</i> ptGH-II)
somatosalim	somatotropina (isoforma II reducida del clon ptGHII de <i>Oncorhynchus mykiss</i>)
	C ₃₅₂ H ₁₅₂₄ N ₂₆₆ O ₂₉₀ S ₈

spiroglumidum

spiroglumide	(<i>R</i>)- γ -(3,5-dichlorobenzamido)- δ -oxo-8-azaspiro[4.5]decane-8-valeric acid
spiroglumide	acide (<i>R</i>)-5-(8-azaspiro[4.5]déc-8-yl)-4-[(3,5-dichlorobenzoyl)amino]-5-oxopentanoïque
espiroglumida	ácido (<i>R</i>)- γ -(3,5-diclorobenzamido)- δ -oxo-8-azaspiro[4.5]decan-8-valérico
	C ₂₁ H ₂₆ Cl ₂ N ₂ O ₄

sprodiamidum

sprodiamide	aqua[<i>N,N</i> -bis[2-[(carboxymethyl)][(methylcarbamoyl)methyl]amino]ethyl]=glycinato(3-)]dysprosium, hydrate
sprodiamide	aqua[<i>N,N</i> -bis[2-[(carboxyméthyl)][(méthylamino)carbonyl]méthyl]amino]éthyl]=glycinato(3-)]dysprosium hydraté
esprodiamida	aquo[<i>N,N</i> -bis[2-[(carboximetil)][(metilcarbamoil)metil]amino]etil]=glicinato(3-)]disprosio, hidrato
	C ₁₆ H ₂₈ DyN ₃ O ₉ .xH ₂ O

suritozolum

suritozole	3-(<i>m</i> -fluorophenyl)-1,4-dimethyl- Δ^2 -1,2,4-triazoline-5-thione
suritozole	5-(3-fluorophényl)-2,4-diméthyl-2,4-dihydro-3 <i>H</i> -1,2,4-triazole-3-thione
suritozol	3-(<i>m</i> -fluorofenil)-1,4-dimetil- Δ^2 -1,2,4-triazolina-5-tiona
	C ₁₀ H ₁₀ FN ₃ S

technetium (^{99m}Tc) furifosminum	
technetium (^{99m} Tc) furifosmin	(OC-6-13)-[[4,4'-[éthylènebis(nitrilométhylidyne)]bis(dihydro-2,2,5,5-tétraméthyl-3(2 <i>H</i>)-furanonato)](2-)- <i>N,N',O³,O³</i>]bis[tris(3-méthoxypropyl)phosphine- <i>P</i>][^{99m} Tc]=technetium(1+) chloride
technétium (^{99m} Tc) furifosmine	(OC-6-13)-chlorure de [[4,4'-[éthylènebis(nitrilométhylidyne)]bis=[2,2,5,5-tétraméthyl-dihydrofuran-3(2 <i>H</i>)-onato]](2-)- <i>N,N',O³,O³</i>]bis=[tris(3-méthoxypropyl)phosphine- <i>P</i>][^{99m} Tc]technétium(1+)
furifosmina de technetium (^{99m} Tc)	cloruro de (OC-6-13)-[[4,4'-[etilenbis(nitrilometilidina)]bis(dihidro-2,2,5,5-tetrametil-3(2 <i>H</i>)-furanonato)](2-)- <i>N,N',O³,O³</i>]bis[tris(3-metoxipropil)fosfina- <i>P</i>][^{99m} Tc]tecnecio(1+) C ₄₄ H ₈₄ ClN ₂ O ₁₀ P ₂ ^{99m} Tc
telmisartanum	
telmisartan	4'-[[4-méthyl-6-(1-méthyl-2-benzimidazolyl)-2-propyl-1-benzimidazolyl]méthyl]-2-biphénylcarboxylic acid
telmisartan	acide 4'-[[4-méthyl-6-(1-méthyl-1 <i>H</i> -benzimidazol-2-yl)-2-propyl-1 <i>H</i> -benzimidazol-1-yl]méthyl]biphényl-2-carboxylique
telmisartan	ácido 4'-[[4-metil-6-(1-metil-2-bencimidazolil)-2-propil-1-bencimidazolil]metil]-2-bifenilcarboxilico C ₃₃ H ₃₀ N ₄ O ₂
temoporflinum	
temoporfin	3,3',3''-(7,8-dihidroporphyrin-5,10,15,20-tétrayl)tétraphénol
témporfine	3,3',3''-(7,8-dihidroporphyrine-5,10,15,20-tétrayl)tétraphénol
temoporfina	3,3',3''-(7,8-dihidroporfin-5,10,15,20-tétrail)tétrafenol C ₄₄ H ₃₂ N ₄ O ₄
tolafentrinum	
tolafentrine	(-)-4'-(<i>cis</i> -1,2,3,4,4a,10b-hexahydro-8,9-diméthoxy-2-méthylbenzo[<i>c</i>][1,6]=naphthyridin-6-yl)- <i>p</i> -toluenesulfonanilide
tolafentrine	(-)- <i>N</i> -[4-(<i>cis</i> -8,9-diméthoxy-2-méthyl-1,2,3,4,4a,10b-hexahydrobenzo[<i>c</i>][1,6]=naphthyridin-6-yl)phényl]-4-méthylbenzènesulfonamide
tolafentrina	(-)-4'-(<i>cis</i> -1,2,3,4,4a,10b-hexahidro-8,9-dimetoxi-2-metilbenzo[<i>c</i>][1,6]=naftiridin-6-il)- <i>p</i> -toluenosulfonanilida C ₂₈ H ₃₁ N ₃ O ₄ S
tradecamidum	
tradecamide	13-hydroxy- <i>N,N</i> -diméthyltridécanamide
tradécamide	13-hydroxy- <i>N,N</i> -diméthyltridécánamide
tradecamida	13-hidroxi- <i>N,N</i> -dimetiltridécánamida C ₁₅ H ₃₁ NO ₂
ularitidum	
ularitide	L-threonyl-L-alanyl-L-prolyl-L-arginyl-L-seryl-L-leucyl-L-arginyl-L-arginyl-L-seryl-L-seryl-L-cysteinyl-L-phenylalanyl-glycylglycyl-L-arginyl-L-methionyl-L-aspartyl-L-arginyl-L-isoleucylglycyl-L-alanyl-L-glutaminy-L-serylglycyl-L-leucylglycyl-L-cysteinyl-L-asparaginy-L-seryl-L-phenylalanyl-L-arginyl-L-tyrosine cyclic (11→27)-disulfide

ularitide	(11→27)-disulfure cyclique de L-thréonyl-L-alanyl-L-protyl-L-arginyl-L-séryl-L-leucyl-L-arginyl-L-arginyl-L-séryl-L-séryl-L-cystéinyl-L-phénylalanil-glycyl-glycyl-L-arginyl-L-méthionyl-L-aspartyl-L-arginyl-L-isoleucyl-glycyl-L-alanyl-L-glutaminyll-séryl-glycyl-L-leucyl-glycyl-L-cystéinyl-L-asparaginyll-séryl-L-phénylalanil-L-arginyl-L-tyrosine
ularitida	L-treonil-L-alanil-L-protil-L-arginil-L-seril-L-leucil-L-arginil-L-arginil-L-seril-L-seril-L-cisteinil-L-fenilalanil-glicil-glicil-L-arginil-L-metionil-L-asartil-L-arginil-L-isoleu=cil-glicil-L-alanil-L-glutaminil-L-seril-glicil-L-leucil-glicil-L-cisteinil-L-asparaginil-L-seril-L-fenilalanil-L-arginil-L-tirosina disulfuro cíclico (11→27) C ₁₄₅ H ₂₃₄ N ₅₂ O ₄₄ S ₃
valaciclovirum	
valaciclovir	L-valine, ester with 9-[(2-hydroxyethoxy)methyl]guanine
valaciclovir	(S)-2-amino-3-méthylbutanoate de 2-[(2-amino-6-oxo-1,6-dihydro-9H-purin-9-yl)=méthoxy]éthyle
valaciclovir	éster de la L-valina, con 9-[(2-hidroxiétoxi)metil]guanina C ₁₃ H ₂₀ N ₆ O ₄
vebufloxacinum	
vebufloxacin	(±)-9-fluoro-6,7-dihydro-5-méthyl-8-(4-méthyl-1-piperazinyll-1-oxo-1 <i>H</i> ,5 <i>H</i> -benzo[<i>ij</i>]quinolizine-2-carboxylic acid
vébufloxacine	acide (RS)-9-fluoro-5-méthyl-8-(4-méthylpipérazin-1-yl)-1-oxo-6,7-dihydro 1 <i>H</i> ,5 <i>H</i> -benzo[<i>ij</i>]quinolizine-2-carboxylique
vebufloxacino	ácido (±)-9-fluoro-6,7-dihidro-5-metil-8-(4-metil-1-piperazinil)-1-oxo-1 <i>H</i> ,5 <i>H</i> -benzo[<i>ij</i>]quinolizina-2-carboxílico C ₁₉ H ₂₂ FN ₃ O ₃
votumumabum	
votumumab	immunoglobulin G3 (human monoclonal 88-BV59 heavy chain anti-human carcinoma-associated antigen), disulfide with human monoclonal 88-BV59 κ-chain, dimer
votumumab	immunoglobuline G 3 (chaîne lourde de l'anticorps monoclonal humain 88-BV59 anti-antigène associé aux carcinomes humains), dimère du disulfure avec la chaîne κ de l'anticorps monoclonal humain 88-BV59
votumumab	immunoglobulina G3 (cadena pesada del anticuerpo monoclonal 88-Bv59 humano anti-antígeno asociado a los carcinomas humanos), puentes disulfuro con la cadena κ del anticuerpo monoclonal 88-BV59 humano, dímero
xanomelinum	
xanomeline	3-[4-(hexyloxy)-1,2,5-thiadiazol-3-yl]-1,2,5,6-tetrahydro-1-methylpyridine
xanoméline	3-[4-(hexyloxy)-1,2,5-thiadiazol-3-yl]-1-méthyl-1,2,5,6-tétrahydropyridine
xanomelina	3-[4-(hexiloxi)-1,2,5-tiadiazol-3-il]-1,2,5,6-tetrahydro-1-metilpiridina C ₁₄ H ₂₃ N ₃ OS

zolasartanum

zolasartan

1-[[3-bromo-2-(*o*-1*H*-tetrazol-5-yl)phenyl]-5-benzofuranyl]methyl]-2-butyl-4-chloroimidazole-5-carboxylic acid

zolasartan

acide 1-[[3-bromo-2-[2-(1*H*-tétrazol-5-yl)phényl]benzofuran-5-yl]méthyl]-2-butyl-4-chloro-1*H*-imidazole-5-carboxylique

zolasartan

ácido 1-[[3-bromo-2-(*o*-1*H*-tetrazol-5-ilfenil)-5-benzofuranil]metil]-2-butil-4-cloroimidazol-5-carboxílico $C_{24}H_{20}BrClN_5O_3$ **zolimomabum aritoxum**

zolimomab aritox

immunoglobulin G 1 (mouse monoclonal H65-RTA anti-human antigen CD 5 heavy chain), disulfide with mouse monoclonal H65-RTA light chain, dimer, disulfide with ricin (castor-oil plant A-chain protein moiety)

zolimomab aritox

immunotoxine obtenue par couplage, par une liaison disulfure, de l'immuno-globuline G1 monoclonale de souris H65-RTA dirigée contre l'antigène de surface CD 5 des lymphocytes T humains et de la chaîne A de la ricine

zolimomab aritox

inmunoglobulina G1 monoclonal de ratón H65-RTA anti(antígeno de superficie CD5 de los linfocitos T humano), unida mediante enlace disulfuro con la cadena ligera de anticuerpo monoclonal de ratón H65-RTA, dímero, disulfuro con la cadena A de la ricina

AMENDMENTS TO PREVIOUS LISTS

Supplement to WHO Chronicle Vol. 37, No. 6, 1983

Recommended International Nonproprietary Names (Rec. INN): List 23

- p. 5 iloprostum
iloprost
replace the chemical name by the following:
(E)-(3aS,4R,5R,6aS)-hexahydro-5-hydroxy-4-[(E)-(3S,4RS)-3-hydroxy-4-methyl-1-octen-6-ynyl] $\Delta^{2(1H),6}$ -pentalenevaleric acid
- p. 6 mitindomidum
mitindomide
replace the chemical name by the following:
(1R*,2S*,3R*,4S*,5R*,6S*,7S*,8R*)-tricyclo[4.2.2.0^{2,5}]dec-9-ene-3,4,7,8-tetracarboxylic 3,4:7,8-diimide

Supplement to WHO Chronicle Vol. 38, No. 6, 1984

Recommended International Nonproprietary Names (Rec. INN): List 24

- p. 10 valproatum seminaticum
valproate semisodium
replace the chemical name and the molecular formula by the following:
sodium hydrogen bis(2-propylvalerate), oligomer
(C₁₈H₃₁NaO₄)_n

WHO Drug Information, Vol. 5, No. 3, 1991

Recommended International Nonproprietary Names (Rec. INN): List 31

- p. 2 aprikalimum
aprikalim
replace the chemical name by the following:
(-)-(1R,2R)-tetrahydro-N-methyl-2-(3-pyridyl)thio-2H-thiopyran-2-carboxamide 1-oxide
- p. 6 gadodiamidum
gadodiamide
replace the chemical name and the molecular formula by the following:
[N,N-bis[2-[(carboxymethyl)(methylcarbamoyl)methyl]amino]ethyl]glycinato=(3-)gadolinium
C₁₆H₂₆GdN₅O₈
- p. 6 gadoteridolum
gadoteridol
replace the chemical name by the following:
(±)-[10-(2-hydroxypropyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecane-1,4,7-triacetato=(3-)]gadolinium

MODIFICATIONS APPORTÉES AUX LISTES ANTÉRIEURES

Supplément à la Chronique OMS, Vol. 37, No. 6, 1983

Dénominations communes internationales recommandées (DCI Rec.): Liste 23

- p. 6 mitindomidum
mitindomide
remplacer le nom chimique par:
(1R*,2S*,3R*,4S*,5R*,6S*,7S*,8R*)-tricyclo[4.2.2.0^{2,5}]déc-9-ène-3,4,7,8-tétracarboxy-3,4:7,8-diimide

Supplément à la Chronique OMS, Vol. 38, No. 6, 1984

Dénominations communes internationales recommandées (DCI Rec.): Liste 24

- p. 10 valproatum seminatricum *remplacer le nom chimique et la formule brute par:*
 valproate semisodique oligomère du complexe d'acide 2-propylpentanoïque et de 2-propylpentanoate de sodium
 $(C_{16}H_{31}NaO_4)_n$

Informations pharmaceutiques OMS, Vol. 5, No. 3, 1991

Dénominations communes internationales recommandées (DCI Rec.): Liste 31

- p. 2 aprikalimum *remplacer le nom chimique par:*
 aprikalim (-)-(1R, 2R)-N-méthyl-2-(pyridin-3-yl)tétrahydro-2H-thiopyrane-2-carbothioamide 1-oxyde
- p. 6 gadodiamidum *remplacer le nom chimique et la formule brute par:*
 gadodiamide [N,N-bis[2-[(carboxyméthyl)](méthylamino)carbonyl]méthyl]aminoéthyl]glycinato-(3-)gadolinium
 $C_{16}H_{26}GdN_5O_8$

MODIFICACIONES A LAS LISTAS ANTERIORES

Suplemento de Crónica de la OMS, Vol. 37, No. 6, 1983

Denominaciones Comunes Internacionales Recomendadas (DCI Rec.): Lista 23

- p. 6 mitindomidum *sustituir el nombre químico por lo siguiente:*
 mitindomida (1R',2S',3R',4S',5R',6S',7S',8R')-tríciclo[4.2.2.0^{2,5}]dec-9-eno-3,4,7,8-tetracarboxílico 3,4:7,8-diimida

Suplemento de Crónica de la OMS, Vol. 38, No. 6, 1984

Denominaciones Comunes Internacionales Recomendadas (DCI Rec.): Lista 24

- p. 10 valproatum seminatricum *sustituyase el nombre químico y la fórmula empírica por los siguientes:*
 valproato semisódico bis(2-propilvalerato) de hidrogeno y sodio, oligómero
 $(C_{16}H_{31}NaO_4)_n$

Información Farmacéutica, de la OMS, Vol. 5, No. 3, 1991

Danominaciones Comunes Internacionales Recomendadas (DCI Rec.): Lista 31

- p. 2 aprikalimum *sustituyase el nombre químico por lo siguiente:*
 aprikalim (-)-(1R, 2R)-tetrahidro-N-metil-2-(3-piridil)tio-2H-tiopiran-2-carboxamida 1-óxido
- p. 6 gadodiamidum *sustituir el nombre químico y la fórmula empírica por los siguientes:*
 gadodiamida [N,N-bis[2-[(carboximetil)](metilcarbamoil)metil]aminoetil]glicinato-(3-) gadolinio
 $C_{16}H_{26}GdN_5O_8$