

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. Wld 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 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*.

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)styryl]-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
arteflono	(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
ateviridinum	
ateviridine	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
ateviridina	1-[3-(etilamino)-2-piridil]-4-[(5-metoxiindol-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 ₆
batimastatum	
batimastat	(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-5-methyl-3-[[(<i>αS</i>)- <i>α</i> -(methylcarbamoil)phenethyl]carbamoil]-2-[(2-thienylthio)méthyl]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> -(metilcarbamoil)fenetil]carbamoil]-2-[(2-tienilthio)metil]hexanohidroxicamico C ₂₃ H ₃₁ N ₃ O ₄ S ₂
beciparcilum	
beciparcil	<i>p</i> -[(5-thio-β- <i>D</i> -xylopyranosyl)thio]benzonitrile
béciparcil	4-[(5-thio-β- <i>D</i> -xylopyranosyl)thio]benzonitrile
beciparcilo	<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-methyl-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-methyl- <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> -terc-butil- <i>N</i> -[6-(2-hidroxiéticoxi)-5-(<i>o</i> -metoxifenoxi)-2-(2-pirimidinil)-4-pirimidinil]bencensulfonamida
	C ₂₇ H ₂₉ N ₅ O ₆ S
candocuronii iodidum	
candocuronium iodide	17 α ,17 α -dimethyl-3 β -(1-methylpyrrolidinio)-17 α -azonia- <i>D</i> -homoandrost-5-ene diiodide
iodure de candocuronium	diiodure de 17 α ,17 α -diméthyl-3 β -(1-méthylpyrrolidinio)-17 α -azonia- <i>D</i> -homoandrost-5-ène
ioduro de candocuronio	17 α ,17 α -dimetil-3 β -(1-metilpirrolidinio)-17 α -azonia- <i>D</i> -homoandrost-5-eno diioduro
	C ₂₆ H ₄₆ 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]-1 <i>H</i> -pyrido[4,3- <i>b</i>] indole
carvotroline	8-fluoro-2-[2-(pyridin-4-yl)éthyl]-2,3,4,5-tétrahydro-1 <i>H</i> -pyrido[4,3- <i>b</i>]indole
carvotrolina	8-fluoro-2,3,4,5-tetrahydro-2-[2-(4-piridil)etil]-1 <i>H</i> -pirido[4,3- <i>b</i>]indol C ₁₈ H ₁₈ FN ₃
cedefingolum	
cedefingol	<i>N</i> -[(1 <i>S</i> ,2 <i>S</i>)-2-hydroxy-1-(hydroxymethyl)heptadecyl]acetamide
cédéfingol	<i>N</i> -[(1 <i>S</i> ,2 <i>S</i>)-2-hydroxy-1-(hydroxyméthyl)heptadécyl]acétamide
cedefingol	<i>N</i> -[(1 <i>S</i> ,2 <i>S</i>)-2-hidroxi-1-(hidroximetil)heptadecil]acetamida C ₂₀ H ₄₁ NO ₃
cefcapenum	
cefcapene	(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-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	acide (+)-(6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[[(<i>Z</i>)-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 (6 <i>R</i> ,7 <i>R</i>)-7-[(<i>Z</i>)-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- <i>O</i> -sulfo- α -L-idopyranosuronic acid structure at the non reducing end and a 6- <i>O</i> -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	sel 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- <i>O</i> -sulfo- α -L-idopyranosuronique à l'extrémité non réductrice et une structure 6- <i>O</i> -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 heparina de la mucosa intestinal del cerdo; la mayoría de los compuestos tienen una estructura de ácido 2- <i>O</i> -sulfo- α -L-idopirano-surónico en el extremo no reductor y una estructura de 6- <i>O</i> -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)viny]-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)vini]-2,2-diethylsuccinanílico
	C ₂₃ H ₂₈ N ₂ O ₃ S
ciprokirenum	
ciprokiren	(α S)- <i>N</i> -[(1 <i>S</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-1-(cyclohexylmethyl)-3-cyclopropyl-2,3-dihydroxypropyl]- α -[(α S)- α -[[[1-methyl-1-(morpholinocarbonyl)éthyl]sulfonyl]methyl]hydrocinnam=amido]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 S)- <i>N</i> -[(1 <i>S</i> ,2 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-1-(ciclohexilmetil)-3-ciclopropil-2,3-dihidroxiopropil]- α -[(α S)- 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-(metiltio)butírico
	C ₅ H ₁₀ O ₃ S
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 ₁₆ H ₁₄ O ₃
dornasum alfa	
dornase alfa	deoxyribonuclease (human clone 18-1 protein moiety)
dornase alfa	désoxyribonucléase (partie protéique de la substance issue du clone humain 18-1)
dornasa 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)pirrol-2-il]metil]piperazina
	C ₂₃ H ₂₂ FN ₃ O

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 ₂₅ H ₃₇ NO ₃
fananserinum	
fananserín	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 ₂₃ H ₂₄ FN ₃ O ₂ S
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-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 ₆ N ₃ O 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 ₉ H ₁₄ NO ₅ P

geclosporinum	
geclosporin	cyclo[[<i>(2S,3R,4R,6E)</i> -3-hydroxy-4-methyl-2-(methylamino)-6-octenoyl]-L-norvalyl- <i>N</i> -methylglycyl- <i>N</i> -methyl-L-leucyl-L-valyl- <i>N</i> -methyl-L-leucyl-L-alanyl-D-alanyl- <i>N</i> -methyl-L-leucyl- <i>N</i> -methyl-L-leucyl- <i>N</i> -methyl-L-valyl]
géclosporine	cyclo[- <i>(6E)</i> - <i>(2S,3R,4R)</i> -3-hydroxy-4-méthyl-2-(méthylamino)oct-6-énoyl]-L-norvalyl-(<i>N</i> -méthylglycyl)-(<i>N</i> -méthyl-L-leucyl)-L-valyl-(<i>N</i> -méthyl-L-leucyl)-L-alanyl-D-alanyl-(<i>N</i> -méthyl-L-leucyl)-(<i>N</i> -méthyl-L-leucyl)-(<i>N</i> -méthyl-L-valyl)-]
geclosporina	ciclo[[<i>(2S,3R,4R,6E)</i> -3-hidroxi-4-metil-2-(metilamino)-6-octenoil]-L-norvalil- <i>N</i> -metilglicil- <i>N</i> -metil-L-leucil-L-valil- <i>N</i> -metil-L-leucil-L-alanil-D-alanil- <i>N</i> -metil-L-leucil- <i>N</i> -metil-L-leucil- <i>N</i> -metil-L-valil]
	C ₆₃ H ₁₁₃ N ₁₁ O ₁₂
glenvastatinum	
glenvastatin	(<i>4R,6S</i>)-6-[(<i>E</i>)-2-[4-(<i>p</i> -fluorophenyl)-2-isopropyl-6-phenyl-3-pyridyl]vinyl]tetrahydro-4-hydroxy-2 <i>H</i> -pyran-2-one
glenvastatine	(<i>4R,6S</i>)-6-[(<i>E</i>)-2-[4-(4-fluorophényl)-2-(1-méthyléthyl)-6-phénylpyridin-3-yl]éthényl]-4-hydroxytétrahydro-2 <i>H</i> -pyran-2-one
glenvastatina	(<i>4R,6S</i>)-6-[(<i>E</i>)-2-[4-(<i>p</i> -fluorofenil)-2-isopropil-6-fenil-3-piridil]vinil]tetrahidro-4-hidroxi-2 <i>H</i> -piran-2-ona
	C ₂₇ H ₂₆ FNO ₃
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-burirato 21-acetato
	C ₂₈ H ₃₇ ClO ₇
iganidipinum	
iganidipine	(±)-3-(4-allyl-1-piperazinyl)-2,2-dimethylpropyl methyl 1,4-dihydro-2,6-dimethyl-4-(<i>m</i> -nitrophenyl)-3,5-pyridinedicarboxylate
iganidipine	(<i>RS</i>)-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-(<i>m</i> -nitrofenil)-3,5-piridindicarboxilato
	C ₂₈ H ₃₈ N ₄ O ₆
ilepcimidum	
ilepcimide	1-[(<i>E</i>)-3,4-(methylenedioxy)cinnamoyl]piperidine
ilepcimide	1-[(<i>E</i>)-3-(1,3-benzodioxol-5-yl)prop-2-énoyl]pipéridine
ilepcimida	1-[(<i>E</i>)-3,4-(metilendioxi)cinnamoil]piperidina
	C ₁₅ H ₁₇ NO ₃

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
iliparcilo	4-etil-7-[(5-tio-β-D-xilopiranosil)oxi]cumarina C ₁₆ H ₁₈ O ₈ 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'-metoxiacetofenona 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-[(α <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-[(α <i>R</i>)-α-hidroxi- <i>m</i> -(trifluorometil)encil]-2,4-nonadienil]tio]-4-oxo-4 <i>H</i> -1-benzopiran-2-carboxílico C ₃₈ H ₃₇ F ₃ O ₈ S
lafunimusum	
lafunimus	(<i>Z</i>)-α-cyano-α ⁴ ,α ⁴ ,α ⁴ -trifluoro-β-hydroxycyclopropaneacrylo-3',4'-xylidide
lafunimus	(<i>Z</i>)-2-cyano-3-cyclopropyl-3-hydroxy- <i>N</i> -[3-méthyl-4-(trifluorométhyl)phényl]prop-2-énamide
lafunimus	(<i>Z</i>)-α-ciano-α ⁴ ,α ⁴ ,α ⁴ -trifluoro-β-hidroxiciclopropanacrilato-3',4'-xylidida C ₁₅ H ₁₃ F ₃ N ₂ O ₂

lafutidinum	
lafutidine	(±)-2-(furfurilsulfinyl)-N-[(Z)-4-[[4-(piperidinomethyl)-2-pyridyl]oxy]-2-butenyl]=acetamide
lafutidine	(±)-2-[(2-furylméthyl)sulfinyl]-N-[(Z)-4-[[4-(pipéridin-1-ylméthyl)pyridin-2-yl]oxy]-but-2-ényl]acétamide
lafutidina	(±)-2-(furfurilsulfinil)-N-[(Z)-4-[[4-(piperidinometil)-2-piridil]oxi]-2-butenil]acetamida C ₂₂ H ₂₉ N ₃ O ₄ S
laurcetii bromidum	
laurcetium bromide	(carboxymethyl)dodecyldimethylammonium bromide, ethyl ester
bromure de laurcétium	bromure de dodécyl[(éthoxycarbonyl)méthyl]diméthylammonium
bromuro de laurcetio	ester etílico del bromuro de (carboximetil)dodecildimetilamonio C ₁₈ H ₃₈ BrNO ₂
lecimibidum	
lecimibide	3-(2,4-difluorophenyl)-1-[5-[(4,5-diphenylimidazol-2-yl)thio]pentyl]-1-heptylurea
lecimibide	3-(2,4-difluorophényl)-1-[5-[(4,5-diphényl-1H-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
ledismasa	superóxido 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-dichlorophenyl)-1,4-dihydro-2-(hydroxymethyl)-6-methyl-3,5-pyridinedicarboxylate, carbamate (ester)
lémildipine	(RS)-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
lemoxinolum	
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)methylamino]-1,1-dimethylethyl methyl 1,4-dihydro-2,6-dimethyl-4-(<i>m</i> -nitrophenyl)-3,5-pyridinedicarboxylate
lercanidipine	(<i>RS</i>)-2,6-diméthyl-4-(3-nitrophényl)-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
lésisétron	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-ilmetilen)dibenzonitrilo $C_{17}H_{11}N_5$
lexipafantum	
lexipafant	<i>N</i> -methyl- <i>N</i> -[[α -(2-methyl-1- <i>H</i> -imidazo[4,5- <i>c</i>]pyridin-1-yl)- <i>p</i> -tolyl]sulfonyl]- <i>L</i> -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 etílico 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]- <i>L</i> -leucina $C_{23}H_{30}N_4O_4S$
limazocicum	
limazocic	(-)-(<i>R</i>)-hexahydro-7,7-dimethyl-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 (<i>RS</i>)-3-[[3-(dodécyloxy)propyl]amino]butanoïque
lopobutano	ácido (±)-3-[[3-(dodeciloxi)propil]amino]butírico
	C ₁₉ H ₃₉ NO ₃

loviridum

loviride	(±)-2-(6-acetyl- <i>m</i> -toluidino)-2-(2,6-dichlorophenyl)acetamide
loviride	(<i>RS</i>)-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 ₁₆ 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-piperidinetanol
	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-tetrahidro-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
mérafloxacine	acide (<i>RS</i>)-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-tetrahidro-5,5,8,8-tetrametil-2-naftil)propenil]fenoxi]etil]=morfolina C ₂₉ H ₃₉ NO 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 ₂₅ 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 ₈ 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 ₁₀ N ₄ O
ormeloxifenum	
ormeloxifene	(\pm)-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
ormeloxifeno	(±)-1-[2-[<i>p</i> -(<i>trans</i> -7-metoxi-2,2-dimetil-3-fenil-4-cromanil)fenoxi]etil]pirrolidina C ₃₀ H ₃₅ NO ₃
oxeclosporinum	
oxeclosporin	cyclo[[<i>(2S,3R,4R,6E)</i> -3-hydroxy-4-méthyl-2-(méthylamino)-6-octenoyl]-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)-D-seryl- <i>N</i> -méthyl-L-leucyl- <i>N</i> -méthyl-L-leucyl- <i>N</i> -méthyl-L-valyl]
oxéclosporine	cyclo-[<i>(6E)</i> -(<i>2S,3R,4R</i>)-3-hydroxy-4-méthyl-2-(méthylamino)oct-6-énoyl]-L-2-aminobutyryl-(<i>N</i> -méthylglycyl)-(N-méthyl-L-leucyl)-L-valyl-(N-méthyl-L-leucyl)-L-alanyl-[<i>O</i> -(2-hydroxyéthyl)-D-séryl]-(N-méthyl-L-leucyl)-(N-méthyl-L-leucyl)-(N-méthyl-L-valyl)-]
oxeclosporina	ciclo[[<i>(2S,3R,4R,6E)</i> -3-hidroxi-4-metil-2-(metilamino)-6-octenoil]-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-hidroxietil)-D-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-dioxo-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
pimagédine	aminoguanidine
pimagediña	aminoguanidina CH ₆ N ₄

pobilukastum	
pobilukast	(2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-3-[(2-carboxyethyl)thio]-3-[<i>o</i> -(8-phenyloctyl)phenyl]lactic acid
pobilukast	acide (2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-3-[(2-carboxyéthyl)thio]-2-hydroxy-3-[2-(8-phényloctyl)phényl]=propanoïque
pobilukast	ácido (2 <i>S</i> ,3 <i>R</i>)-3-[(2-carboxietil)tio]-3-[<i>o</i> -(8-feniloctil)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) _{<i>n</i>}
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-metoxipropoxi)-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 ₁₇₃₆ H ₂₆₅₃ N ₄₉₉ O ₅₂₂ S ₂₂
ricasetronum	
ricasetron	3,3-dimethyl- <i>N</i> -1 <i>α</i> <i>H</i> ,5 <i>α</i> <i>H</i> -tropan-3 <i>α</i> -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-dimetil- <i>N</i> -1 α <i>H</i> ,5 α <i>H</i> -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> -ethyl-1-hexyl- <i>N</i> -methyl-4-phenylisopicotamide
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> -butylcarbamoyl)octahydro-2(1 <i>H</i>)-isoquinolyl]-1-hydroxyethyl]phenethyl]-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> -butylcarbamoyl)octahydro-2(1 <i>H</i>)-isoquinolil]-1-hidroxietyl]fenetil]-2-quinaldamida succinamida C ₃₈ H ₅₀ N ₆ O ₅
selfotelum	
selfotel	<i>cis</i> -4-(phosphonomethyl)pipecolic acid
selfotel	acide <i>cis</i> -4-(phosphonométhyl)pipéridine-2-carboxylique
selfotel	ácido <i>cis</i> -4-(fosfometil)pipecólico C ₇ H ₁₄ NO ₅ P
seratrodastum	
seratrodast	(\pm)-2,4,5-trimethyl-3,6-dioxo- ζ -phenyl-1,4-cyclohexadiene-1-heptanoic acid
sératrodast	acide (<i>RS</i>)-7-phényl-7-(2,4,5-triméthyl-3,6-dioxocyclohexa-1,4-dièn-1-yl)=heptanoïque
seratrodast	ácido (\pm)-2,4,5-trimetil-3,6-dioxo- ζ -fenil-1,4-ciclohexadieno-1-heptanoico C ₂₂ H ₂₆ O ₄
sibopirdinum	
sibopirdine	5,5-bis(4-pyridylmethyl)-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]oxaazacycloheptriacontine-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> -hexadécahydro-23,27-époxy-3 <i>H</i> -pyrido[2,1- <i>c</i>][1,4]oxaaza=cycloheptriacontène-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]oxaazacicloheptriacontina-1,5,11,28,29(4 <i>H</i> ,6 <i>H</i> ,31 <i>H</i>)-pentona
	C ₅₁ H ₇₉ NO ₁₃
somatosalmum	
somatosalm	somatotropin (<i>Oncorhynchus mykiss</i> clone ptGH-II isoform II reduced)
somatosalm	somatotropine (isoforme II réduite issue du clone de <i>Oncorhynchus mykiss</i> ptGH-II)
somatosalm	somatotropina (isoforma II reducida del clon ptGHII de <i>Oncorhynchus mykiss</i>)
	C ₉₅₂ 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 ₅ 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'-[ethylenebis(nitrilomethylidyne)]bis[dihydro-2,2,5,5-tetramethyl-3(2 <i>H</i>)-furanonato]](2-)- <i>N,N',O³,O³</i>]bis[tris(3-methoxypropyl)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-methyl-6-(1-methyl-2-benzimidazolyl)-2-propyl-1-benzimidazolyl]methyl]-2-biphenylcarboxylic 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-bifenilcarboxílico
	C ₃₃ H ₃₀ N ₄ O ₂
temoporfinum	
temoporfin	3,3',3",3'''-(7,8-dihydroporphyrin-5,10,15,20-tetrayl)tetraphenol
témoporfine	3,3',3",3'''-(7,8-dihydroporphyrine-5,10,15,20-tétrayl)tétraphénol
temoporfina	3,3',3",3'''-(7,8-dihidroporfirin-5,10,15,20-tetraïl)tetrafenol
	C ₄₄ H ₃₂ N ₄ O ₄
tolafentrinum	
tolafentrine	(-)-4'-(<i>cis</i> -1,2,3,4,4a,10b-hexahydro-8,9-dimethoxy-2-methylbenzo[<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> -dimethyltridecanamide
tradécamide	13-hydroxy- <i>N,N</i> -diméthyltridécanamide
tradecamida	13-hidroxi- <i>N,N</i> -dimetiltridecanamida
	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-glycyl-glycyl-L-arginyl-L-methionyl-L-aspartyl-L-arginyl-L-isoleucyl-glycyl-L-alanyl-L-glutaminy-L-seryl-glycyl-L-leucyl-glycyl-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-prolyl-L-arginyl-L-séryl-L-leucyl-L-arginyl-L-arginyl-L-séryl-L-séryl-L-cystéinyl-L-phénylalanyl-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-phénylalanyl-L-arginyl-L-tyrosine
ularitida	L-treonil-L-alanil-L-prolil-L-arginil-L-seril-L-leucil-L-arginil-L-arginil-L-seril-L-seril-L-cisteinil-L-fenilalanilglicilglicil-L-arginil-L-metionil-L-aspartil-L-arginil-L-isoleu=cilglicil-L-alanil-L-glutaminiil-L-serilglicil-L-leucilglicil-L-cisteinil-L-asparaginiil-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-methyl-8-(4-methyl-1-piperazinyl)-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-piperaziniil)-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, dimero
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-tetrahidro-1-metilpiridina C ₁₄ H ₂₃ N ₃ OS

zolasartanum	
zolasartan	1-[[[3-bromo-2-(<i>o</i> -1 <i>H</i> -tetrazol-5-yl)phenyl]-5-benzofuranyl]methyl]-2-butyl-4-chloroimidazole-5-carboxylic acid
zolasartan	acide 1-[[[3-bromo-2-[2-(1 <i>H</i> -tétrazol-5-yl)phényl]benzofuran-5-yl]méthyl]-2-butyl-4-chloro-1 <i>H</i> -imidazole-5-carboxylique
zolasartan	ácido 1-[[[3-bromo-2-(<i>o</i> -1 <i>H</i> -tetrazol-5-ilfenil)-5-benzofuranil]metil]-2-butil-4-cloroimidazol-5-carboxílico
	$C_{24}H_{20}BrClN_6O_3$
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 *replace the chemical name by the following:*
 iloprost (E)-(3a*S*,4*R*,5*R*,6a*S*)-hexahydro-5-hydroxy-4-[(E)-(3*S*,4*R**S*)-3-hydroxy-4-methyl-1-octen-6-ynyl] $\Delta^{2(1H),6}$ -pentalenevaleric acid
- p. 6 mitindomidum *replace the chemical name by the following:*
 mitindomide (1*R*^{*},2*S*^{*},3*R*^{*},4*S*^{*},5*R*^{*},6*S*^{*},7*S*^{*},8*R*^{*})-tricyclo[4.2.2.0²⁻⁵]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 seminatricum *replace the chemical name and the molecular formula by the following:*
 valproate semisodium sodium hydrogen bis(2-propylvalerate), oligomer
 (C₁₆H₃₁NaO₄)_n

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

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

- p. 2 aprikalimum *replace the chemical name by the following:*
 aprikalim (-)-(1*R*,2*R*)-tetrahydro-*N*-methyl-2-(3-pyridyl)thio-2*H*-thiopyran-2-carboxamide 1-oxide
- p. 6 gadodiamidum *replace the chemical name and the molecular formula by the following:*
 gadodiamide [*N,N*-bis[2-[(carboxymethyl)(methylcarbonyl)methyl]amino]ethyl]glycinato=(3-)gadolinium
 C₁₆H₂₆GdN₅O₈
- p. 6 gadoteridolum *replace the chemical name by the following:*
 gadoteridol (±)-[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 *remplacer le nom chimique par:*
 mitindomide (1*R*^{*},2*S*^{*},3*R*^{*},4*S*^{*},5*R*^{*},6*S*^{*},7*S*^{*},8*R*^{*})-tricyclo[4.2.2.0²⁻⁵]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 apikalimum *remplacer le nom chimique par:*
 apikalim (-)-(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]amino]éthyl]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

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

- p. 2 apikalimum *sustituyase el nombre químico por lo siguiente:*
 apikalim (-)-(1R,2R)-tetrahydro-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]amino]etil]glicinato=(3-) gadolinio
 $C_{16}H_{26}GdN_5O_8$