

International Nonproprietary Names for Pharmaceutical Substances (INN)

Notice is hereby given that, in accordance with article 3 of the Procedure for the Selection of Recommended International Nonproprietary Names for Pharmaceutical Substances, the names given in the list on the following pages are under consideration by the World Health Organization as Proposed International Nonproprietary Names. The inclusion of a name in the lists of Proposed International Nonproprietary Names does not imply any recommendation of the use of the substance in medicine or pharmacy.

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

Dénominations communes internationales des Substances pharmaceutiques (DCI)

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

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

Denominaciones Comunes Internacionales para las Sustancias Farmacéuticas (DCI)

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

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

Proposed International Nonproprietary Names: List 105

Comments on, or formal objections to, the proposed names may be forwarded by any person to the INN Programme of the World Health Organization within four months of the date of their publication in *WHO Drug Information*, i.e., for **List 105 of Proposed INN not later than 31 October 2011**

Publication date: 30 June 2011

Dénominations communes internationales proposées: Liste 105

Des observations ou des objections formelles à l'égard des dénominations proposées peuvent être adressées par toute personne au Programme des Dénominations communes internationales de l'Organisation mondiale de la Santé dans un délai de quatre mois à compter de la date de leur publication dans *WHO Drug Information*, c'est à dire pour la **Liste 105 de DCI Proposées le 31 octobre 2011 au plus tard.**

Date de publication: 30 juin 2011

Denominaciones Comunes Internacionales Propuestas: Lista 105

Cualquier persona puede dirigir observaciones u objeciones respecto de las denominaciones propuestas, al Programa de Denominaciones Comunes Internacionales de la Organización Mundial de la Salud, en un plazo de cuatro meses, contados desde la fecha de su publicación en *WHO Drug Information*, es decir, para **la Lista 105 de DCI Propuestas el 31 de octubre de 2011 a más tardar.**

Fecha de publicación: 30 de junio de 2011

Proposed INN
(Latin, English, French, Spanish)

Chemical name or description: Action and use: Molecular formula
Chemical Abstracts Service (CAS) registry number: Graphic formula

DCI Proposée

Nom chimique ou description: Propriétés et indications: Formule brute
Numéro dans le registre du CAS: Formule développée

DCI Propuesta

Nombre químico o descripción: Acción y uso: Fórmula molecular
Número de registro del CAS: Fórmula desarrollada

abexinostatum

abexinostat

3-[(dimethylamino)methyl]-N-[2-[4-(hydroxycarbonyl)phenoxy]ethyl]-1-benzofuran-2-carboxamide
antineoplastique

abexinostat

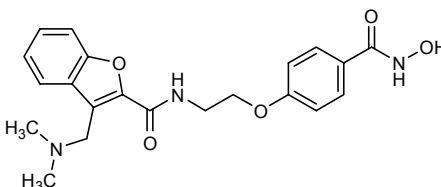
3-[(diméthylamino)méthyl]-N-[2-[4-(hydroxycarbonyl)phénoxy]éthyl]-1-benzofurane-2-carboxamide
antineoplasique

abexinostat

3-[(dimetilamino)metil]-N-[2-[4-(hidroxicarbamoil)fenoxi]etil]-1-benzofuran-2-carboxamida
antineoplásico

C₂₁H₂₃N₃O₅

783355-60-2



amilomotidum #
amilomotide

virus like particle of bacteriophage Q-beta coat protein that is coupled to multiple copies of human beta-amyloid 1-6 peptide fragment;
reaction products of bacteriophage Q-beta coat protein with human beta-amyloid protein-(1-6)-peptidylglycylglycyl-L-cysteine and 3-(2,5-dioxo-2,5-dihydro-1H-pyrrole-1-yl)-N-[(2,5-dioxopyrrolidin-1-yl)oxy]-6-oxohexyl}propanamide
immunological agent for active immunization

amilomotide

pseudo-particule virale de la capside du phage Q-bêta couplée à plusieurs copies du fragment 1-6 de la protéine bêta-amyloïde humaine;
produit obtenu par réaction de la protéine de capside du phage Q-bêta avec la protéine bêta-amyloïde humaine-(1-6)peptidylglycylglycyl-L-cystéine et le 3-(2,5-dioxo-2,5-dihydro-1H-pyrrole-1-yl)-N-[(2,5-dioxopyrrolidin-1-yl)oxy]-6-oxohexyl}propanamide
agent immunologique d'immunisation active

amilomotida

pseudo-particula viral de cápsida del fago Q-beta acoplada a múltiples copias del fragmento 1-6 de la proteína beta-amiloide humana;
producto obtenido por reacción de la proteína de cápsida del fago Q-beta con la proteína beta-amiloide humana-(1-6)peptidilglicilglicil-L-cisteína y el 3-(2,5-dioxo-2,5-dihidro-1H-pirrol-1-il)-N-[(2,5-dioxopirrolidin-1-il)oxi]-6-oxohexil}propanamida
agente inmunológico para inmización activa

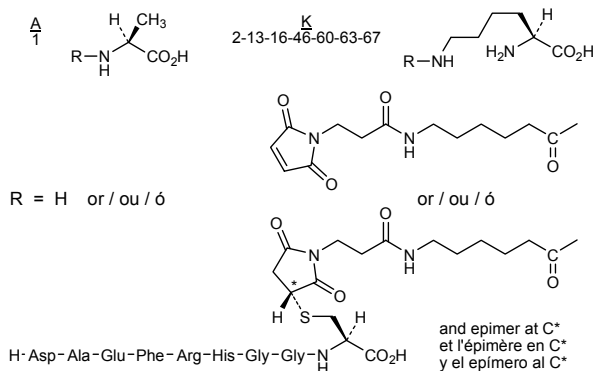
1238372-23-0

Heavy chain / Chaîne lourde / Cadena pesada

AKLETVTLGN IGKDGKQTLV LNPRGVNPTN GVASLSQAGA VPALAKRVTV 50
SVSQPSRNRK NYKVQVKIQN PTACTANGSC DPSVTRQAYA DVTFSFTQYS 100
TDEERAFVRT ELAALLASPL LIDAIDQLNP AY 132

Disulfide bridge location / Position du pont disulfure / Posición del puente disulfuro
74-80

Modified residues / Résidus modifiés / Residuos modificados



anivamersenum

anivamersen

2'-O-methylcytidyl-(3'→5')-2'-O-methylguanylyl-(3'→5')-2'-O-methylcytidyl-(3'→5')-2'-O-methylguanylyl-(3'→5')-2'-O-methylguanylyl-(3'→5')-2'-O-methyluridylyl-(3'→5')-2'-O-methyladenylyl-(3'→5')-2'-O-methyluridylyl-(3'→5')-2'-O-methyladenylyl-(3'→5')-2'-O-methylguanylyl-(3'→5')-2'-O-methyluridylyl-(3'→5')-2'-O-methylcytidyl-(3'→5')-2'-O-methylcytidyl-(3'→5')-2'-O-methyladenylyl-(3'→5')-2'-O-methylcytidine

anticoagulant inhibitor

anivamersen

2'-O-méthylcytidyl-(3'→5')-2'-O-méthylguanylyl-(3'→5')-2'-O-méthylcytidyl-(3'→5')-2'-O-méthylguanylyl-(3'→5')-2'-O-méthylguanylyl-(3'→5')-2'-O-méthyluridylyl-(3'→5')-2'-O-méthyladénylyl-(3'→5')-2'-O-méthyluridylyl-(3'→5')-2'-O-méthyladénylyl-(3'→5')-2'-O-méthylguanylyl-(3'→5')-2'-O-méthyluridylyl-(3'→5')-2'-O-méthylcytidyl-(3'→5')-2'-O-méthylcytidyl-(3'→5')-2'-O-méthyladénylyl-(3'→5')-2'-O-méthylcytidine

inhibiteur d'anticoagulant

anivamersén

2'-O-metilcitolidil-(3'→5')-2'-O-metilguanilil-(3'→5')-2'-O-metilcitolidil-(3'→5')-2'-O-metilguanilil-(3'→5')-2'-O-metilguanilil-(3'→5')-2'-O-metiluridilil-(3'→5')-2'-O-metiladenilil-(3'→5')-2'-O-metiluridilil-(3'→5')-2'-O-metiladenilil-(3'→5')-2'-O-metilguanilil-(3'→5')-2'-O-metiluridilil-(3'→5')-2'-O-metilcitolidil-(3'→5')-2'-O-metilcitolidil-(3'→5')-2'-O-metiladenilil-(3'→5')-2'-O-metilcitolidina

*inhibidor de anticoagulante*C₁₅₇H₂₀₈N₅₆O₁₀₃P₁₄

959716-29-1

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

asunaprevirum

asunaprevir

tert-butyl {(2*S*)-1-[(2*S*,4*R*)-4-({7-chloro-4-methoxyisoquinolin-1-yl}oxy)-2-({(1*R*,2*S*)-1-[(cyclopropanesulfonyl)carbamoyl]-2-ethenylcyclopropyl)carbamoyl]pyrrolidin-1-yl]-3,3-dimethyl-1-oxobutan-2-yl}carbamate

antiviral

asunaprévir

(2*S*)-1-[(2*S*,4*R*)-4-({7-chloro-4-méthoxyisoquinolin-1-yl}oxy)-2-({(1*R*,2*S*)-1-[(cyclopropanesulfonyl)carbamoyl]-2-éthénylcyclopropyl)carbamoyl]pyrrolidin-1-yl]-3,3-diméthyl-1-oxobutan-2-yl}carbamate de *tert*-butyle

antiviral

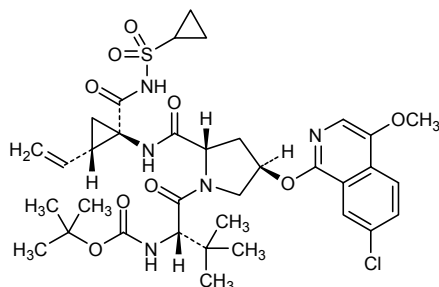
asunaprevir

{(2*S*)-1-[(2*S*,4*R*)-4-({7-cloro-4-metoxiisoquinolin-1-il}oxi)-2-({(1*R*,2*S*)-1-[(ciclopropanosulfonyl)carbamoil]-2-eteniliciclopropil}carbamoil)pirrolidin-1-il]-3,3-dimetil-1-oxobutan-2-il}carbamato de *terc*-butilo

antiviral

C₃₅H₄₆ClN₅O₉S

630420-16-5



besifovirum
besifovir

[[{1-[(2-amino-9H-purin-9-yl)methyl]cyclopropyl]oxy)methyl]phosphonic acid
antiviral

bésifovir

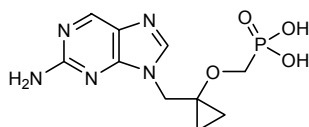
acide [[{1-[(2-amino-9H-purin-9-yl)méthyl]cyclopropyl]oxy)méthyl]phosphonique
antiviral

besifovir

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

C₁₀H₁₄N₅O₄P

441785-25-7



blosozumabum #
blosozumab

immunoglobulin G4-kappa, anti-[*Homo sapiens* SOST (sclerostin)], humanized monoclonal antibody;
gamma4 heavy chain (1-444) [humanized VH (*Homo sapiens*IGHV1-24*01 (85.70%) -(IGHD)-IGHJ4*01 L123>T (113)) [8.8.11] (1-118) -*Homo sapiens* IGHG4*01 hinge S10>P (226), CH3 K120>del (119-444)], (132-214')-disulfide with kappa light chain (1'-214') [humanized V-KAPPA (*Homo sapiens* IGKV1-13*02 (84.00%) -IGKJ1*01 Q120>G (100)) [6.3.9] (1'-107') -*Homo sapiens* IGKC*01 (108'-214')]; (224-224":227-227")-bisdisulfide dimer
immunomodulator

blosozumab

immunoglobuline G4-kappa, anti-[*Homo sapiens* SOST (sclérostine)], anticorps monoclonal humanisé;
chaîne lourde gamma4 (1-444) [VH humanisé (*Homo sapiens*IGHV1-24*01 (85.70%) -(IGHD)-IGHJ4*01 L123>T (113)) [8.8.11] (1-118) -*Homo sapiens* IGHG4*01 charnière S10>P (226), CH3 K120>del (119-444)], (132-214')-disulfure avec la chaîne légère kappa (1'-214') [V-KAPPA humanisé (*Homo sapiens* IGKV1-13*02 (84.00%) -IGKJ1*01 Q120>G (100)) [6.3.9] (1'-107') -*Homo sapiens* IGKC*01 (108'-214')]; dimère (224-224":227-227")-bisdisulfure
immunomodulateur

blosozumab

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

1132758-87-2

Heavy chain / Chaîne lourde / Cadena pesada

QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCRKVSQGFPIK DTFQHWVRQA PGKGLEWVGW 50
SDPEIGDTEY ASKFGQGRVTM TEDTSTDTAY MELSSLSRSED TAVYYCATGD 100
TTYKFDWVGG GTTFTVSSAS TKGPSVFLA PCSRSSTEST AALGCLVKDY 150
FPEPVTVSWN SGALTSQVHT FPAVLQSSGL YSLSSVTVTP SSSLGKTYT 200
CNVDHKKPSNT KVDKRVESKY GPCCPCPAP EFLGGPSVFL FPKPKDTLM 250
ISRTPETCV VVDVSDQEDPE VQFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQFNSTYRV 300
VSVLTVLHQD WLNKKEYKCK VSNKGLPSSI EKTISKAKGQ PREPQVYTL 350
PSQEEMTRNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG 400
SFFFLYSRLTV DKSRWQEGNV FSCSVMHEAL HNHYTQKSL SLSL 444

Light chain / Chaîne légère / Cadena ligera

DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCKASQDVH TAVAWYQQKPK GKAPKLLIYW 50
ASTRWTVGVPV RFSGSGSGTD FTLTISLQP EDFATYTCQQ YSDYPWTFGG 100
GTKVEIKRTV AAPSVEFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY BREAKVQWQV 150
DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSLSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHGK 200
LSSPVTKSFN RGEK 214

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

Intra-H 22-96 145-201 259-319 365-423
22"-96" 145"-201" 259"-319" 365"-423"

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

Inter-H-L 132-214' 132"-214"

Inter-H-H 224-224" 227-227"

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

295, 295"

brodalumabum #

brodalumab

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

brodalumab

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

brodalumab

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

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

1174395-19-7

Heavy chain / Chaîne lourde / Cadena pesada

```

QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT RYGISWVROA PGQGLEWMGW 50
ISTYSGNTNY AQLKQGRVTM TDDTSTSTAY MELRSLRSDD TAVYYCARRQ 100
LYFDYWGQGT LVTVSSASTK GPSVFPLAPC SRSTSESTAA LGCLVKDYFP 150
EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS NEFTQTYTCN 200
VDHKPSNTRV DKTVERKCCV ECPPCPAPPV AGPSVFLFPP KPKDTLMISR 250
TPEVTCVVVD VSHEDPEVQF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ FNSTFRVSV 300
LTVVHQDWLN GKEYKCKVSN KGLPAPIEKT ISKTKGQPRE PQVYTLPPSR 350
EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTP PMLDSDGSFF 400
LYSKLTVDKS RWQQGNVFSC SVMHEALHNN YTQKSLSLSP GK 442

```

Light chain / Chaîne légère / Cadena ligera

```

EIVMTQSPAT LSVSPGERAT LSCRASQSVS SNLAWFQQKP GQAPRPLIYD 50
ASTRATGVPA RFGSGSGGTD FTLTISSLQS EDFAVYCCQQ YDNWPLTFGG 100
GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWVK 150
DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG 200
LSSPVTKSFN RGEK 214

```

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

Intra-H 22-96 143-199 256-316 362-420
22"-96" 143"-199" 256"-316" 362"-420"

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

Inter-H-L 130-214' 130"-214""

Inter-H-H 218-218" 219-219" 222-222" 225-225"

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

cabozantinibum

cabozantinib

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

cabozantinib

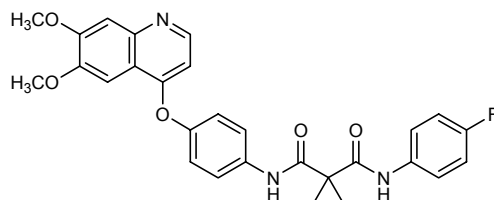
N-{4-[(6,7-diméthoxyquinoléin-4-yl)oxy]phényl}-*N'*-(4-fluorophényl)cyclopropane-1,1-dicarboxamide
antineoplasique

cabozantinib

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

C₂₈H₂₄FN₃O₅

849217-68-1



calaspargasum pegolum #

calaspargase pegol

pegylated *Escherichia coli* asparaginase;
[27-alanine,64-aspartic acid,252-threonine,263-asparagine]-
L-asparaginase 2 (EC 3.5.1.1, L-asparagine amidohydrolase II)
Escherichia coli (strain K12) tetramer α_4 , carbamates with
 α -carboxy- ω -methoxypoly(oxyethylene)
antineoplastic

calaspargase pégol

asparaginase d'*Escherichia coli* pégylée;
carbamates entre le tétramère α_4 de [27-alanine,64-acide
aspartique,252-thréonine,263-asparagine]-L-asparaginase 2
(EC 3.5.1.1, L-asparagine amidohydrolase II) d'*Escherichia coli*
(souche K12) et le α -carboxy- ω -méthoxypoly(oxyéthylène)
antineoplasique

calaspargasa pegol

asparaginasa de *Escherichia coli* pegilada;
carbamatos entre el tetrámero α_4 de [27-alanina,64-ácido
aspártico,252-treonina,263-asparagina]-L-asparaginasa 2
(EC 3.5.1.1, L-asparagina amidohidrolasa II) de *Escherichia coli*
(cepa K12) y el α -carboxi- ω -metoxipoli(oxiétileno)
antineoplásico

C₁₅₁₆H₂₄₂₃N₄₁₅O₄₉₂S₈ (peptide monomer) 941577-06-6

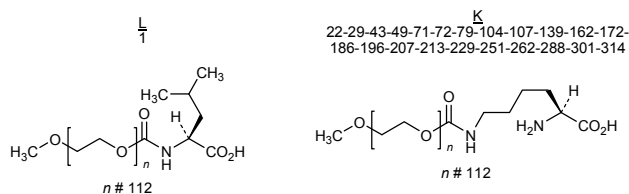
Monomer / Monomère / Monómero

```

LPNITILATG GTIAGGGDSA TKSNYTAGKV GVENLVNAV PQLKDIANVKG 50
EQVNVIGSQD MNDDVWLTLA KKINTDCDKT DGFVITHGTD TMEETAYFLD 100
LTVKCDKPVV MVGAMRPSTS MSADGPFNLY NAVVTAADKA SANRGLVVM 150
NDTVLDGRDV TKTNTTDVAT FKSVNYGPLG YIHNGKIDYQ RTPARKHTSD 200
TFFDVSKLNE LPKVGIVYNY ANASDLPAKA LVDAGYDGIV SAGVGNGLY 250
KTVFDTLATA AKNGTAVVRS SRVPTGATTQ DAEVDDAKYG FVASGTLNPO 300
KARVLLQLAL TQTKDPQQIQ QIFNQY 326

```

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



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

cantuzumabum ravtansinum #
cantuzumab ravtansine

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

cantuzumab ravtansine

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

cantuzumab ravtansina

inmunoglobulina G1-kappa, anti-[*Homo sapiens* glicano sialilo de MUC1, asociado al tumor (CA242, antígeno del cancer 242)] anticuerpo monoclonal humanizado conjugado con el maitansinoide DM4; cadena pesada gamma1 (1-449) [VH humanizada (*Homo sapiens*IGHV7-4-1*02 (76.50%) -(IGHD)-IGHJ2*01 R120>Q (111), L123>T (114)) [8.8.12] (1-119) -*Homo sapiens*IGHG1*01 (120-449)], (222-219')-disulfuro con la cadena ligera kappa (1'-219') [V-KAPPA humanizada (*Homo sapiens*IGKV2-28*01 (82.00%) -IGKJ3*01 V124>L (109), D125>E (110), I126>L (111)) [11.3.9] (1'-112') -*Homo sapiens*IGKC*01 (113'-219')]; dimero (228-228":231-231")-bisdisulfuro; conjugado, en 3-4 grupos lisil por término medio, con el maitansinoide DM4 [*N*²-desacetil-*N*²-(4-mercapto-4-metil-1-oxopentil)-maitansina] mediante el conector SPDB reducible [4-(2-piridilditio)butanoato de *N*-succinimidilo] Para la fracción *ravtansina*, se ruega referirse al documento "*INN for pharmaceutical substances: Names for radicals, groups and others*"* *antineoplásico*

868747-45-9

Heavy chain / Chaîne lourde / Cadena pesada

QVQLVQSGAE VKKPGETVKI SCKASDYTFY YGMNWKQA PGQGLKMMGW 50
 IDTTTGEPTY AQRKQRIAF SLETSASTAY LQIKSLKSED TATYFCARRG 100
 PYNWYFDVWG QGTTVTVSSA STKGPSVFPL APSKSTSGG TAAALGCLVKD 150
 YFPEPVTVSW NSGALTSQVH TFFAVLQSSG LYSLSVTVV PSSLTGTQTY 200
 ICNVNHPSPN TKVDKKEPK SCDKTHTCP CPAPPELLGGP SVFLFPKPK 250
 DTLMISRPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKFREEQYNS 300
 TYRIVSVLTV LHQDNLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV 350
 YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL 400
 DSDGSFLLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCVM HEALHNHYTQ KLSLSLSPGK 449

Light chain / Chaîne légère / Cadena ligera

DIVMTQSPLS VPVTPGEPVS ISCRSSKSL LHSNGNTLYW FLQRPQSPQ 50
 LLIYRMSNLV SGVPDRFSGS GSGTAFTLRI SRVEAEDVGV YICLQHQLEY 100
 FTFPGPTKLE LKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK 150
 VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDSYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE 200
 VTHQGLSSPV TKSFNREGC 219

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

Intra-H 22-96 146-202 263-323 369-427
 22"-96" 146"-202" 263"-323" 369"-427"
 Intra-L 23'-93' 139'-199"
 23"'-93"' 139"'-199"
 Inter-H-L 222-219' 222"-219"
 Inter-H-H 228-228" 231-231"

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

299, 299"

ceftolozanum
 ceftolozane

(6*R*,7*R*)-3-[(5-amino-4-[(2-aminoethyl)carbamoyl]amino)-1-methyl-1*H*-pyrazol-2-ium-2-yl)methyl]-7-[(2*Z*)-2-(5-amino-1,2,4-thiadiazol-3-yl)-2-[(2-carboxypropan-2-yl)oxy]imino]acetamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-ene-2-carboxylate
antibiotic

ceftolozane

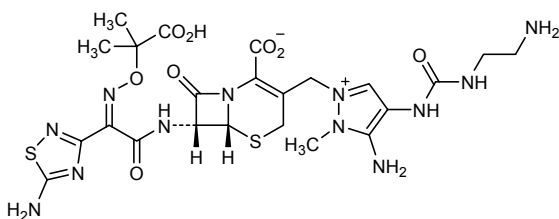
(6*R*,7*R*)-3-[(5-amino-4-[(2-aminoéthyl)carbamoyl]amino)-1-méthyl-1*H*-pyrazol-2-ium-2-yl)méthyl]-7-[(2*Z*)-2-(5-amino-1,2,4-thiadiazol-3-yl)-2-[(2-carboxypropan-2-yl)oxy]imino]acétamido]-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-ène-2-carboxylate
antibiotique

ceftolozano

(6*R*,7*R*)-3-[(5-amino-4-[(2-aminoetil)carbamoi]amino)-1-metil-1*H*-pirazol-2-ium-2-il)metil]-7-[(2*Z*)-2-(5-amino-1,2,4-tiadiazol-3-il)-2-[(2-carboxipropan-2-il)oxo]imino]acetamido]-8-oxo-5-tia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-eno-2-carboxilato
antibiótico

C₂₃H₃₀N₁₂O₈S₂

689293-68-3



cenderitidum

cenderitide

natriuretic peptide receptor type B (NPR-B) agonist;
human C-type natriuretic peptide-(32-53)-peptide (CNP-22) fusion
protein with eastern green mamba (*Dendroaspis angusticeps*)
natriuretic peptide-(24-38)-peptide
atrial natriuretic factor type substance

cendéritide

agoniste du récepteur du peptide natriurétique de type B;
peptide natriurétique de type-C humain-(32-53)-peptide (CNP-22)
protéine de fusion avec le peptide natriurétique de *Dendroaspis*
angusticeps (mamba vert)-(24-38)-peptide
substance type facteur natriurétique auriculaire

cenderitida

agonista del receptor del péptido natriurético de tipo B;
péptido natriurético de tipo-C humano-(32-53)-péptido (CNP-22)
proteína de fusión con el péptido natriurético de *Dendroaspis*
angusticeps (mamba vert)-(24-38)-péptido
sustancia de tipo péptido natriurético atrial

C₁₅₈H₂₆₃N₄₉O₅₀S₃

507289-11-4

GLSKGCFGLK LDRIGSMSGL GCPSLRDRP NAPSTSA 37

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

cepeginterferonum alfa-2b #

cepeginterferon alfa-2b

pegylated human interferon alpha-2b;
N^{2,1}-{4-[ω-methoxypoly(oxyethylene)]butyl}-human interferon
alpha-2b
immunomodulator

cépeginterféron alfa-2b

interféron alpha-2b humain pégylé;
N^{2,1}-{4-[ω-méthoxypoly(oxyéthylène)]butyl}interféron alpha-2b
humain
immunomodulateur

cepeginterferón alfa-2b

interferón alfa-2b humano pegilado;
N^{2,1}-{4-[ω-metoxipoli(oxietileno)]butil}interferón alfa-2b humano
immunomodulador

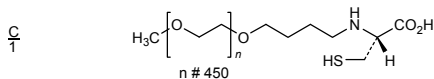
C₈₆₅H₁₃₅₉N₂₂₉O₂₅₆S₉ [C₂H₄O]_n

1192706-52-7

CDLPQTHSLG SRRTLMLLAQ MRRISLFSCL KDRHDFGFPO EEFNQFQKA 50
ETIPVLHEMI QQIFNLFSTK DSSAAWDEL LDKFYTELYQ QLNDLEACVI 100
QGVGTETPL MKEDSILAVR KYFQRITLYL KEKKYSPCAW EVVRAEIMRS 150
FSLSTNLQES LRSKE 165

Disulfide bridges location / Positions des ponts disulfure / Posiciones de los puentes disulfuro
1-98 29-138

Modified residue / Résidu modifié / Residuo modificado



conberceptum #

conbercept

fusion protein for immune applications (FPIA) comprising *Homo sapiens* FLT1 (fms-related tyrosine kinase 1, vascular endothelial growth factor receptor 1, VEGFR1, vascular permeability factor receptor, tyrosine-protein kinase FRT) fragment, fused with *Homo sapiens* KDR (kinase insert domain receptor, vascular endothelial growth factor receptor 2, VEGFR2, protein-tyrosine kinase receptor FLK1, CD309) fragment, fused with *Homo sapiens* immunoglobulin G1 Fc fragment;
 FLT1, 132-232 precursor fragment (1-101) -KDR, 227-421 precursor fragment (102-296) -glycyl-prolyl-glycyl (297-299) -gamma1 chain H-CH2-CH3 fragment (300-526) [*Homo sapiens* IGHG1*03 hinge 6-15 P13>L (307) (300-309), CH2 (310-419), CH3-CH-S (420-526)]; (305-305':308-308')-bisdisulfide dimer
angiogenesis inhibitor

conbercept

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

conbercept

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

1227158-72-6

Fused chain / chaîne fusionnée / cadena fusionada

GRPFVEMYSE IPEIIHMTG RELVIPCRVT SPNITVTLKK FPLDTLIPDG 50
 KRIIWDSRKG FIIISNATYKE IGLLTCEATV NGHLYKTNYL THRQNTIID 100
 VVLSPSHGIE LSVGKLVN CTARTELVNG IDFNWEYPS KQHKKLVNR 150
 DLKTQSGSEM KKFLSTLTID GVTRSDQGLY TCAASSGLMT KKNSTFVRVH 200
 EKPFVAFGSG MESLVEATVG ERVRIPAKYL GYPPEIKWY KNGIPLESNH 250
 TIKAGHVLT I MEVSERDTGN YTVILTNPIS KEKQSHVVS VVYVPPGPD 300
 KTHTCPLCPA PELLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSHEDP 350
 EVKFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQYNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC 400
 KVSNKALPAP IEKTISKAKG QPREPQVYTL PPSRDELTKN QVSLTCLVKG 450
 FYPSDIAVEW ESNQOPENNY KATPPVLDSG GSFFLYSKLT VDKSRWQQGN 500
 VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSPGK 526

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

Intra-chain 27-76 121-182 340-400 446-504
 27-76' 121'-182' 340'-400' 446'-504'
 Inter-chains 305-305' 308-308'

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

376, 376'

crenezumab #
crenezumab

immunoglobulin G4-kappa, anti-[*Homo sapiens* amyloid beta (Abeta) peptides Aβ42 and Aβ40]], humanized monoclonal antibody; gamma4 heavy chain (1-438) [humanized VH (*Homo sapiens*IGHV3-23*04 (89.70%) -(IGHD)-IGHJ4*01 L123>T (107) [8.8.5] (1-112) -*Homo sapiens* IGHG4*01 hinge S10>P (220) (113-438)], (126-219')-disulfide with kappa light chain (1'-219') [humanized V-KAPPA (*Homo sapiens* IGKV2D-29*02 (86.00%) -IGKJ1*01) [11.3.9] (1'-112') -*Homo sapiens* IGKC*01 (113'-219')]; (218-218":221-221")-bisdisulfide dimer
immunomodulator

crénezumab

immunoglobuline G4-kappa, anti-[*Homo sapiens* peptides bêta-amyloïdes (Abêta) Aβ42 et Aβ40]], anticorps monoclonal humanisé; chaîne lourde gamma4 (1-438) [VH humanisé (*Homo sapiens*IGHV3-23*04 (89.70%) -(IGHD)-IGHJ4*01 L123>T (107) [8.8.5] (1-112) -*Homo sapiens* IGHG4*01 charnière S10>P (220) (113-438)], (126-219')-disulfure avec la chaîne légère kappa (1'-219') [V-KAPPA humanisé (*Homo sapiens* IGKV2D-29*02 (86.00%) -IGKJ1*01) [11.3.9] (1'-112') -*Homo sapiens* IGKC*01 (113'-219')]; dimère (218-218":221-221")-bisdisulfure
immunomodulateur

crenezumab

inmunoglobulina G4-kappa, anti-[péptidos *beta-amiloides* (Abeta) Aβ42 y Aβ40 de *Homo sapiens*]], anticuerpo monoclonal humanizado; cadena pesada gamma4 (1-438) [VH humanizada (*Homo sapiens*IGHV3-23*04 (89.70%) -(IGHD)-IGHJ4*01 L123>T (107) [8.8.5] (1-112) -*Homo sapiens* IGHG4*01 bisagra S10>P (220) (113-438)], (126-219')-disulfuro con la cadena ligera kappa (1'-219') [V-KAPPA humanizada (*Homo sapiens* IGKV2D-29*02 (86.00%) -IGKJ1*01) [11.3.9] (1'-112') -*Homo sapiens* IGKC*01 (113'-219')]; dímero (218-218":221-221")-bisdisulfuro
immunomodulador

1095207-05-8

Heavy chain / Chaîne lourde / Cadena pesada

EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYGMSWVRQA PGKGLELVAS 50
 INSNGGSTYY PDSVKGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCASGD 100
 YWGQGTITVIV SSASTKGPSV FPLAPCSRST SESTAALGCL VKDYFPEPVT 150
 VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTFPSSSLGT KTYTCNVDHK 200
 PSNTKVDKRV ESKYGPFCPP CPAPFELGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE 250
 VTCVVVDVSO EDPEVQFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQFNS TYRVVSVLTV 300
 LHQDWLNGKE YKCKVSNKGL PSSIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSQEEM 350
 TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL DSDGSFFLYS 400
 RLTVDKSRWQ EGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSLG 438

Light chain / Chaîne légère / Cadena ligera

DIVMTQSPLS LPVTPGEPAS ISCRSSQSLV YSNGDYLHW YLQKPGQSPQ 50
 LLIKYKVSNRG SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCSQSTHVP 100
 WTFGQGTKVE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK 150
 VQWVKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDYSL SSSLTSLKAD YEKHKVYACE 200
 VTHQGLSSPV TKSFNREGC 219

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

Intra-H 22-96 139-195 253-313 359-417
 22"-96" 139"-195" 253"-313" 359"-417"
 Intra-L 23'-93' 139'-199"
 23'''-93''' 139'''-199'''
 Inter-H-L 126-219' 126"-219"
 Inter-H-H 218-218" 221-221"

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

289, 289"

crenolanibum

crenolanib

1-(2-{5-[(3-methyloxetan-3-yl)methoxy]-1*H*-benzimidazol-1-yl}quinolin-8-yl)piperidin-4-amine
antineoplastique

crénolanib

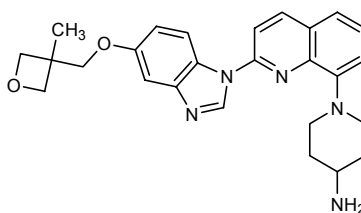
1-(2-{5-[(3-méthyloxétan-3-yl)méthoxy]-1*H*-benzimidazol-1-yl}quinoléin-8-yl)pipéridin-4-amine
antineoplastique

crenolanib

1-(2-{5-[(3-metiloxetan-3-il)metoxi]-1*H*-benzoimidazol-1-il}quinolin-8-il)piperidin-4-amina
antineoplásico

C₂₆H₂₉N₅O₂

670220-88-9

**dabrafenibum**

dabrafenib

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

dabrafénib

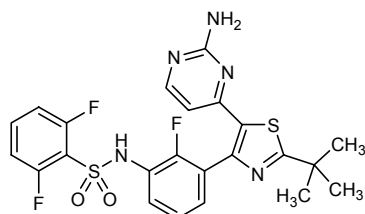
N-{3-[5-(2-aminopyrimidin-4-yl)-2-*tert*-butyl-1,3-thiazol-4-yl]-2-fluorophényl}-2,6-difluorobenzènesulfonamide
antineoplastique

dabrafenib

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

C₂₃H₂₀F₃N₅O₂S₂

1195765-45-7

**daclatasvirum**

daclatasvir

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

daclatasvir

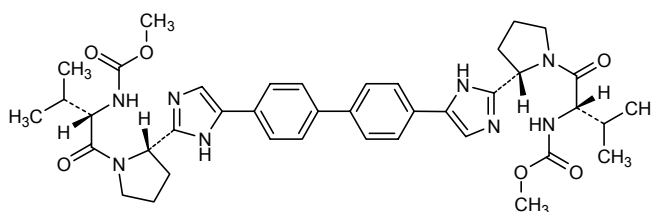
N,N'-([1,1'-biphényl]-4,4'-diylbis{1*H*-imidazole-5,2-diyl-[(2*S*)-pyrrolidine-2,1-diyl]}[(1*S*)-3-méthyl-1-oxobutane-1,2-diyl]}dicarbamate de diméthyle
antiviral

daclatasvir

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

C₄₀H₅₀N₈O₆

1099119-64-5

**dalanterceptum #**

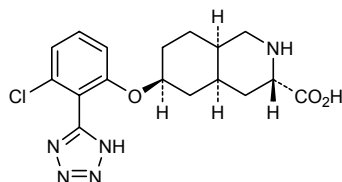
dalantercept

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

dalantercept	<p>protéine de fusion pour applications immunitaires (FPIA) comprenant un fragment d'<i>Homo sapiens</i> ACVRL1 (récepteur 1 de type II-like de l'activine A, kinase 1 apparentée au récepteur de l'activine, ALK1, ALK-1, récepteur R3 de type sérine/thréonine-protéine kinase, SKR3, récepteur de type I de la superfamille du facteur de croissance transformant bêta, récepteur de type I de la superfamille du TGF-B, TSR-I, HHT2, ORW2), fusionné au fragment Fc de l'<i>Homo sapiens</i> immunoglobuline G1; ACVR2L1, fragment 22-120 du précurseur (1-99) -thréonyl-triglycyl (100-103) -fragment H-CH2-CH3 de la chaîne gamma1 (104-328) [<i>Homo sapiens</i> IGHG1*03 charnière 8-15 (104-111), CH2 L1.3>A (115), G1>A (118), A115>V (211) (112-221), CH3 S85.3>P (284) (222-328)]; dimère (107-107':110-110')-bisdisulfure <i>antineoplasique</i></p>
dalantercept	<p>proteína de fusión para aplicaciones inmunitarias (FPIA) que comprende un fragmento de ACVRL1 de <i>Homo sapiens</i> (receptor 1 de tipo II-like de la activina A, kinasa 1 relacionada con el receptor de la activina, ALK1, ALK-1, receptor R3 de tipo serina/treonina-proteinkinasa, SKR3, receptor de tipo I de la superfamilia del factor de crecimiento transformador beta, receptor de tipo I de la superfamilia del TGF-B, TSR-I, HHT2, ORW2), fusionada con el fragmento Fc de la inmunoglobulina G1 de <i>Homo sapiens</i>; ACVR2L1, fragmento 22-120 del precursor (1-99) -treonil-triglicil (100-103) -fragmento H-CH2-CH3 de la cadena gamma1 (104-328) [<i>Homo sapiens</i> IGHG1*03 bisagra 8-15 (104-111), CH2 L1.3>A (115), G1>A (118), A115>V (211) (112-221), CH3 S85.3>P (284) (222-328)]; dímero (107-107':110-110')-bisdisulfuro <i>antineoplásico</i></p>
	1186210-24-1
	<p>Fused chain / chaîne fusionnée / cadena fusionada DPVKPSRGPL VTCTCESPHC KGPTCRGAWC TVVLVREEGR HPQEHRCGN 50 LHRELRCGRP TEFVNHCCD SHLCNHVSL VLEATQPPSE QPGTDGQLAT 100 GGGTHTCPPC PAPEALGAPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSHE 150 DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST YRVVSVLTVL HQDNLNGKEY 200 KCKVSNKALP VPIEKTISKA KGQPREQVY TLPPSREEMT KNQVSLTCLV 250 KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD SDGPFPLYSK LTVDKSRWQQ 300 GNVFSCSMH EALHNHYTQK SLSLSPGK 328</p> <p>Disulfide bridges location / Position des ponts disulfure / Posiciones de los puentes disulfuro Intra-chain 13-30 15-20 25-48 56-68 69-74 142-202 248-306 13'-30' 15'-20' 25'-48' 56'-68' 69'-74' 142'-202' 248'-306' Inter-chains 107-107' 110-110'</p> <p>N-glycosylation sites / Sites de N-glycosylation / Posiciones de N-glicosilación 77, 178, 77', 178'</p>
dasolampanelum dasolampanel	<p>(3<i>S</i>,4<i>aS</i>,6<i>S</i>,8<i>aR</i>)-6-[3-chloro-2-(1<i>H</i>-tetrazol-5-yl)phenoxy]-decahydroisoquinoline-3-carboxylic acid <i>AMPA receptor antagonist</i></p>
dasolampanel	<p>acide (3<i>S</i>,4<i>aS</i>,6<i>S</i>,8<i>aR</i>)-6-[3-chloro-2-(1<i>H</i>-tétrazol-5-yl)phénoxy]décahydroisoquinoléine-3-carboxylique <i>antagoniste des récepteurs de l'AMPA</i></p>
dasolampanel	<p>ácido (3<i>S</i>,4<i>aS</i>,6<i>S</i>,8<i>aR</i>)-6-[3-cloro-2-(1<i>H</i>-tetrazol-5-il)fenoxi]-decahidroisoquinolina-3-carboxílico <i>antagonista de los receptores del AMPA</i></p>

C₁₇H₂₀ClN₅O₃

503294-13-1

**delanzomibum**

delanzomib

{{(1*R*)-1-[(2*S*,3*R*)-3-hydroxy-2-(6-phenylpyridine-2-carboxamido)butanamido]-3-methylbutyl}boronic acid
antineoplastique

délanzomib

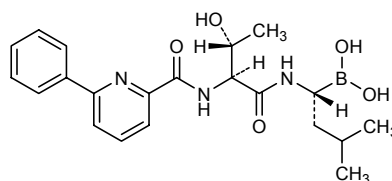
acide {{(1*R*)-1-[(2*S*,3*R*)-3-hydroxy-2-(6-phénylpyridine-2-carboxamido)butanamido]-3-méthylbutyl}boronique
antineoplastique

delanzomib

ácido {{(1*R*)-1-[(2*S*,3*R*)-3-hidroxi-2-(6-fenilpiridina-2-carboxamido)butanamido]-3-metilbutil}borónico
antineoplásico

C₂₁H₂₈BN₃O₅

847499-27-8

**delcasertibum**

delcasertib

human immunodeficiency virus 1 protein Tat-(46-57)-peptide (1→1')-disulfide with L-cysteinyl-[mouse protein kinase C delta type-(8-17)-peptide]
protein kinase C inhibitor

delcasertib

protéine Tat du virus 1 de l'immunodéficience humaine-(46-57)-peptide (1→1')-disulfure avec le L-cystéinyl-(protéine kinase C type delta de souris-(8-17)-peptide)
inhibiteur de la protéine kinase C

delcasertib

proteína Tat del virus 1 de la inmunodeficiencia humana-(46-57)-péptido (1→1')-disulfuro con la L-cisteinil-[proteína kinasa C tipo delta de ratón-(8-17)-péptido]
inhibidor de la proteína kinasa C

C₁₂₀H₁₉₉N₄₅O₃₄S₂

949100-39-4

A chain / Chaîne A / Cadena A
CYGRKKRRQR RR 12

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

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

dolutegravirum

dolutegravir

(4*R*,12*aS*)-*N*-[(2,4-difluorophenyl)méthyl]-7-hydroxy-4-méthyl-6,8-dioxo-3,4,6,8,12,12*a*-hexahydro-2*H*-pyrido[1',2':4,5]pyrazino[2,1-*b*][1,3]oxazine-9-carboxamide
antiviral

dolutégravir

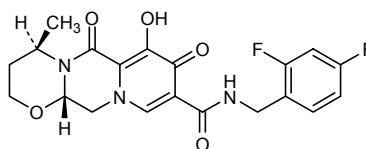
(4*R*,12*aS*)-*N*-[(2,4-difluorophényl)méthyl]-7-hydroxy-4-méthyl-6,8-dioxo-3,4,6,8,12,12*a*-hexahydro-2*H*-pyrido[1',2':4,5]pyrazino[2,1-*b*][1,3]oxazine-9-carboxamide
antiviral

dolutegravir

(4*R*,12*aS*)-*N*-[(2,4-difluorofenil)metil]-7-hidroxi-4-metil-6,8-dioxo-3,4,6,8,12,12^a-hexahidro-2*H*-pirido[1',2':4,5]pirazino[2,1-*b*][1,3]oxazina-9-carboxamida
antiviral

C₂₀H₁₉F₂N₃O₅

1051375-16-6

**encalaretum**

encalaret

2'-[(1*R*)-1-({[1-(4-chloro-3-fluorophenyl)-2-méthylpropan-2-yl]amino}-(2*R*)-2-hydroxypropoxy)éthyl]-3-méthyl[1,1'-biphényl]-4-carboxylique acid
antagonist of the G-protein coupled calcium sensing receptor

encaléret

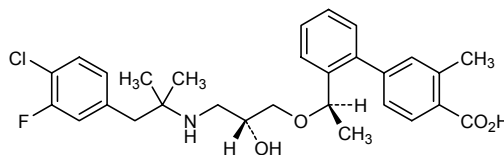
acide 2'-[(1*R*)-1-({[1-(4-chloro-3-fluorophényl)-2-méthylpropan-2-yl]amino}-(2*R*)-2-hydroxypropoxy)éthyl]-3-méthyl[1,1'-biphényl]-4-carboxylique
antagoniste du récepteur sensible au calcium couplé à la protéine G

encalaret

ácido 2'-[(1*R*)-1-({[1-(4-cloro-3-fluorofenil)-2-metilpropan-2-il]amino}-(2*R*)-2-hidroxiopropoxi)etil]-3-metil[1,1'-bifenil]-4-carboxílico
antagonista del receptor sensible al calcio acoplado a proteína G

C₂₉H₃₃ClFNO₄

787583-71-5

**epelsibanum**

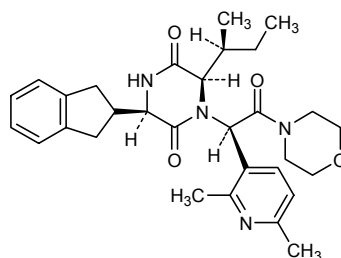
epelsiban

(3*R*,6*R*)-3-(2,3-dihydro-1*H*-inden-2-yl)-1-[(1*R*)-1-(2,6-dimethylpyridin-3-yl)-2-(morpholin-4-yl)-2-oxoéthyl]-6-[(2*S*)-butan-2-yl]piperazine-2,5-dione
oxytocin antagonist

épelsiban	(3 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-3-(2,3-dihydro-1 <i>H</i> -indén-2-yl)-1-[(1 <i>R</i>)-1-(2,6-diméthylpyridin-3-yl)-2-(morpholin-4-yl)-2-oxoéthyl]-6-[(2 <i>S</i>)-butan-2-yl]pipérazine-2,5-dione <i>antagoniste de l'oxytocine</i>
epelsibán	(3 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-3-(2,3-dihidro-1 <i>H</i> -inden-2-il)-1-[(1 <i>R</i>)-1-(2,6-dimetilpiridin-3-il)-2-(morfolin-4-il)-2-oxoetil]-6-[(2 <i>S</i>)-butan-2-il]piperazina-2,5-diona <i>antagonista de la oxitocina</i>

C₃₀H₃₈N₄O₄

872599-83-2



etoxybamidum
etoxybamide

4-hydroxy-*N*-(2-hydroxyethyl)butanamide
sedative, hypnotic

étoxybamide

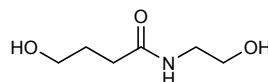
4-hydroxy-*N*-(2-hydroxyéthyl)butanamide
sédatif, hypnotique

etoxibamida

4-hidroxi-*N*-(2-hidroxietil)butanamida
sedativo, hipnótico

C₆H₁₃NO₃

66857-17-8



evacetrapium
evacetrapium

(1*r*,4*r*)-4-(((5*S*)-5-[[[3,5-bis(trifluoromethyl)phenyl]methyl](2-methyl-2*H*-tetrazol-5-yl)amino]-7,9-dimethyl-2,3,4,5-tetrahydro-1*H*-1-benzazepin-1-yl)methyl)cyclohexane-1-carboxylic acid
antihyperlipidaemic

évacétrapium

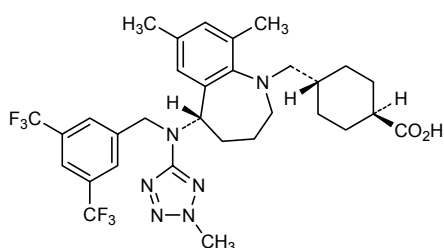
acide (1*r*,4*r*)-4-(((5*S*)-5-[[[3,5-bis(trifluorométhy)phényl]méthyl](2-méthyl-2*H*-tétrazol-5-yl)amino]-7,9-diméthyl-2,3,4,5-tétrahydro-1*H*-benzazépin-1-yl)méthyl)cyclohexane-1-carboxylique
antihyperlipidémiant

evacetrapium

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

$C_{31}H_{36}F_6N_6O_2$

1186486-62-3



exeporfinii chloridum
exeporfinium chloride

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

chlorure d'exéporfinium

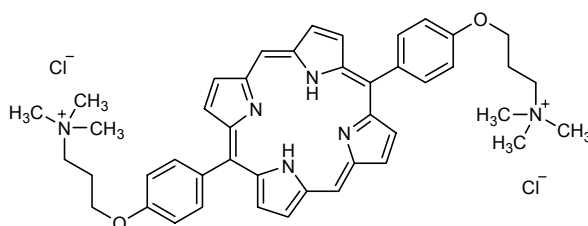
dichlorure de 3,3'-[21*H*,23*H*-porphyrin-5,15-diylbis(4,1-phénylèneoxy)]bis[*N,N,N*-triméthylpropan-1-aminium]
antibactérien

cloruro de exeporfinio

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

 $C_{44}H_{50}Cl_2N_6O_2$

718638-68-7



faciniclimum
faciniclum

N-[(3*S*)-1-azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl]-1*H*-indazole-3-carboxamide
nicotinic acetylcholine receptor partial agonist

faciniclum

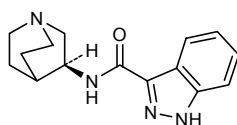
N-[(3*S*)-1-azabicyclo[2.2.2]octan-3-yl]-1*H*-indazole-3-carboxamide
agoniste partiel du récepteur nicotinique à l'acétylcholine

faciniclina

N-[(3*S*)-1-azabicyclo[2.2.2]octan-3-il]-1*H*-indazol-3-carboxamida
agonista parcial del receptor nicotínico de la acetilcolina

 $C_{15}H_{18}N_4O$

677306-35-3



fiboflaponum

fiboflapon

3-{3-(*tert*-butylsulfanyl)-1-[[4-(6-éthoxypyridin-3-yl)phényl]méthyl]-5-[(5-méthylpyridin-2-yl)méthoxy]-1*H*-indol-2-yl)-2,2-diméthylpropanoic acid
5-lipoxygenase activating protein (FLAP) antagonist

fiboflapon

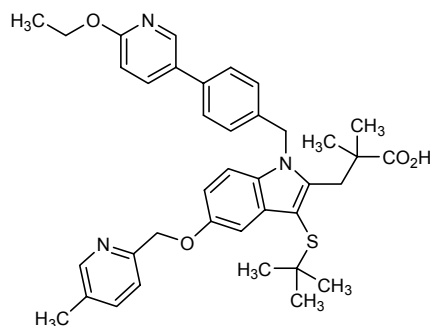
acide 3-{3-(*tert*-butylsulfanyl)-1-[[4-(6-éthoxypyridin-3-yl)phényl]méthyl]-5-[(5-méthylpyridin-2-yl)méthoxy]-1*H*-indol-2-yl)-2,2-diméthylpropanoïque
inhibiteur de la protéine activant la 5-lipoxygénase (FLAP)

fiboflapón

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

C₃₈H₄₃N₃O₄S

936350-00-4

**ficlatuzumabum #**

ficlatuzumab

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

ficlatuzumab

immunoglobuline G1-kappa, anti-[*Homo sapiens* HGF (facteur de croissance de l'hépatocyte, facteur dispersant, SF, hépatopœitine A)], anticorps monoclonal humanisé; chaîne lourde gamma1 (1-448) [VH humanisé (*Homo sapiens* IGHV1-46*01 (82.70%) -(IGHD)-IGHJ4*01 V124>L (114)) [8.8.11] (1-118) -*Homo sapiens*IGHG1*03 (119-448)], (221-214')-disulfure avec la chaîne légère kappa (1'-214') [V-KAPPA humanisé (*Homo sapiens* IGKV4-1*01 (73.30%) -IGKJ2*01) [6.3.9] (1'-107') -*Homo sapiens* IGKC*01 (108'-214')]; dimère (227-227'':230-230'')-bisdisulfure
immunomodulateur, antinéoplasique

ficlatuzumab

inmunoglobulina G1-kappa, anti-[HGF de *Homo sapiens* (factor de crecimiento del hepatocito, factor dispersante, SF, hepatopoyetina A)], anticuerpo monoclonal humanizado; cadena pesada gamma1 (1-448) [VH humanizada (*Homo sapiens* IGHV1-46*01 (82.70%) -(IGHD)-IGHJ4*01 V124>L (114)) [8.8.11] (1-118) -*Homo sapiens* IGHG1*03 (119-448)], (221-214')-disulfuro con la cadena ligera kappa (1'-214') [V-KAPPA humanizada (*Homo sapiens* IGKV4-1*01 (73.30%) -IGKJ2*01) [6.3.9] (1'-107') -*Homo sapiens* IGKC*01 (108'-214')]; dímero (227-227":230-230")-bisdisulfuro
inmunomodulador, antineoplásico

1174900-84-5

Heavy chain / Chaîne lourde / Cadena pesada

QVQLVQPGAE VKKPGTSVKL SCKASGYTFT TYWMHWVRQA PGQGLEWIGE 50
INPTNGHTNY NQKFGGRATL TVDKSTSTAY MELSSLRSED TAVYVCARNY 100
VGSIFDYWGQ GTLLTVSSAS TKGPSVFPLA PSSKSTSGGT AALGLVKDY 150
FPEPVTWSN SGALTSQVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTQTYI 200
CNVNHKPSNT KVDKRVPEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLEPPKPKD 250
TLMISRTPEV TCVVVDVSHS DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST 300
YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY 350
TLPPSREEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPPVL 400
SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCVMH EALHNHYTQK SLSLSPGK 448

Light chain / Chaîne légère / Cadena ligera

DIVMTQSPDS LAMSLGERVT LNCKASENVV SYVSWYQQKP GQSPKLLIYG 50
ASNRESGVPD RFSGSGSATD FTLTISSVQA EDVADYHCGQ SYNYPYTFGQ 100
GTKLEIKRTV AAPSVEIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNFFY PREAKVQWKV 150
DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYSLSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG 200
LSPVTKSFN RGEC 214

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

Intra-H 22-96 145-201 262-322 368-426
22"-96" 145"-201" 262"-322" 368"-426"
Intra-L 23'-88' 134'-194'
23"'-88"" 134"'-194""
Inter-H-L 221-214' 221"-214"
Inter-H-H 227-227" 230-230"

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

298, 298"

galeteronum

galeterone

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

galétérono

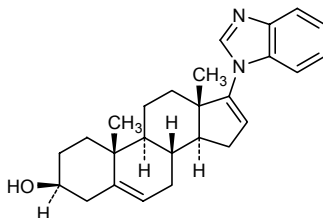
17-(1*H*-benzimidazol-1-yl)androsta-5,16-dién-3 β -ol
antiandrogène

galeterona

17-(1*H*-benzoimidazol-1-il)androsta-5,16-dien-3 β -ol
antiandrógeno

C₂₆H₃₂N₂O

851983-85-2



ganetespibum

ganetespib

5-[2,4-dihydroxy-5-(propan-2-yl)phényl]-4-(1-méthyl-1*H*-indol-5-yl)-2,4-dihydro-3*H*-1,2,4-triazol-3-one
antineoplastique

ganétespib

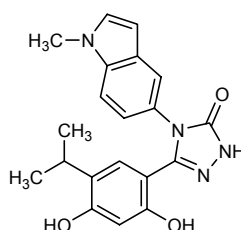
5-[2,4-dihydroxy-5-(propan-2-yl)phényl]-4-(1-méthyl-1*H*-indol-5-yl)-2,4-dihydro-3*H*-1,2,4-triazol-3-one
antineoplasique

ganetespib

5-[2,4-dihydroxi-5-(propan-2-il)fenil]-4-(1-metil-1*H*-indol-5-il)-2,4-dihidro-3*H*-1,2,4-triazol-3-ona
antineoplásico

C₂₀H₂₀N₄O₃

888216-25-9

**indatuximabum ravtansinum #**

indatuximab ravtansine

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

gamma4 heavy chain (1-449) [*Mus musculus* VH (IGHV1-9*01 - (IGHD)-IGHJ4*01) [8.8.15] (1-122) -*Homo sapiens* IGHG4*01 (123-449)], (136-214')-disulfide with kappa light chain (1'-214') [*Mus musculus* V-KAPPA (IGKV10-94*01 -IGKJ1*01) [6.3.9] (1'-107') -*Homo sapiens* IGKC*01 (108'-214')]; (228-228'':231-231'')-bisdisulfide dimer; conjugated, on an average of 3 to 4 lysyl, to maytansinoid DM4 [*N*²-deacetyl-*N*²-(4-mercapto-4-methyl-1-oxopentyl)-maytansine] via the reducible SPDB linker [*N*-succinimidyl 4-(2-pyridyldithio)butanoate]

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

indatuximab ravtansine

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

chaîne lourde gamma4 (1-449) [*Mus musculus* VH (IGHV1-9*01 - (IGHD)-IGHJ4*01) [8.8.15] (1-122) -*Homo sapiens* IGHG4*01 (123-449)], (136-214')-disulfure avec la chaîne légère kappa (1'-214') [*Mus musculus* V-KAPPA (IGKV10-94*01 -IGKJ1*01) [6.3.9] (1'-107') -*Homo sapiens* IGKC*01 (108'-214')]; dimère (228-228'':231-231'')-bisdisulfure; conjugué, sur 3 à 4 lysyl en moyenne, au maytansinoïde DM4 [*N*²-déacétyl-*N*²-(4-mercapto-4-méthyl-1-oxopentyl)-maytansine] via le linker SPDB réductible [4-(2-pyridyldithio)butanoate de *N*-succinimidyle]

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

immunomodulateur, antinéoplasique

indatuximab ravtansina

inmunoglobulina G4-kappa, anti-[SDC1 de *Homo sapiens* (sindecán-1, CD138)], anticuerpo monoclonal quimérico conjugado con el maitansinoide DM4;
 cadena pesada gamma4 (1-449) [*Mus musculus* VH (IGHV1-9*01 - (IGHD)-IGHJ4*01) [8.8.15] (1-122) -*Homo sapiens* IGHG4*01 (123-449)], (136-214')-disulfuro con la cadena ligera kappa (1'-214') [*Mus musculus* V-KAPPA (IGKV10-94*01 -IGKJ1*01) [6.3.9] (1'-107') - *Homo sapiens* IGKC*01 (108'-214')]; dímero (228-228'':231-231'')-bisdisulfuro; conjugado, en 3-4 grupos lisil por término medio con el maitansinoide DM4 [*N*²-desacetil-*N*²-(4-mercapto-4-metil-1-oxopentil)-maitansina] mediante el espaciador SPDB reducible [4-(2-piridilditio)butanoato de *N*-succinimidilo]
 Para la fracción *ravtansina*, se ruega referirse al documento "*INN for pharmaceutical substances: Names for radicals, groups and others*"*
inmunomodulador, antineoplásico

1238517-16-2

Heavy chain / Chaîne lourde / Cadena pesada

QVQLQQSGSE LMPGASVKI SCKATGYTFS NYWIEWVKQR PGHGLEWIGE 50
 ILPGTGRTIY NEKFKGKATF TADISSNTVQ MQLSSLTSED SAVYYCARRD 100
 YYGNFYAMD YWGGGTSVTV SSASTKGPSV FPLAPCSRST SESTAALGCL 150
 VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SSGLYSLSSV VTVPSSSLGT 200
 KTYTCNVNDHK PSNTKVDKRV ESKYGPFCPS CPAPEFLGGP SVFLFPKPK 250
 DTLMISRTEP VTCVVVDVDSQ EDPEVQFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQPNS 300
 TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKGL PSSIEKTISK AKGQPREPQV 350
 YTLPPSQEEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVVL 400
 DSDGSFFLYS RLTVDKSRWQ EGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSLGK 449

Light chain / Chaîne légère / Cadena ligera

DIQMTQSTSS LSASLGDRVT ISCSASQGIN NYLNWYQQKP DGTVELLIYY 50
 TSTLQSGVPS RFSGSGSGTD YSLTISNLEP EDIGTYQCQQ YSKLPRTFGG 100
 GTKLEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV 150
 DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSLSTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG 200
 LSSPVTKSFN RGEC 214

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

Intra-H 22-96 149-205 263-323 369-437
 22"-96" 149"-205" 263"-323" 369"-437"
 Intra-L 23'-88" 134'-194"
 23'''-88''' 134'''-194'''
 Inter-H-L 136-214' 136"-214"
 Inter-H-H 228-228" 231-231"

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

299, 299"

iofolastatum (¹²³I)
 iofolastat (¹²³I)

N-{[(1S)-1-carboxy-5-[(4-(¹²³I)iodophenyl)methyl]amino]pentyl]carbamoyl}-L-glutamic acid
radiopharmaceutical

iofolastat (¹²³I)

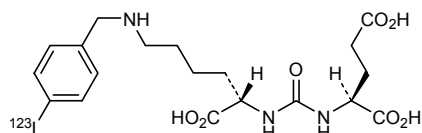
acide *N*-{[(1S)-1-carboxy-5-[(4-(¹²³I)iodophényl)méthyl]amino]pentyl]carbamoyl}-L-glutamique
radiopharmaceutique

iofolastat (¹²³I)

ácido *N*-{[(1S)-1-carboxi-5-[(4-(¹²³I)iodofenil)metil]amino]pentil]carbamoiil}-L-glutámico
preparacion farmaceutica radiactiva

C₁₉H₂₆¹²³IN₃O₇

949575-24-0

**irdabisantum**

irdabisant

6-(4-{3-[(2*R*)-2-méthylpyrrolidin-1-yl]propoxy}phényl)pyridazin-3(2*H*)-one
histamine H₃ receptor antagonist

irdabisant

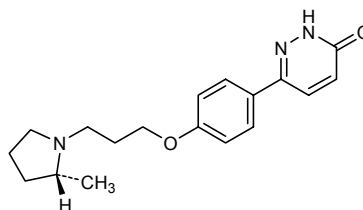
6-(4-{3-[(2*R*)-2-méthylpyrrolidin-1-yl]propoxy}phényl)pyridazin-3(2*H*)-one
antagoniste du récepteur H₃ de l'histamine

irdabisant

6-(4-{3-[(2*R*)-2-metilpirrolidin-1-il]propoxi}fenil)piridazin-3(2*H*)-ona
antagonista del receptor H₃ de histamina

C₁₈H₂₃N₃O₂

1005402-19-6

**ixekizumabum #**

ixekizumab

immunoglobulin G4-kappa, anti-[*Homo sapiens* IL17A (interleukin 17A, IL-17A)], humanized monoclonal antibody;
gamma4 heavy chain (1-445) [humanized VH (*Homo sapiens*IGHV1-46*01 (82.70%) -(IGHD)-IGHJ4*01) [8.8.12] (1-119) -*Homo sapiens*IGHG4*01 hinge S10>P (227), CH3 K130>del (120-445)], (133-219')-disulfide with kappa light chain (1'-219') [humanized V-KAPPA (*Homo sapiens*IGKV2D-29*02 (89.00%) -IGKJ2*01) [11.3.9] (1'-112') -*Homo sapiens*IGKC*01 (113'-219')]; (225-225":228-228")-bisdisulfide dimer
immunomodulator

ixékizumab

immunoglobuline G4-kappa, anti-[*Homo sapiens* IL17A (interleukine 17A, IL-17A)], anticorps monoclonal humanisé;
chaîne lourde gamma4 (1-445) [VH humanisé (*Homo sapiens*IGHV1-46*01 (82.70%) -(IGHD)-IGHJ4*01) [8.8.12] (1-119) -*Homo sapiens*IGHG4*01 charnière S10>P (227), CH3 K130>del (120-445)], (133-219')-disulfure avec la chaîne légère kappa (1'-219') [V-KAPPA humanisé (*Homo sapiens*IGKV2D-29*02 (89.00%) -IGKJ2*01) [11.3.9] (1'-112') -*Homo sapiens*IGKC*01 (113'-219')]; dimère (225-225":228-228")-bisdisulfure
immunomodulateur

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

1143503-69-8

Heavy chain / Chaîne lourde / Cadena pesada

QVQLVQSGAE VKKFGSSVKV SCKASGYSFT DYHIHWVRQA PGQGLEWMGV 50
 INPMYGTDDY NQRFKGRVTI TADESTSTAY MELSSLRSED TAVYYCARYD 100
 YFTGTGVYWG QGTLVTVSSA STKGPSVFPPL APCSRSTSES TAALGCLVKD 150
 YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFFPAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGKTY 200
 TONVDHKPSN TKVDKRVESK YGPPCPPCA PEFLLGGPSVF LFPPKPKDTL 250
 MISRTPEVTC VVDVDSQEDP EVQFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQFNSTYR 300
 VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSINAKLPSS IEKTIKAKRG QPREPQVYTL 350
 PPSQEEMTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNQGPENNY KTTTPVLDSD 400
 GSFFLYSLRT VDKSRWQEGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSLG 445

Light chain / Chaîne légère / Cadena ligera

DIVMTQTPLS LSVTPGQPAS ISCRSSRLV HSRGNTYLHW YLQKPGQSPQ 50
 LLIIKVSNRF IGVFDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCSQSTHLP 100
 FTFGQGTKLE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK 150
 VQWKVDNALQ SGNQESVTE QDSKDYSL SSSLTTLKAD YEKHKVYACE 200
 VTHQGLSSPV TKSFNREGC 219

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

Intra-H 22-96 146-202 260-320 366-424
 22"-96" 146"-202" 260"-320" 366"-424"
 Intra-L 23'-93' 139'-199'
 23"'-93'" 139"'-199'"
 Inter-H-L 133-219' 133"-219"
 Inter-H-H 225-225" 228-228"

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

296, 296"

ladarixinum

ladarixin

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

ladarixine

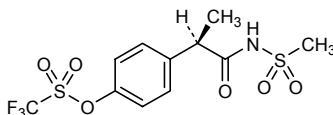
trifluorométhanesulfonate de 4-[(2R)-1-oxo-
 1-(méthanesulfonamido)propan-2-yl]phényle
inhibiteur de l'interleukine 8

ladarixina

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

C₁₁H₁₂F₃NO₆S₂

849776-05-2



lenomorelinum

lenomorelin

O^{3,26}-octanoylhuman appetite-regulating hormone precursor (growth hormone-releasing peptide, protein M46)-(24-51)-peptide (ghrelin-28-C8)
growth hormone release-stimulating peptide

lénomoréline

O^{3,26}-octanoylprécurseur de l'hormone humaine de régulation de l'appétit (peptide de libération d'hormone de croissance, protéine M46)-(24-51)-peptide (ghréline-28-C8)
peptide de libération de l'hormone de croissance

lenomorelina

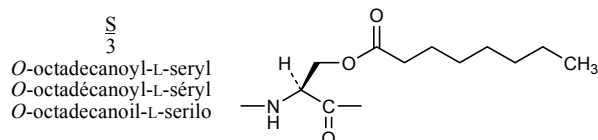
O^{3,26}-octanoilprecursor de la hormona humana de regulación del apetito (péptido de liberación de hormona del crecimiento, proteína M46)-(24-51)-péptido (ghrelina-28-C8)
péptido estimulante de la liberación de la hormona del crecimiento

C₁₄₉H₂₄₉N₄₇O₄₂

258279-04-8

GSSFLSPEHQ RVQQRKESKK PPAKLQPR 28

Modified residue / Résidu modifié / Residuo modificado

**lesinuradum**

lesinurad

2-[[5-bromo-4-(4-cyclopropylnaphthalen-1-yl)-4H-1,2,4-triazol-3-yl]sulfanyl]acetic acid
urate transporter inhibitor

lésinurad

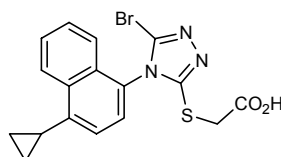
acide 2-[[5-bromo-4-(4-cyclopropylnaphtalén-1-yl)-4H-1,2,4-triazol-3-yl]sulfanyl]acétique
inhibiteur du transporteur de l'urate

lesinurad

ácido 2-[[5-bromo-4-(4-ciclopropilnaftalen-1-il)-4H-1,2,4-triazol-3-il]sulfanil]acético
inhibidor del transportador de urato

C₁₇H₁₄BrN₃O₂S

878672-00-5

**lexibulinum**

lexibulin

1-ethyl-3-[2-methoxy-4-(5-methyl-4-[(1S)-1-(pyridin-3-yl)butyl]amino)pyrimidin-2-yl]phenyl]urea
antineoplastic

lexibuline

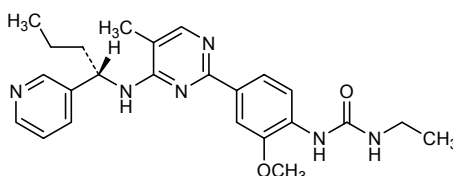
1-éthyl-3-[2-méthoxy-4-(5-méthyl-4-[(1S)-1-(pyridin-3-yl)butyl]amino)pyrimidin-2-yl]phényl]urée
antineoplasique

lexibulina

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

C₂₄H₃₀N₆O₂

917111-44-5



lipegfilgrastim #
lipegfilgrastim

pegylated granulocyte colony stimulating factor;
O^{3.133}-[N^β-(N-[(ω-methoxypoly(oxyethylene))carbonyl]glycyl)-α-neuraminyl-(2→6)-α-D-galactopyranosyl]-L-methionyl-des-1-L-alanine-des-37-L-valine-des-38-L-serine-des-39-L-glutamic acid-human granulocyte colony-stimulating factor (G-CSF, pluripoietin)
colony stimulating factor

lipegfilgrastim

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

lipegfilgrastim

factor de estimulación de colonias de granulocitos humano pegilado;
O^{3.133}-[N^β-(N-[(ω-metoxipoli(oxietileno))carbonil]glicil)-α-neuraminil-(2→6)-α-D-galactopiranosil]-L-metionil-des-1-L-alanina-des-37-L-valina-des-38-L-serine-des-39-L-ácido glutámico-factor de estimulación de colonias de granulocitos humanos (G-CSF, pluripoyetina)
factor estimulador de colonias

C₈₆₄H₁₃₆₉N₂₂₅O₂₅₈S₉ [C₂H₄O]_n

1117844-87-7

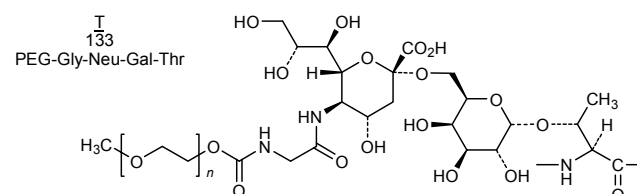
```

M 0
TPLGPASSLP QSFLLKCLEQ VRKIQDGA LQEKLCATYK LCHPEELVLL 50
GHS LGIPWAP LSSCPSQALQ LAGCLSQLHS GLFLYQGLLQ ALEGISPELG 100
PTLDTLQLDV ADFATTIWQQ MEELGMAPAL QPTQGAMPAP ASAFQRRAGG 150
VLVASHLQSF LEVSYRVLRH LAQP 174

```

Disulfide bridges location / Position des ponts disulfure / Posiciones de los puentes disulfuro
36-42 64-74

Modified residue / Résidu modifié / Residuo modificado



lorediulonum

lorediulon

N-{2-fluoro-5-[3-(thiophene-2-carbonyl)pyrazolo[1,5-*a*]pyrimidin-7-yl]phenyl}-*N*-methylacetamide
anxiolytic

lorédiulon

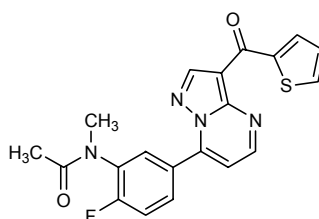
N-{2-fluoro-5-[3-(thiophène-2-carbonyl)pyrazolo[1,5-*a*]pyrimidin-7-yl]phényl}-*N*-méthylacétamide
anxiolytique

loredioplón

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

C₂₀H₁₅FN₄O₂S

917393-39-6

**lumacaftorum**

lumacaftor

3-[6-[1-(2,2-difluoro-1,3-benzodioxol-5-yl)cyclopropane-1-carboxamido]-3-methylpyridin-2-yl]benzoic acid
CFTR (Cystic fibrosis Transmembrane Regulator) channel activator

lumacaftor

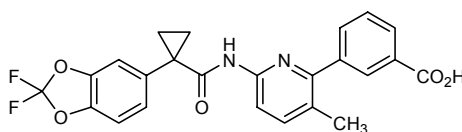
acide 3-[6-[1-(2,2-difluoro-1,3-benzodioxol-5-yl)cyclopropane-1-carboxamido]-3-méthylpyridin-2-yl]benzoïque
activateur de la protéine régulatrice de la perméabilité (CFTR) transmembranaire impliquée dans la mucoviscidose

lumacaftor

ácido 3-[6-[1-(2,2-difluoro-1,3-benzodioxol-5-il)ciclopropano-1-carboxamido]-3-metilpiridin-2-il]benzoico
activateur del canal CFTR (regulador de la conductancia transmembrana de la fibrosis quística)

C₂₄H₁₈F₂N₂O₅

936727-05-8

**lurbinctedinum**

lurbinctedin

(1'*R*,6*R*,6*aR*,7*R*,13*S*,14*S*,16*R*)-8,14-dihydroxy-6',9-dimethoxy-4,10,23-trimethyl-19-oxo-2',3',4',6,7,9',12,13,14,16-decahydro-6*aH*-spiro[7,13-azano-6,16-(epithiopropanooxymethano)[1,3]dioxolo[7,8]isoquinolino[3,2-*b*][3]benzazocine-20,1'-pyrido[3,4-*b*]indol]-5-yl acetate
antineoplastic

lurbinectédine

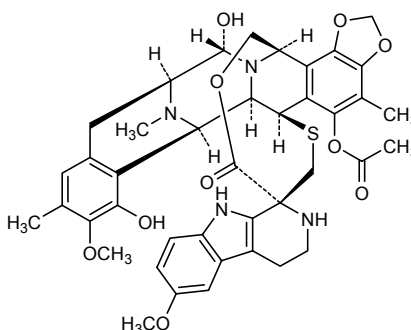
acétate de (1'*R*,6*R*,6*aR*,7*R*,13*S*,14*S*,16*R*)-8,14-dihydroxy-6',9-diméthoxy-4,10,23-triméthyl-19-oxo-2',3',4',6,7,9',12,13,14,16-décahydro-6*aH*-spiro[7,13-azano-6,16-(épihiopropanooxyméthano)[1,3]dioxolo[7,8]isoquinolino[3,2-*b*][3]benzazocine-20,1'-pyrido[3,4-*b*]indol]-5-yl
antinéoplasique

lurbinectédina

acetato de (1'*R*,6*R*,6*aR*,7*R*,13*S*,14*S*,16*R*)-8,14-dihidroxi-6',9-dimetoxi-4,10,23-trimetil-19-oxo-2',3',4',6,7,9',12,13,14,16-decahidro-16*H*-spiro[7,13-azano-6,16-(epiopropanooximetano)[1,3]dioxolo[7,8]isoquinolino[3,2-*b*][3]benzazocina-20,1'-pirido[3,4-*b*]indol]-5-ilo
antineoplásico

C₄₁H₄₄N₄O₁₀S

497871-47-3

**melphalanum flufenamidum**

melphalan flufenamide

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

melphalan flufénamide

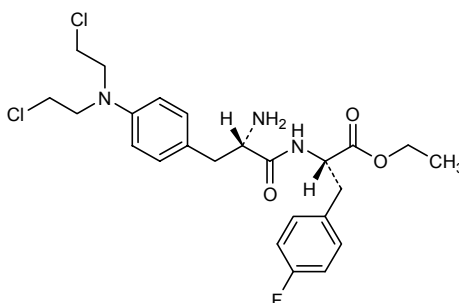
(2*S*)-2-[(2*S*)-2-amino-3-{4-[bis(2-chloroéthyl)amino]phényl}propanamido]-3-(4-fluorophényl)propanoate d'éthyle
agent alkylant

melfalán flufenamida

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

C₂₄H₃₀Cl₂FN₃O₃

380449-51-4



miliclibum

miliclib

N,1,4,4-tetramethyl-8-[[4-(4-methylpiperazin-1-yl)phenyl]amino]-4,5-dihydro-1*H*-pyrazolo[4,3-*h*]quinazoline-3-carboxamide
antineoplastique

miliclib

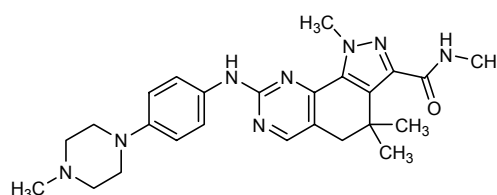
N,1,4,4-tétraméthyl-8-[[4-(4-méthylpipérazin-1-yl)phényl]amino]-4,5-dihydro-1*H*-pyrazolo[4,3-*h*]quinazoline-3-carboxamide
antineoplasique

miliclib

N,1,4,4-tetrametil-8-[[4-(4-metilpiperazin-1-il)fenil]amino]-4,5-dihidro-1*H*-pirazolo[4,3-*h*]quinazolina-3-carboxamida
antineoplásico

C₂₅H₃₂N₈O

802539-81-7

**naldemedinum**

naldemedine

17-(cyclopropylmethyl)-6,7-didehydro-4,5α-epoxy-3,6,14-trihydroxy-*N*-[2-(3-phenyl-1,2,4-oxadiazol-5-yl)propan-2-yl]morphinan-7-carboxamide
opioid receptor antagonist

naldémédine

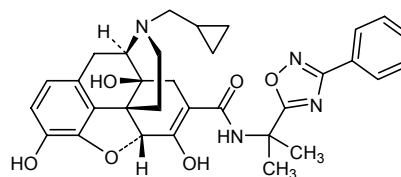
17-(cyclopropylméthyl)-6,7-didéhydro-4,5α-époxy-3,6,14-trihydroxy-*N*-[2-(3-phényl-1,2,4-oxadiazol-5-yl)propan-2-yl]morphinan-7-carboxamide
antagoniste des récepteurs opioïdes

naldemedina

17-(ciclopropilmetil)-6,7-didehidro-4,5α-epoxi-3,6,14-trihidroxi-*N*-[2-(3-fenil-1,2,4-oxadiazol-5-il)propan-2-il]morfinan-7-carboxamida
antagonista de los receptores de opiáceos

C₃₂H₃₄N₄O₆

916072-89-4

**naloxegolum**

naloxegol

4,5α-epoxy-6α-[(3,6,9,12,15,18,21-heptaoxadocosan-1-yl)oxy]-17-(prop-2-en-1-yl)morphinan-3,14-diol
μ-opioid receptor antagonist

naloxégol

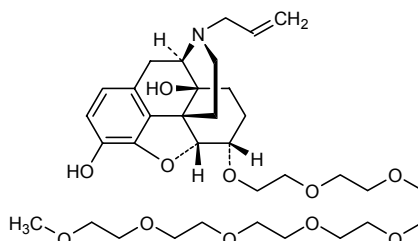
4,5α-époxy-6α-[(3,6,9,12,15,18,21-heptaoxadocosan-1-yl)oxy]-17-(prop-2-én-1-yl)morphinane-3,14-diol
antagoniste des récepteurs opioïdes μ

naloxegol

4,5 α -epoxi-6 α -[(3,6,9,12,15,18,21-heptaoxidocosa-1-il)oxi]-
17-(prop-2-en-1-il)morfinan-3,14-diol
antagonista de los receptores μ de opiáceos

C₃₄H₅₃NO₁₁

854601-70-0



narnatumabum #
narnatumab

immunoglobulin G1-kappa, anti-[*Homo sapiens* MST1R
(macrophage stimulating 1 receptor, macrophage stimulating protein
receptor, MSP receptor, c-met-related tyrosine kinase, protein-
tyrosine kinase 8, PTK8, RON, p185-Ron, CD136)], *Homo sapiens*
monoclonal antibody;
gamma1 heavy chain (1-452) [*Homo sapiens* VH (IGHV3-7*01
(95.90%) -(IGHD)-IGHJ6*01 T127>I (119)) [8.8.15] (1-122) -
IGHG1*03 (123-452)], (225-214')-disulfide with kappa light chain
(1'-214') [*Homo sapiens* V-KAPPA (IGKV3-11*01 (98.90%) -
IGKJ1*01) [6.3.9] (1'-107') -IGKC*01 (108'-214')]; (231-231'':234-
234'')-bisdisulfide dimer
immunomodulator, antineoplastic

narnatumab

immunoglobuline G1-kappa, anti-[*Homo sapiens* MST1R (récepteur
1 stimulant le macrophage, récepteur de la protéine stimulant le
macrophage, récepteur de la MSP, tyrosine kinase apparentée à
c-met, protéine-tyrosine kinase 8, PTK8, RON, p185-Ron, CD136)],
Homo sapiens anticorps monoclonal;
chaîne lourde gamma1 (1-452) [*Homo sapiens* VH (IGHV3-7*01
(95.90%) -(IGHD)-IGHJ6*01 T127>I (119)) [8.8.15] (1-122) -
IGHG1*03 (123-452)], (225-214')-disulfure avec la chaîne légère
kappa (1'-214') [*Homo sapiens* V-KAPPA (IGKV3-11*01 (98.90%) -
IGKJ1*01) [6.3.9] (1'-107') -IGKC*01 (108'-214')]; dimère (231-
231'':234-234'')-bisdisulfure
immunomodulateur, antinéoplasique

narnatumab

inmunoglobulina G1-kappa, anti-[*Homo sapiens* MST1R (receptor 1
estimulante el macrófago, receptor de la proteína estimulante el
macrófago, receptor de la MSP, tirosina kinasa relacionada con
c-met, proteína-tirosina kinase 8, PTK8, RON, p185-Ron, CD136)],
Homo sapiens anticuerpo monoclonal;
cadena pesada gamma1 (1-452) [*Homo sapiens* VH (IGHV3-7*01
(95.90%) -(IGHD)-IGHJ6*01 T127>I (119)) [8.8.15] (1-122) -
IGHG1*03 (123-452)], (225-214')-disulfuro con la cadena ligera
kappa (1'-214') [*Homo sapiens* V-KAPPA (IGKV3-11*01 (98.90%) -
IGKJ1*01) [6.3.9] (1'-107') -IGKC*01 (108'-214')]; dímero (231-
231'':234-234'')-bisdisulfuro
inmunomodulador, antineoplásico

1188275-92-4

Heavy chain / Chaîne lourde / Cadena pesada

EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS SYLMTWVRQA PGKLEWVAN 50
 IKQDGEKYY VDSVKGRTI SRDPAKNSLN LQMNSLRAED TAVYYCTRDG 100
 YSSGRHYGMD VWGQGTIVIV SSASTKGPSV FPLAPSSKST SGGTAALGCL 150
 VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHTFPAVLQ SGLYSLSSV VTPSSSLGT 200
 QTYICNVNHH PSNTKVDKRV EPKSCDKTHT CPPCPAPELL GGPSVFLFPP 250
 KPKDTLMISR TPEVTCVVVD VSHEDPEVKF NWYVDGVEVH NAKTKFREEQ 300
 YNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KALPAPIEKT ISKARGQPRE 350
 PQVYTLPPSR EEMTKNQVSL TCVLKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTFP 400
 PVLDSGDSFF LYSKLTVDKS RWQQGNVFC SVMHEALHNNH YTKKSLSLSP 450
 GK 452

Light chain / Chaîne légère / Cadena ligera

EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQSVS RYLAWYQQKP GQAPRLLIYD 50
 ASNRATGIPA RFGSGSGTD FTLTISLEP EDFAVYVCQQ RSNWPRTFGQ 100
 GTKVEIKRTV AAPSVFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV 150
 DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYSLSSLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG 200
 LSSPVTKSFN RGEK 214

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

Intra-H 22-96 149-2105 266-326 372-430
 22"-96" 149"-205" 266"-326" 372"-430"
 Intra-L 23"-88" 134"-194"
 23"-88" 134"-194"
 Inter-H-L 225-214' 225"-214"
 Inter-H-H 231-231" 234-234"

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

302, 302"

navarixinum
navarixin

2-hydroxy-*N,N*-dimethyl-3-[(2-[(1*R*)-1-(5-methylfuran-2-yl)propyl]amino)-3,4-dioxocyclobut-1-en-1-yl]amino]benzamide
anti-inflammatory action through the inhibition of cytokine (IL-8)

navarixine

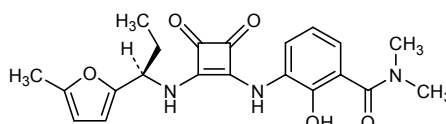
2-hydroxy-*N,N*-diméthyl-3-[(2-[(1*R*)-1-(5-méthylfuran-2-yl)propyl]amino)-3,4-dioxocyclobut-1-én-1-yl]amino]benzamide
anti-inflammatoire (inhibiteur de l'interleukine 8)

navarixina

2-hidroxi-*N,N*-dimetil-3-[(2-[(1*R*)-1-(5-metilfuran-2-il)propil]amino)-3,4-dioxociclobut-1-en-1-il]amino]benzamida
inhibidor de citokina (interleukina-8) con acción antiinflamatoria

C₂₁H₂₃N₃O₅

473727-83-2



nelociguatum
nelociguat

methyl (4,6-diamino-2-{1-[(2-fluorophenyl)methyl]-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridin-3-yl}pyrimidin-5-yl)carbamate
guanylate cyclase activator

nélociguat

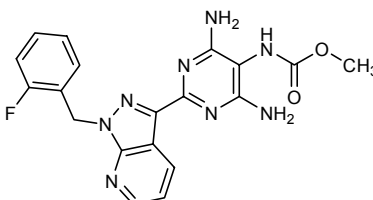
(4,6-diamino-2-{1-[(2-fluorophényl)méthyl]-1*H*-pyrazolo[3,4-*b*]pyridin-3-yl}pyrimidin-5-yl)carbamate de méthyle
activateur de la guanylate cyclase

nelociguat

(4,6-diamino-2-{1-[(2-fluorofenil)metil]-1*H*-pirazolo[3,4-*b*]piridin-3-il}pirimidin-5-il)carbamato de metilo
activador de la guanilato ciclasa

C₁₉H₁₇FN₈O₂

625115-52-8

**nivocasanum**

nivocasan

(5*R*)-*N*-[(2*S*,3*S*)-2-(fluorométhyl)-2-hydroxy-5-oxooxolan-3-yl]-3-(isoquinolin-1-yl)-5-(propan-2-yl)-4,5-dihydro-1,2-oxazole-5-carboxamide
caspase inhibitor

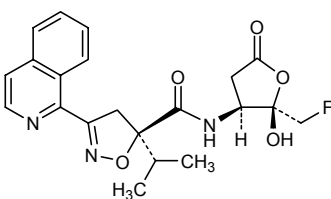
nivocasan

(5*R*)-*N*-[(2*S*,3*S*)-2-(fluorométhyl)-2-hydroxy-5-oxooxolan-3-yl]-3-(isoquinoléin-1-yl)-5-(propan-2-yl)-4,5-dihydro-1,2-oxazole-5-carboxamide
inhibiteur de la caspase

nivocasán

(5*R*)-*N*-[(2*S*,3*S*)-2-(fluorometil)-2-hidroxi-5-oxooxolan-3-il]-3-(isoquinolin-1-il)-5-(propan-2-il)-4,5-dihidro-1,2-oxazol-5-carboxamida
inhibidor de la caspasa
C₂₁H₂₂FN₃O₅

908253-63-4

**oclacitinibum**

oclacitinib

N-methyl[*trans*-4-[methyl(7*H*-pyrrolo[2,3-*d*]pyrimidin-4-yl)amino]cyclohexyl]methanesulfonamide
antineoplastic (veterinary drug)

oclacitinib

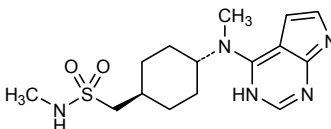
N-méthyl[*trans*-4-(méthyl-7*H*-pyrrolo[2,3-*d*]pyrimidin-4-ylamino)cyclohexyl]méthanesulfonamide
antineoplasique (produit vétérinaire)

oclacitinib

N-metil[*trans*-4-[metil(7*H*-pirrolo[2,3-*d*]pirimidin-4-il)amino]ciclohexil]metanosulfonamida
antineoplásico (medicamento veterinario)

C₁₅H₂₃N₅O₂S

1208319-26-9



olcorolimusum

olcorolimus

(3*S*,6*S*,7*E*,9*R*,10*R*,12*R*,14*S*,15*E*,17*E*,19*E*,21*S*,23*S*,26*R*,27*R*,34*aS*)-9,27-dihydroxy-3-((1*R*)-1-((1*S*,3*R*,4*R*)-4-hydroxy-3-methoxycyclohexyl)propan-2-yl)-10,21-dimethoxy-6,8,12,14,20,26-hexamethyl-3,4,5,6,9,10,12,13,14,21,22,23,24,25,26,27,32,33,34,34*a*-icosahydro-11*H*-23,27-epoxyprido[2,1-*c*][1,4]oxaazacyclohentriacontine-1,11,28,29(31*H*)-tetrone
immunosuppressant

olcorolimus

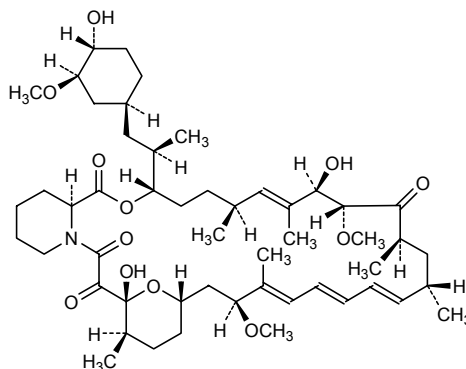
(3*S*,6*S*,7*E*,9*R*,10*R*,12*R*,14*S*,15*E*,17*E*,19*E*,21*S*,23*S*,26*R*,27*R*,34*aS*)-9,27-dihydroxy-3-((1*R*)-1-((1*S*,3*R*,4*R*)-4-hydroxy-3-méthoxycyclohexyl)propan-2-yl)-10,21-diméthoxy-6,8,12,14,20,26-hexaméthyl-3,4,5,6,9,10,12,13,14,21,22,23,24,25,26,27,32,33,34,34*a*-icosahydro-11*H*-23,27-époxyprido[2,1-*c*][1,4]oxaazacyclohentriacontine-1,11,28,29(31*H*)-tétrone
immunosuppresseur

olcorolimús

(3*S*,6*S*,7*E*,9*R*,10*R*,12*R*,14*S*,15*E*,17*E*,19*E*,21*S*,23*S*,26*R*,27*R*,34*aS*)-9,27-dihidroxi-3-((1*R*)-1-((1*S*,3*R*,4*R*)-4-hidroxi-3-metoxiciclohexil)propan-2-il)-10,21-dimetoxi-6,8,12,14,20,26-hexametil-3,4,5,6,9,10,12,13,14,21,22,23,24,25,26,27,32,33,34,34*a*-icosahidro-11*H*-23,27-epoxipirido[2,1-*c*][1,4]oxaazaciclohentriacontina-1,11,28,29(31*H*)-tetrona
immunosupresor

C₅₁H₈₁NO₁₂

186752-78-3

**ozoralizumabum #**

ozoralizumab

immunoglobulin single chain VH-VH'-VH, trivalent bispecific anti-[*Homo sapiens* TNF (tumor necrosis factor, TNF superfamily member 2, TNFSF2, TNFA, TNF-alpha)] VH and anti-[*Homo sapiens* ALB (albumin, human serum albumin, HSA)] VH', humanized *Lama glama* monoclonal antibody;
scVH-VH'-VH (1-363) [humanized VH (*Homo sapiens* IGHV3-74*01 (88.80%) -(IGHD)-IGHJ1*01 W118>R (105)) [8.8.8] (1-115) - 9-mer linker (tetraglycyl-seryl-triglycyl-seryl) (116-124) -humanized VH' (*Homo sapiens* IGHV3-23*04 (89.60%) -(IGHD)-IGHJ1*01 W118>S (229), G119>S (230) [8.8.8] (125-239) -9-mer linker (tetraglycyl-seryl-triglycyl-seryl) (240-248) -humanized VH (*Homo sapiens* IGHV3-74*01 (88.80%) -(IGHD)-IGHJ1*01 W118>R (353)(249-363)
immunomodulator, anti-inflammatory

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

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

1167985-17-2

scVH-VH'-VH chain / Chaîne scVH-VH'-VH / Cadena scVH-VH'-VH
 EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS DYWMYVVRQA PGKGLEWVSE 50
 INTNGLITKY PDSVKGRFTI SRDANKNTLY LQMNSLRPED TAVYICARSP 100
 SGFNRGQGTI VTVSSGGGGS GGGSEVQLVE SGGGLVQPGN SIRLSCAASG 150
 FTFSSFGMSW VRQAPGKGLE WVSSISGSGS DTLYADSVKG RFTISRDNAL 200
 TTLYLQMNSL RPEDTAVYYC TIGGSLRSSH QGTLVTVSSG GGGSGGSEV 250
 QLVEVSGGGLV QPGLSLRSLC AASGFTFSDY WMYVVRQAPG KGLEWVSEIN 300
 TNLITKYPD SVKGRFTISR DNANKNTLYLQ MNSLRPEDTA VYICARSPSG 350
 FNRGQGTIVT VSS 363

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

pateclizumabum #
 pateclizumab

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

patéclizumab immunoglobuline G1-kappa, anti-[*Homo sapiens* LTA (lymphotoxine alpha, TNFSF1, membre 1 de la superfamille du facteur de nécrose tumorale, LT)], anticorps monoclonal humanisé; chaîne lourde gamma1 (1-447) [VH humanisé (*Homo sapiens* IGHV3-74*01 (76.50%) -(IGHD)-IGHJ5*01) [8.9.11] (1-118) -*Homo sapiens* IGHG1*03 CH1 R120>K (215), CH3 K130>del (119-447)], (221-214')-disulfure avec la chaîne légère kappa (1'-214') [V-KAPPA humanisé (*Homo sapiens* IGKV1-39*01 (88.40%) -IGKJ1*01) [6.3.9] (1'-107') -*Homo sapiens* IGKC*01 (108'-214')]; dimère (227-227":230-230")-bisdisulfure
immunomodulateur

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

1202526-59-7

Heavy chain / Chaîne lourde / Cadena pesada

```
EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGYTFT SYVIHWVRQA PGKGLEWVGY 50
NNPNAGTNY NEKFKGRFTI SSDKSKNTAY LQMNSLRAED TAVVYCSRPT 100
MLPWFAYWGO GTLVTVSSAS TKGPSVFFPLA PSSKSTSGGT AALGCLVKDY 150
FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGQTQYI 200
CNVNHKPSNT KVDKKVEPKS CDKTHTCPPC PAPELLGGPS VFLFPPKPKD 250
TLMISRTPEV TCVVVDVSHS DPEVKFNWYV DGVEVHNAKT KPREEQYNST 300
YRVVSVLTVL HQDWLNGKEY KCKVSNKALP APIEKTISKA KGQPREPQVY 350
TLPPSREEMT KNQVSLTCLV KGFYPSDIAV EWESNGQPEN NYKTTTPVLD 400
SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVFSCSVMH EALHNNHYTQK SLSLSPG 447
```

Light chain / Chaîne légère / Cadena ligera

```
DIQMTQSPSS LSASVGDRTV ITCRASQAVS SAVAWYQQKP GKAPKLLIYS 50
ASHRYTGVPS RFGSGSGSTD FTLTISLQPE EDFATYYCQE SYTPWTFFGQ 100
GTKVEIKRTV AAPSVEFIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWKV 150
DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYSLSSLT LSKADYEKHK VYACEVTHGQ 200
LSSPVTKSFN RGEK 214
```

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

Intra-H 22-96 145-201 262-322 368-426
22"-96" 145"-201" 262"-322" 368"-426"

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

Inter-H-L 221-214' 221"-214'"

Inter-H-H 227-227" 230-230"

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

298, 298"

peginterferonum lambda-1a #
peginterferon lambda-1a

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

peginterféron lambda-1a

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

peginterferón lambda-1a

interferón lambda-1 pegilado; interleukina-29 pegilada;
N-{3-[α -metilpoli(oxi)etileno]oxi]propil}-L-metionil[[171-serina]
 interleukina-29 humana (IFN- λ -1)-(7-181)-péptido}
antiviral

C₈₇₅H₁₄₀₈N₂₅₄O₂₅₁S₅ (C₂H₄O)_n

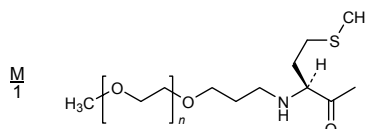
914617-98-4

```

MKPTT  TGKGCCHIGRF  KSLSPQELAS  FKKARDALEE  SLKLNWSCS  50
SPVFPGNWDL  RLLQVRERPV  ALEAELALTL  KVLEAAAGPA  LEDVLDQPLH  100
TLHHILSQLQ  ACIQPQPTAG  PRPRGRLLHHW  LHRLQEAPKK  ESAGCLEASV  150
TFNLFRLLTR  DLKYVADGNL  SLRTSTHPES  T  181

```

Modified residue / Résidu modifié / Residuo modificado

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

a ribonucleic acid aptamer which binds Factor XIa;
 ester of 2'-O-methyl-5'-O-phosphonoguanlyl-(3'→5')-2'-O-
 methyluridylyl-(3'→5')-2'-O-methylguanylyl-(3'→5')-2'-O-
 methylguanylyl-(3'→5')-2'-O-methyladenylyl-(3'→5')-2'-deoxy-2'-
 fluorocytidylyl-(3'→5')-2'-deoxy-2'-fluorouridylyl-(3'→5')-2'-O-
 methyladenylyl-(3'→5')-2'-deoxy-2'-fluorouridylyl-(3'→5')-2'-O-
 methyladenylyl-(3'→5')-2'-deoxy-2'-fluorocytidylyl-(3'→5')-2'-deoxy-
 2'-fluorocytidylyl-(3'→5')-2'-O-methylguanylyl-(3'→5')-2'-deoxy-2'-
 fluorocytidylyl-(3'→5')-2'-O-methylguanylyl-(3'→5')-2'-deoxy-2'-
 fluorouridylyl-(3'→5')-2'-O-methyladenylyl-(3'→5')-2'-O-
 methyladenylyl-(3'→5')-2'-deoxy-2'-fluorouridylyl-(3'→5')-2'-O-
 methylguanylyl-(3'→5')-2'-deoxy-2'-fluorocytidylyl-(3'→5')-2'-O-
 methyluridylyl-(3'→5')-guanylyl-(3'→5')-2'-O-methylcytidylyl-(3'→5')-
 2'-deoxy-2'-fluorocytidylyl-(3'→5')-2'-deoxy-2'-fluorouridylyl-(3'→5')-
 2'-O-methylcytidylyl-(3'→5')-2'-O-methylcytidylyl-(3'→5')-2'-O-
 methyladenylyl-(3'→5')-2'-O-methylcytidylyl-(3'→3')-thymidine with
 6-[(2,6-bis{*N*-[ω -methoxypoly(oxyethylene)carbonyl]}-
 L-lysyl)amino]hexan-1-ol
anticoagulant

pégnivacogin

acide ribonucleique aptamère se liant au Factor XIa;
 ester de 2'-O-méthyl-5'-O-phosphonoguanlyl-(3'→5')-2'-O-
 méthyluridylyl-(3'→5')-2'-O-méthylguanylyl-(3'→5')-2'-O-
 méthylguanylyl-(3'→5')-2'-O-méthyladénylyl-(3'→5')-2'-déoxy-2'-
 fluorocytidylyl-(3'→5')-2'-déoxy-2'-fluorouridylyl-(3'→5')-2'-O-
 méthyladénylyl-(3'→5')-2'-déoxy-2'-fluorouridylyl-(3'→5')-2'-O-
 méthyladénylyl-(3'→5')-2'-déoxy-2'-fluorocytidylyl-(3'→5')-2'-déoxy-
 2'-fluorocytidylyl-(3'→5')-2'-O-méthylguanylyl-(3'→5')-2'-déoxy-2'-
 fluorocytidylyl-(3'→5')-2'-O-méthylguanylyl-(3'→5')-2'-déoxy-2'-
 fluorouridylyl-(3'→5')-2'-O-méthyladénylyl-(3'→5')-2'-O-
 méthyladénylyl-(3'→5')-2'-déoxy-2'-fluorouridylyl-(3'→5')-2'-O-
 méthylguanylyl-(3'→5')-2'-déoxy-2'-fluorocytidylyl-(3'→5')-2'-O-
 méthyluridylyl-(3'→5')-guanylyl-(3'→5')-2'-O-méthylcytidylyl-(3'→5')-
 2'-déoxy-2'-fluorocytidylyl-(3'→5')-2'-déoxy-2'-fluorouridylyl-(3'→5')-
 2'-O-méthylcytidylyl-(3'→5')-2'-O-méthylcytidylyl-(3'→5')-2'-O-
 méthyladénylyl-(3'→5')-2'-O-méthylcytidylyl-(3'→3')-thymidine avec
 6-[(2,6-bis{*N*-[ω -méthoxypoly(oxyéthylène)carbonyl]}-
 L-lysyl)amino]hexan-1-ol
anticoagulant

pegnivacogina

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

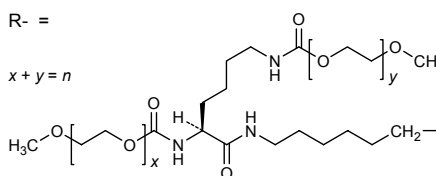
C₃₂₇H₄₂₂F₁₁N₁₁₄O₂₁₃P₃₁ (C₂H₄O)_n

959716-28-0

(3'-5')-R-pmG-mU-mG-mG-mA-dfC-dfU-mA-dfU-mA-dfC-dfC-mG-
 dfC-mG-dfU-mA-mA-dfU-mG-dfC-mU-G-mC-dfC-dfU-mC-mC-mA-mC3'-3'dT
 Legend:
 df = 2'-deoxy-2'-fluoro ; m = 2'-O-methyl ; p (as prefix) = 5'-phosphate

R- =

x + y = n

pictrelisibum
pictrelisib

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

pictrelisib

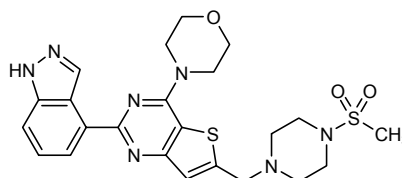
2-(1*H*-indazol-4-yl)-6-[[4-(méthanesulfonyl)pipérazin-1-yl]méthyl]-
 4-(morpholin-4-yl)-thiéno[3,2-*d*]pyrimidine
antineoplasique

pictrelisib

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

C₂₃H₂₇N₇O₃S₂

957054-30-7



pimasertibum

pimasertib

N-[(2*S*)-2,3-dihydroxypropyl]-3-[(2-fluoro-4-iodophenyl)amino]pyridine-4-carboxamide
antineoplastica

pimasertib

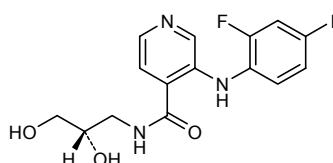
N-[(2*S*)-2,3-dihydroxypropyl]-3-[(2-fluoro-4-iodophényl)amino]pyridine-4-carboxamide
antineoplasique

pimasertib

N-[(2*S*)-2,3-dihidroxiopropil]-3-[(2-fluoro-4-iodofenil)amino]piridina-4-carboxamida
antineoplásico

C₁₅H₁₅FIN₃O₃

1236699-92-5

**recoflavonum**

recoflavone

{[2-(3,4-dimethoxyphenyl)-5-methoxy-4-oxo-4*H*-chromen-7-yl]oxy}acetic acid
mucin production enhancer

récoflavone

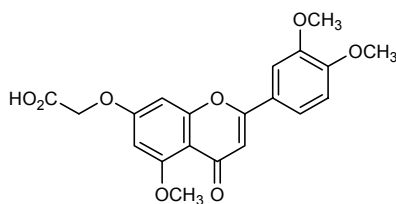
acide {[2-(3,4-diméthoxyphényl)-5-méthoxy-4-oxo-4*H*-chromen-7-yl]oxy}acétique
amplificateur de production de mucine

recoflavona

ácido {[2-(3,4-dimetoxifenil)-5-metoxi-4-oxo-4*H*-cromen-7-il]oxi}acético
estimulante de la secreción de mucina

C₂₀H₁₈O₈

203191-10-0

**rucaparibum**

rucaparib

8-fluoro-2-{4-[(methylamino)methyl]phenyl}-1,3,4,5-tetrahydro-6*H*-pyrrolo[4,3,2-*ef*][2]benzazepin-6-one
antineoplastica

rucaparib

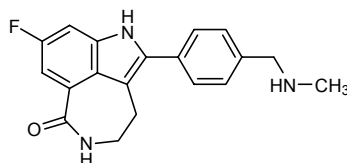
8-fluoro-2-{4-[(méthylamino)méthyl]phényl}-1,3,4,5-tétrahydro-6*H*-pyrrolo[4,3,2-*ef*][2]benzazépin-6-one
antineoplasique

rucaparib

8-fluoro-2-{4-[(metilamino)metil]fenil}-1,3,4,5-tetrahydro-6H-pirrolo[4,3,2-*e*][2]benzazepin-6-ona
antineoplásico

C₁₉H₁₈FN₃O

283173-50-2



safotibantum
safotibant

N-{[4-(4,5-dihydro-1H-imidazol-2-yl)phenil]metil}-2-{2-[(4-methoxy-2,6-dimetilbenzenesulfonyl)(metil)amino]etoxi}-*N*-metilacetamide
bradykinin receptor antagonist

safotibant

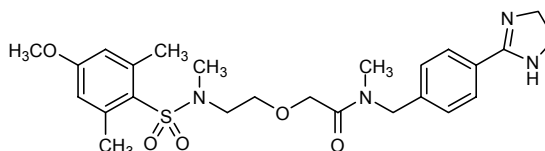
N-{[4-(4,5-dihydro-1H-imidazol-2-yl)phényl]méthyl}-2-{2-[(4-méthoxy-2,6-diméthylbenzènesulfonyl)(méthyl)amino]éthoxy}-*N*-méthylacétamide
antagoniste des récepteurs de la bradykinine

safotibant

N-{[4-(4,5-dihidro-1H-imidazol-2-il)fenil]metil}-2-{2-[(4-metoxi-2,6-dimetilbenzenosulfonyl)(metil)amino]etoxi}-*N*-metilacetamido
antagonista de los receptores de bradiquinina

C₂₅H₃₄N₄O₅S

633698-99-4



selepressinum
selepressin

vasopressin type 1a (V1a) receptor agonist;
[2-L-phenylalanine,3-L-isoleucine,4-(6-oxo-L-lysine),
8-[5-*N*-(propan-2-yl)-L-ornithine]]human vasopressin
vasoconstrictor

sélépressine

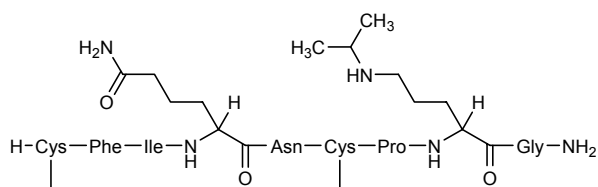
agoniste du récepteur de la vasopressine type 1a (V1a);
[2-L-phénylalanine,3-L-isoleucine,4-(6-oxo-L-lysine),
8-[5-*N*-(propan-2-yl)-L-ornithine]]vasopressine humaine
vasoconstricteur

selepresina

agonista del receptor de la vasopresina tipo 1a (V1a);
[2-L-fenilalanina,3-L-isoleucina,4-(6-oxo-L-lisina),
8-[5-*N*-(propan-2-il)-L-ornitina]]vasopresina humana
vasoconstrictor

C₄₆H₇₃N₁₃O₁₁S₂

876296-47-8



sepantronii bromidum
sepantronium bromide

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

bromure de sépantronium

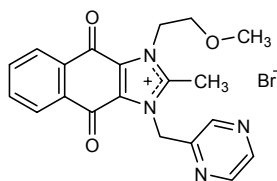
bromure de 1-(2-méthoxyéthyl)-2-méthyl-4,9-dioxo-3-[(pyrazin-2-yl)méthyl]-4,9-dihydro-1*H*-nafto[2,3-*d*]imidazolium
antineoplastique

bromuro de sepantronio

bromuro de 2-metil-1-(2-metoxietil)-4,9-dioxo-3-[(pirazin-2-il)metil]-4,9-dihidro-1*H*-nafto[2,3-*d*]imidazolio
antineoplásico

C₂₀H₁₉BrN₄O₃

781661-94-7



serelaxinum
serelaxin

human relaxin 2 (relaxin H2)
hormone

sérélaixine

rélaixine 2 humaine (rélaixine H2)
hormone

serelaxina

relaxina 2 humana (relaxina H2)
hormona

C₂₅₆H₄₀₈N₇₄O₇₄S₈

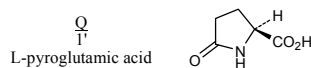
99489-94-8

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

A chain / Chaîne A / Cadena A
QLYSALANKC CHVGCTKRSL ARFC 24'

Disulfide bridges location / Position des ponts disulfure / Posiciones de los puentes disulfuro
10'-15' 11-11' 23-24'

Modified residue / Résidu modifié / Residuo modificado



simeprevirum

simeprevir

(2*R*,3*aR*,10*Z*,11*aS*,12*aR*,14*aR*)-*N*-(cyclopropanesulfonyl)-2-((7-methoxy-8-methyl-2-[4-(propan-2-yl)-1,3-thiazol-2-yl]quinolin-4-yl)oxy)-5-methyl-4,14-dioxo-2,3,3*a*,4,5,6,7,8,9,11*a*,12,13,14,14*a*-tetradecahydrocyclopenta[*c*]cyclopropa[*g*][1,6]diazacyclotetradecine-12*a*(1*H*)-carboxamide
antiviral

siméprévir

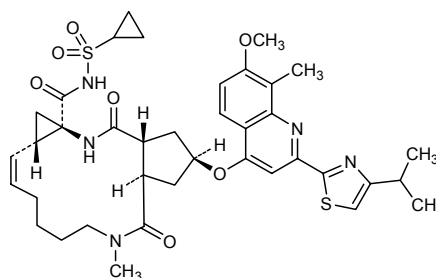
(2*R*,3*aR*,10*Z*,11*aS*,12*aR*,14*aR*)-*N*-(cyclopropanesulfonyl)-2-((7-méthoxy-8-méthyl-2-[4-(propan-2-yl)-1,3-thiazol-2-yl]quinoléin-4-yl)oxy)-5-méthyl-4,14-dioxo-2,3,3*a*,4,5,6,7,8,9,11*a*,12,13,14,14*a*-tétradécahydrocyclopenta[*c*]cyclopropa[*g*][1,6]diazacyclotétradécine-12*a*(1*H*)-carboxamide
antiviral

simeprevir

(2*R*,3*aR*,10*Z*,11*aS*,12*aR*,14*aR*)-*N*-(ciclopropanosulfonyl)-2-((7-metoxi-8-metil-2-[4-(propan-2-il)-1,3-tiazol-2-il]quinolin-4-il)oxi)-5-metil-4,14-dioxo-2,3,3*a*,4,5,6,7,8,9,11*a*,12,13,14,14*a*-tetradecahidrociclopenta[*c*]ciclopropa[*g*][1,6]diazaciclótetradecina-12*a*(1*H*)-carboxamida
antiviral

C₃₈H₄₇N₅O₇S₂

923604-59-5

**siponimodum**

siponimod

1-({4-[(1*E*)-1-({[4-cyclohexyl-3-(trifluoromethyl)phenyl]methoxy}imino)ethyl]-2-ethylphenyl}methyl)azetidina-3-carboxylic acid
immunomodulator

siponimod

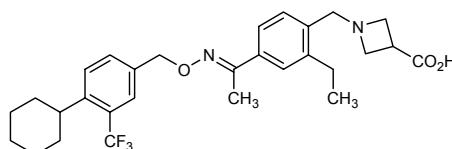
acide 1-({4-[(1*E*)-1-({[4-cyclohexyl-3-(trifluorométhyl)phényl]méthoxy}imino)éthyl]-2-éthylphényl}méthyl)azétidine-3-carboxylique
immunomodulateur

siponimod

ácido 1-({4-[(1*E*)-1-({[4-ciclohexil-3-(trifluorometil)fenil]metoxi}imino)etil]-2-etilfenil}metil)azetidina-3-carboxílico
immunomodulador

C₂₉H₃₅F₃N₂O₃

1230487-85-0



sirukumabum #

sirukumab

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

sirukumab

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

sirukumab

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

1194585-53-9

Heavy chain / Chaîne lourde / Cadena pesada

```
EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFTFS PFAMSWVRQA PGKGLEWVAK 50
ISPGGWTYY SDTVTGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCARQL 100
WGYALDIWG QGTTVTVSSA STKGPSVFPFL APSSKSTSGG TAAALGCLVKD 150
YFPEPVTVSW NSGALTSQVH TFPAVLQSSG LYSLSVSVTV PSSSLGTQTY 200
ICNVNHPKSN TKVDKRVPEK SCDKTHTCPP CPAPELLGGP SVFLFPPKPK 250
DTLMISRPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS 300
TYRIVSVLTV LHQDNLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV 350
YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGPFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL 400
DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSQSVH HEALHNHYTQ KSLSLSPGK 449
```

Light chain / Chaîne légère / Cadena ligera

```
EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCASISVSV YMYWYQQKPG QAPRLLIYDM 50
SNLASGIPAR FSGSGSGTDF TLTISSELEPE DFAVYYCMQW SGYPYTFGGG 100
TKVEIKRTVA APSVFIFPPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFYP REAKVQWVKVD 150
NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYSLSTLTL SKADYEKHKV YACEVTHQGL 200
SSPVTKSFNR GEC 213
```

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

```
Intra-H 22-96 146-202 263-323 369-427
          22"-96" 146"-202" 263"-323" 369"-427"
Intra-L 23'-87' 133'-193'
          23"'-87"" 133"'-193""
Inter-H-L 222-213' 222"-213""
Inter-H-H 228-228" 231-231"
```

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

299, 299"

spriferminum #

sprifermin

L-methionyl[human fibroblast growth factor 18 (FGF-18, zFGF5)-(1-169)-peptide]

fibroblast growth factor

sprifermine

L-méthionyl[facteur 18 de croissance du fibroblaste humain (FGF-18, zFGF5)-(1-169)-peptide]

facteur de croissance des fibroblastes

esprifermina

L-metionil[factor 18 de crecimiento de fibroblastos humanos (FGF-18, zFGF5)-(1-169)-péptido]

*factor de crecimiento de los fibroblastos*C₈₇₆H₁₃₉₆N₂₅₈O₂₅₆S₆

890058-52-3

```

M
EENVDFRIHV ENQTRARDDV SRKQLRLYLQ LYSRTSGKHIQ VLGRRISARG 50
EDGDKYAQLL VETDTFGSQV RIKGKETEFY LCMNRKGLV GKPDGTSKEC 100
VFIEKVLENN YTALMSAKYS GWYVGFTRKK RPRKGPKTRE NQQDVHFMKR 150
YPRGQPELQK PFKYTTVTK 169

```

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

suvorexant

[(7R)-4-(5-chloro-1,3-benzoxazol-2-yl)-7-methyl-1,4-diazepan-1-yl][5-methyl-2-(2H-1,2,3-triazol-2-yl)phenyl]methanone
orexin receptor antagonist

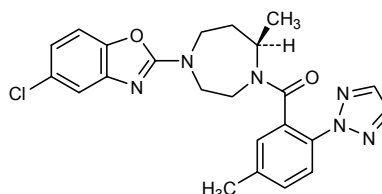
suvorexant

[(7R)-4-(5-chloro-1,3-benzoxazol-2-yl)-7-méthyl-1,4-diazépan-1-yl][5-méthyl-2-(2H-1,2,3-triazol-2-yl)phényl]méthanone
antagoniste du récepteur de l'orexine

suvorexant

[(7R)-4-(5-cloro-1,3-benzoxazol-2-il)-7-metil-1,4-diazepan-1-il][5-metil-2-(2H-1,2,3-triazol-2-il)fenil]metanona
*antagonista del receptor de la orexina*C₂₃H₂₃ClN₆O₂

1030377-33-3

**tabalumabum #**

tabalumab

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

tabalumab immunoglobuline G4-kappa, anti-[*Homo sapiens* TNFSF13B (membre 13B de la superfamille du facteur de nécrose tumorale, BAFF, THANK, TALL-1, TALL1, BLYS, BLYS, facteur d'activation des cellules B, stimulateur des lymphocytes B, CD257)], *Homo sapiens* anticorps monoclonal; chaîne lourde gamma4 (1-450) [*Homo sapiens* VH (IGHV4-34*01 (100.00%) -(IGHD)-IGHJ4*01) [8.7.17] (1-123) -IGHG4*01 charnière S10>P (231) (124-450)], (137-214')-disulfure avec la chaîne légère kappa (1'-214') [*Homo sapiens* V-KAPPA (IGKV3-11*01 (97.90%) -IGKJ1*01) [6.3.9] (1'-107') -IGKC*05 (108'-214')]; dimère (229-229":232-232")-bisdisulfure
immunomodulateur

tabalumab inmunoglobulina G4-kappa, anti-[TNFSF13B de *Homo sapiens* (miembro 13B de la superfamilia del factor de necrosis tumoral, BAFF, THANK, TALL-1, TALL1, BLYS, BLYS, factor de activación de células B, estimulante de linfocitos B, CD257)], *Homo sapiens* anticuerpo monoclonal; cadena pesada gamma4 (1-450) [VH de *Homo sapiens* (IGHV4-34*01 (100.00%) -(IGHD)-IGHJ4*01) [8.7.17] (1-123) -IGHG4*01 bisagra S10>P (231) (124-450)], (137-214')-disulfuro con la cadena ligera kappa (1'-214') [*Homo sapiens* V-KAPPA (IGKV3-11*01 (97.90%) -IGKJ1*01) [6.3.9] (1'-107') -IGKC*05 (108'-214')]; dímero (229-229":232-232")-bisdisulfuro
inmunomodulador

1143503-67-6

Heavy chain / Chaîne lourde / Cadena pesada

QVQLQQWGAG LLKPSSETLSL TCAVYGGSFSS GYYWSWIRQP PGKGLEWIGE 50
 INHSGSTNYN PSLKSRVTIS VDTSKNQFSL KLSSVTAADT AVYYCARGYY 100
 DILTTGYYFYF DWGQGTLLVT VSSASTKGPS VFPLAPCSRS TSESTAAALGC 150
 LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL QSSGLYSLSS VVTVPSSSLG 200
 TKTYTCNVDH KPSNTKVDKR VESKYGPPCP PCPAPEFLGG PSVFLPPPKE 250
 KDTLMISRTP EVTCVVVDVS QEDPEVQFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQFN 300
 STYRVVSVLT VLNQDNLNGK EYKCKVSNKGLPSSIEKTTIS KAKGQPREPQ 350
 VYTLPPSQE E MTRKQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTTPPV 400
 LQSDGSFFLY SRLTVDKSRW QEGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSLGK 450

Light chain / Chaîne légère / Cadena ligera

EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQSVS RYLAWYQQKQ GQAPRLLIYD 50
 ASNRAITGIPA RFGSGSGTD STLTISSELEP EDFAVYYCQQ RSNWFRIFGQ 100
 GTKVEIKRTV AAPSVEIFPP SDEQLKSGTA SVVCLLNNFY PREAKVQWQV 150
 DNALQSGNSQ ESVTEQDSKD STYLSLNTLT LSKADYEKHK VYACEVTHQG 200
 LSSPVTKSFN RGECE 214

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

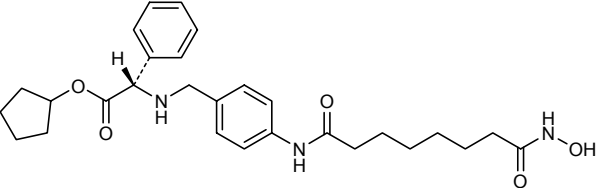
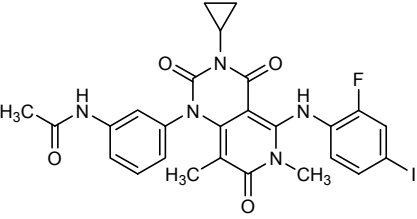
Intra-H 22-95 150-206 264-324 370-428
 22"-95" 150"-206" 264"-324" 370"-428"
 Intra-L 23'-88' 134'-194'
 23"'-88"" 134"'-194""
 Inter-H-L 137-214' 137"-214"
 Inter-H-H 229-229" 232-232"

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

300, 300"

tefinostatam
tefinostat

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

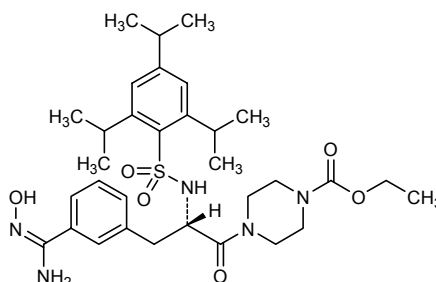
téfinostat	(2S)-2-[(4-[8-(hydroxyamino)-8-oxooctanamido]phényl)méthyl]amino]-2-phénylacétate de cyclopentyle <i>antineoplasique</i>
tefinostat	(2S)-2-[(4-[8-(hydroxiamino)-8-oxooctanamido]fenil)métill]amino]-2-fenilacetato de ciclopentilo <i>antineoplásico</i>
	C ₂₈ H ₃₇ N ₃ O ₅ 914382-60-8
	
trametinibum	
trametinib	N-(3-{3-cyclopropyl-5-[(2-fluoro-4-iodophényl)amino]-6,8-diméthyl-2,4,7-trioxo-3,4,6,7-tetrahydropyrido[4,3-d]pyrimidin-1(2H)-yl}phényl)acétamide <i>antineoplastic</i>
tramétinib	N-(3-{3-cyclopropyl-5-[(2-fluoro-4-iodophényl)amino]-6,8-diméthyl-2,4,7-trioxo-3,4,6,7-tétrahydropyrido[4,3-d]pyrimidin-1(2H)-yl}phényl)acétamide <i>antineoplasique</i>
trametinib	N-(3-{3-ciclopropil-5-[(2-fluoro-4-iodofenil)amino]-6,8-dimetil-2,4,7-trioxo-3,4,6,7-tetrahidropirido[4,3-d]pirimidin-1(2H)-il}fenil)acetamida <i>antineoplásico</i>
	C ₂₆ H ₂₃ FIN ₅ O ₄ 871700-17-3
	
upamostatium	
upamostat	ethyl 4-[(2S)-3-{3-[(E)-N'-hydroxycarbamimidoyl]phényl}-2-[2,3,5-tri(propan-2-yl)benzenesulfonamido]propanoyl]piperazine-1-carboxylate <i>antineoplastic</i>
upamostat	4-[(2S)-3-{3-[(E)-N'-hydroxycarbamimidoyl]phényl}-2-[2,3,5-tri(propan-2-yl)benzenesulfonamido]propanoyl]pipérazine-1-carboxylate d'éthyle <i>antineoplasique</i>

upamostat

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

C₃₂H₄₇N₅O₆S

1191101-18-4

**vatelizumabum #**

vatelizumab

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

vatélizumab

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

vatelizumab

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

1238217-55-4

Heavy chain / Chaîne lourde / Cadena pesada

QVQLQESGPG LVKPSSETLSL TCTVSGFSLT NYGIHWIRQP PGKGLEWLGV 50
 IWARGFTNIN SALMSRLTIS KDNSKNQVSL KLSSVTAADT AVYYCARAND 100
 GVIYAMDYWG QGTLVTVSSA STKGPSVFPFL APCSRSTSES TAALGCLVKD 150
 YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFPVQLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTKTY 200
 TCNVDHKPSN TKVDKRVESK YGPPCPSCPA PEFLLGGPSVF LFPPKPKDTL 250
 MISRTPPEVTC VVVDVSDQEDP EVQFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQFNSTYR 300
 VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNGKLPSS IEKTISKAKG QPREPQVYTL 350
 PPSQEEEMTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNQPEPENNY KTTTPVLDSD 400
 GSPFLYSRLT VDKSRWQEGN VFSCSVMHEA LHNHYTQKSL SLSLKG 446

Light chain / Chaîne légère / Cadena ligera

DFVMTQSPAF LSVTPGEEKVT ITCSAQSSVN YIHWYQQKPD QAPKKLIYDT 50
 SKLASGVPSR FSGSGSGTDY TFTISSLEAE DAATYYCQQW TTNPLTFGQG 100
 TKVEIKRTVA AFSVFIFFPS DEQLKSGTAS VVCLLNNFYP REAKVQWKVD 150
 NALQSGNSQE SVTEQDSKDS TYSLSTLTL SKADYKHKV YACEVTHQGL 200
 SSPVTKSFNR GEC 213

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

Intra-H 22-95 146-202 260-320 366-424
 22"-95" 146"-202" 260"-320" 366"-424"
 Intra-L 23'-87' 133'-193'
 23'"-87'" 133'"-193'"

Inter-H-L 133-213' 133"-213"
 Inter-H-H 225-225" 228-228"

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

296, 296"

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

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

p. 188	cantuzumabum mertansinum #	
	cantuzumab mertansine	<i>replace the description, the mechanism of action and the structure by the following</i>
	cantuzumab mertansine	<i>remplacer la description, le mécanisme d'action et la structure par les suivants</i>
	cantuzumab mertansina	<i>sustitúyase el nombre químico, el mecanismo de acción y la estructura por los siguientes</i>
		<p>immunoglobulin G1-kappa, anti-[<i>Homo sapiens</i> MUC1 sialylated carbohydrate, tumour-associated (CA242, cancer antigen 242)], humanized monoclonal antibody conjugated to maytansinoid DM1; gamma1 heavy chain (1-449) [humanized VH (<i>Homo sapiens</i>IGHV7-4-1*02 (76.50%) -(IGHD)-IGHJ2*01 R120>Q (111), L123>T (114)) [8.8.12] (1-119) - <i>Homo sapiens</i>IGHG1*01 (120-449)], (222-219')-disulfide with kappa light chain (1'-219') [humanized V-KAPPA (<i>Homo sapiens</i>IGKV2-28*01 (82.00%) -IGKJ3*01 V124>L (109), D125>E (110), I126>L (111)) [11.3.9] (1'-112') - <i>Homo sapiens</i>IGKC*01 (113'-219')]; (228-228":231-231")-bisdisulfide dimer; conjugated, on an average of 4 lysyl, to maytansinoid DM1 [<i>N</i>²-deacetyl-<i>N</i>²-(3-mercapto-1-oxopropyl)-maytansine] via the reducible SPP linker [N-succinimidyl 4-(2-pyridyldithio)pentanoate] For the <i>mertansine</i> part, please refer to the document "<i>INN for pharmaceutical substances: Names for radicals, groups and others</i>" <i>treatment of tumors that express CA242 antigen</i></p> <p>immunoglobuline G1-kappa, anti-[<i>Homo sapiens</i> glycane sialylé de MUC1, associé à des tumeurs (CA242, antigène du cancer 242)], anticorps monoclonal humanisé conjugué au maytansinoïde DM1; chaîne lourde gamma1 (1-449) [VH humanisé (<i>Homo sapiens</i>IGHV7-4-1*02 (76.50%) -(IGHD)-IGHJ2*01 R120>Q (111), L123>T (114)) [8.8.12] (1-119) - <i>Homo sapiens</i>IGHG1*01 (120-449)], (222-219')-disulfure avec la chaîne légère kappa (1'-219') [V-KAPPA humanisé (<i>Homo sapiens</i>IGKV2-28*01 (82.00%) -IGKJ3*01 V124>L (109), D125>E (110), I126>L (111)) [11.3.9] (1'-112') - <i>Homo sapiens</i>IGKC*01 (113'-219')]; dimère (228-228":231-231")-bisdisulfure; conjugué, sur 4 lysyl en moyenne, au maytansinoïde DM1 [<i>N</i>²-déacétyl-<i>N</i>²-(3-mercapto-1-oxopropyl)-maytansine] via le linker SPP réductible [4-(2-pyridyldithio)pentanoate de N-succinimidyle] Pour la partie <i>mertansine</i>, veuillez vous référer au document "<i>INN for pharmaceutical substances: Names for radicals, groups and others</i>". <i>antitumoral spécifique des cellules exprimant l'antigène CA242</i></p>

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

cantuzumab/ cantuzumab / cantuzumab

Heavy chain / Chaîne lourde / Cadena pesada

QVQLVQSGAE VKKPGETVKI SCRASDYTFY YGMNWKQA PGQGLKMMGW 50
 IDTTTGEPTY AQKFGRIAF SLETSASTAY LQIKSLKSED TATYFCARRG 100
 PYNWYFDVWG QGTTVTVSSA STKGPSVFPF APSSKSTSGG TAALGCLVKD 150
 YFPEFVTVSW NSGALTSGVH TFPVAVLQSSG LYSLSVVTV PSSSLGTQTY 200
 ICNVNHHKPSN TKVDKKVEPK SCDKTHTCPP CPAPPELLGGP SVFLFPPKPK 250
 DTLMISRTPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS 300
 TYRVVSVLTV LHQDNLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV 350
 YTLPPSRDEL TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTTPVL 400
 DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPGK 449

Light chain / Chaîne légère / Cadena ligera

DIVMTQSPFLS VPVTPGEPVS ISCRSSKSLH HSNNGTYLYW FLQRPQSPQ 50
 LLIYRMSNLV SGVPDRFSGS GSGTAFTRLI SRVEAEDVGV YYCLOHLEYP 100
 FTFGPGTKLE LKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK 150
 VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKSTYSYL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE 200
 VTHQGLSSPV TKSFNREGC 219

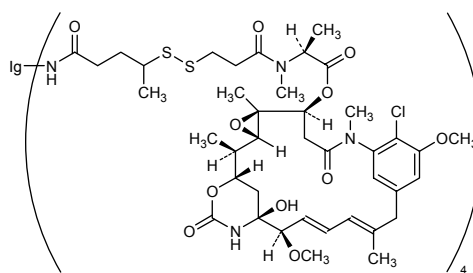
Disulfide bridges location / Position des ponts disulfure / Posiciones de los puentes disulfuro

Intra-H 22-96 146-202 263-323 369-427
 22"-96" 146"-202" 263"-323" 369"-427"
 Intra-L 23'-93' 139'-199'
 23"'-93"' 139"'-199"
 Inter-H-L 222-219' 222"-219"
 Inter-H-H 228-228" 231-231"

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

299, 299"

mertansine / mertansine / mertansina



cantuzumab = Ig(NH₂)₄

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

p. 332	<i>delete/supprimer/suprimáse</i>	<i>insert/insérer/insertese</i>
	intedanibum	nintedanibum
	intedanib	nintedanib
	intédanib	nintédanib
	intedanib	nintedanib

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

p. 127-128	<i>delete/supprimer/suprimáse</i>	<i>insert/insérer/insertese</i>
	atecegatranum fexenetilum	atecegatranum metoxilum
	atecegatran fexenetil	atecegatran metoxil
	atécégatran fexénétil	atécégatran métoxil
	atecega <tr>trán fexenetilo</tr>	atecega <tr>trán metoxilo</tr>
p. 155	<i>delete/supprimer/suprimáse</i>	<i>insert/insérer/insertese</i>
	obenoxazinum	fabomotizolum
	obenoxazine	fabomotizole
	obenoxazine	fabomotizole
	obenoxazina	fabomotizol
p. 159	oxelumabum	<i>replace the CASRN by the following</i>
	oxelumab	<i>remplacer le numéro de registre du CAS par le suivant</i>
	oxélumab	<i>sustitúyase el Número de registro del CAS por el siguiente</i>
	oxelumab	
		1186098-83-8
p. 159	<i>delete/supprimer/suprimáse</i>	<i>insert/insérer/insertese</i>
	paliflutinum	bitopertinum
	paliflutine	bitopertin
	paliflutine	bitopertine
	paliflutina	bitopertina
p. 162	<i>delete/supprimer/suprimáse</i>	<i>insert/insérer/insertese</i>
	pegsiticasum	pegadricasum
	pegsiticase	pegadricase
	pegsiticase	pégadricase
	pegsiticasa	pegadricasa

p. 165-166	samalizumabum samalizumab samalizumab samalizumab	<i>replace the description by the following</i> <i>remplacer la description par la suivante</i> <i>sustitúyase el nombre químico por el siguiente</i>
		<p>immunoglobulin G2/4-kappa, anti-[<i>Homo sapiens</i> CD200 (OX-2)], humanized monoclonal antibody; gamma2/4 heavy chain (1-442) [humanized VH (<i>Homo sapiens</i>IGHV1-69*01 (73.50%) -(IGHD)-IGHJ4*01 L123>T (112), V124>L (113)) [8.8.10] (1-117) - <i>Homo sapiens</i>IGHG2*01 CH1-hinge-CH2 1.6-1.1 (118-232)- IGHG4*01 CH2 1-125, CH3 1-129 K130>del (233-442)], (131-214')-disulfide with kappa light chain (1'-214') [humanized V-KAPPA (<i>Homo sapiens</i>IGKV1-33*01 (81.10%) -IGKJ2*01 Q120>G (100)) [6.3.9] (1'-107') -<i>Homo sapiens</i>IGKC*01 (108'-214')]; (219-219":220-220":223-223":226-226")-tetrakisdisulfide dimer</p> <p>immunoglobuline G2/4-kappa, anti-[<i>Homo sapiens</i> CD200 (OX-2)], anticorps monoclonal humanisé; chaîne lourde gamma2/4 (1-442) [VH humanisé (<i>Homo sapiens</i>IGHV1-69*01 (73.50%) -(IGHD)-IGHJ4*01 L123>T (112), V124>L (113)) [8.8.10] (1-117) - <i>Homo sapiens</i>IGHG2*01 CH1-charnière-CH2 1.6-1.1 (118-232)- IGHG4*01 CH2 1-125, CH3 1-129 K130>del (233-442)], (131-214')-disulfure avec la chaîne légère kappa (1'-214') [V-KAPPA humanisé (<i>Homo sapiens</i>IGKV1-33*01 (81.10%) -IGKJ2*01 Q120>G (100)) [6.3.9] (1'-107') -<i>Homo sapiens</i>IGKC*01 (108'-214')]; dimère (219-219":220-220":223-223":226-226")-tétrakisdisulfure</p> <p>inmunoglobulina G2/4-kappa, anti-[<i>Homo sapiens</i> CD200 (OX-2)], anticuerpo monoclonal humanizado; cadena pesada gamma2/4 (1-442) [humanizado VH (<i>Homo sapiens</i>IGHV1-69*01 (73.50%) - (IGHD)-IGHJ4*01 L123>T (112), V124>L (113)) [8.8.10] (1-117) -<i>Homo sapiens</i>IGHG2*01 CH1-bisagra-CH2 1.6-1.1 (118-232)- IGHG4*01 CH2 1-125, CH3 1-129 K130>del (233-442)], (131-214')-disulfuro con la cadena ligera kappa (1'-214') [V-KAPPA humanizada(<i>Homo sapiens</i>IGKV1-33*01 (81.10%) -IGKJ2*01 Q120>G (100)) [6.3.9] (1'-107') -<i>Homo sapiens</i>IGKC*01 (108'-214')]; dímero (219-219":220-220":223-223":226-226")-tetrakisdisulfuro</p>
p. 168	<i>delete/supprimer/suprimáse</i> tasocitinibum tasocitinib tasocitinib tasocitinib	<i>insert/insérer/insertese</i> tofacitinibum tofacitinib tofacitinib tofacitinib
p. 179	vorapaxarum vorapaxar	<i>replace the chemical name by the following</i> ethyl [(1 <i>R</i> ,3 <i>aR</i> ,4 <i>aR</i> ,6 <i>R</i> ,8 <i>aR</i> ,9 <i>S</i> ,9 <i>aS</i>)-9-((1 <i>E</i>)-2-[5-(3-fluorophenyl)pyridin-2-yl]ethen-1-yl)-1-methyl-3-oxododecahydronaphtho[2,3- <i>c</i>]furan-6-yl]carbamate

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

p. 366	empagliflozinum empagliflozin empagliflozine empagliflozina	<i>replace the chemical name by the following</i> <i>remplacer le nom chimique par le suivant</i> <i>sustitúyase el nombre químico por el siguiente</i>
		(1S)-1,5-anhydro-1-C-{4-chloro-3-[(4-[(3S)-oxolan-3-yl]oxy)phenyl]methyl}phenyl}-D-glucitol
		(1S)-1,5-anhydro-1-C-{4-chloro-3-[(4-[(3S)-oxolan-3-yl]oxy]]phényl)méthyl}phényl}-D-glucitol
		(1S)-1,5-anhidro-1-C-{4-cloro-3-[(4-[(3S)-oxolan-3-il]oxi]fenil)metil]fenil}-D-glucitol

* "INN for pharmaceutical substances: Names for radicals, groups & others" document available at /
document disponible à / documento disponible en :

<http://www.who.int/medicines/services/inn/publication/en/index.html>

Electronic structure available on Mednet: <http://mednet.who.int/>

Structure électronique disponible sur Mednet: <http://mednet.who.int/>

Estructura electrónica disponible en Mednet: <http://mednet.who.int/>

ANNEX 1

PROCEDURE FOR THE SELECTION OF RECOMMENDED INTERNATIONAL NONPROPRIETARY NAMES FOR PHARMACEUTICAL SUBSTANCES¹

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

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

Article 2 - Such proposals shall be submitted by the Secretariat to the members of the Expert Advisory Panel on the International Pharmacopoeia and Pharmaceutical Preparations designated for this purpose, such designated members hereinafter referred to as "the INN Expert Group", for consideration in accordance with the "General principles for guidance in devising International Nonproprietary Names for Pharmaceutical Substances", annexed to this procedure². The name used by the person discovering or first developing and marketing a pharmaceutical substance shall be accepted, unless there are compelling reasons to the contrary.

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

a) Such notice shall be given by publication in *WHO Drug Information*³ and by letter to Member States and to national and regional pharmacopoeia commissions or other bodies designated by Member States.

i) Notice shall also be sent to the person who submitted the proposal ("the original applicant") and other persons known to be concerned with a name under consideration.

b) Such notice shall:

i) set forth the name under consideration;

ii) identify the person who submitted the proposal for naming the substance, if so requested by such person;

iii) identify the substance for which a name is being considered;

iv) set forth the time within which comments and objections will be received and the person and place to whom they should be directed;

v) state the authority under which WHO is acting and refer to these rules of procedure.

c) In forwarding the notice, the Secretariat shall request that Member States take such steps as are necessary to prevent the acquisition of proprietary rights in the proposed name during the period it is under consideration by WHO.

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

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

² See Annex 2.

³ Before 1987, lists of international nonproprietary names were published in the *Chronicle of the World Health Organization*.

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

Such objection shall:

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

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

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

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

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

Article 9

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

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

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

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

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

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

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

The request for comments shall:

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

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

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

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

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

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

ANNEX 2

GENERAL PRINCIPLES FOR GUIDANCE IN DEVISING INTERNATIONAL NONPROPRIETARY NAMES FOR PHARMACEUTICAL SUBSTANCES¹

1. International Nonproprietary Names (INN) should be distinctive in sound and spelling. They should not be inconveniently long and should not be liable to confusion with names in common use.

2. The INN for a substance belonging to a group of pharmacologically related substances should, where appropriate, show this relationship. Names that are likely to convey to a patient an anatomical, physiological, pathological or therapeutic suggestion should be avoided.

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

3. In devising the INN of the first substance in a new pharmacological group, consideration should be given to the possibility of devising suitable INN for related substances, belonging to the new group.

4. In devising INN for acids, one-word names are preferred; their salts should be named without modifying the acid name, e.g. "oxacillin" and "oxacillin sodium", "ibufenac" and "ibufenac sodium".

5. INN for substances which are used as salts should in general apply to the active base or the active acid. Names for different salts or esters of the same active substance should differ only in respect of the name of the inactive acid or the inactive base.

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

6. The use of an isolated letter or number should be avoided; hyphenated construction is also undesirable.

7. To facilitate the translation and pronunciation of INN, "f" should be used instead of "ph", "t" instead of "th", "e" instead of "ae" or "oe", and "i" instead of "y"; the use of the letters "h" and "k" should be avoided.

8. Provided that the names suggested are in accordance with these principles, names proposed by the person discovering or first developing and marketing a pharmaceutical preparation, or names already officially in use in any country, should receive preferential consideration.

9. Group relationship in INN (see General principle 2) should if possible be shown by using a common stem. The following list contains examples of stems for groups of substances, particularly for new groups. There are many other stems in active use.² Where a stem is shown without any hyphens it may be used anywhere in the name.

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

¹ In its Twentieth report (WHO Technical Report Series, No. 581, 1975), the WHO Expert committee on Nonproprietary Names for Pharmaceutical Substances reviewed the general principles for devising, and the procedures for selecting, INN in the light of developments in pharmaceutical compounds in recent years. The most significant change has been the extension to the naming of synthetic chemical substances of the practice previously used for substances originating in or derived from natural products. This practice involves the use of a characteristic "stem" indicative of a common property of the members of a group. The reason for, and the implications of, the change are fully discussed. The guiding principles were updated during the 13th consultation on nonproprietary names for pharmaceutical substances (Geneva, 27-29 April 1983) (PHARM S/NOM 928 13 May 1983, revised 18 August 1983).

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

<i>cef-</i>	<i>cef-</i>	antibiotics, cephalosporanic acid derivatives
<i>-cillinum</i>	<i>-cillin</i>	antibiotics, 6-aminopenicillanic acid derivatives
<i>-conazolium</i>	<i>-conazole</i>	systemic antifungal agents, miconazole derivatives
<i>cort</i>	<i>cort</i>	corticosteroids, except prednisolone derivatives
<i>-coxibum</i>	<i>-coxib</i>	selective cyclo-oxygenase inhibitors
<i>-entanum</i>	<i>-entan</i>	endothelin receptor antagonists
<i>gab</i>	<i>gab</i>	gabamimetic agents
<i>gado-</i>	<i>gado-</i>	diagnostic agents, gadolinium derivatives
<i>-gatrimum</i>	<i>-gatrimum</i>	thrombin inhibitors, antithrombotic agents
<i>gest</i>	<i>gest</i>	steroids, progestogens
<i>gli</i>	<i>gli</i>	antihyperglycaemics
<i>io-</i>	<i>io-</i>	iodine-containing contrast media
<i>-metacinum</i>	<i>-metacin</i>	anti-inflammatory, indometacin derivatives
<i>-mycinum</i>	<i>-mycin</i>	antibiotics, produced by <i>Streptomyces</i> strains
<i>-nidazolium</i>	<i>-nidazole</i>	antiprotozoal substances, metronidazole derivatives
<i>-ololum</i>	<i>-olol</i>	β -adrenoreceptor antagonists
<i>-oxacinum</i>	<i>-oxacin</i>	antibacterial agents, nalidixic acid derivatives
<i>-platinum</i>	<i>-platin</i>	antineoplastic agents, platinum derivatives
<i>-poetinum</i>	<i>-poetin</i>	erythropoietin type blood factors
<i>-pril(at)um</i>	<i>-pril(at)</i>	angiotensin-converting enzyme inhibitors
<i>-profenum</i>	<i>-profen</i>	anti-inflammatory substances, ibuprofen derivatives
<i>prost</i>	<i>prost</i>	prostaglandins
<i>-relinum</i>	<i>-relin</i>	pituitary hormone release-stimulating peptides
<i>-sartanum</i>	<i>-sartan</i>	angiotensin II receptor antagonists, antihypertensive (non-peptidic)
<i>-vaptanum</i>	<i>-vaptan</i>	vasopressin receptor antagonists
<i>vin-</i>	<i>vin- }</i>	vinca-type alkaloids
<i>-vin-</i>	<i>-vin-}</i>	

ANNEXE 1

PROCEDURE A SUIVRE EN VUE DU CHOIX DE DENOMINATIONS COMMUNES INTERNATIONALES RECOMMANDEES POUR LES SUBSTANCES PHARMACEUTIQUES¹

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

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

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

¹ Voir annexe 1 dans OMS, Série de Rapports techniques, N° 581, 1975. Le texte original a été adopté par le Conseil exécutif dans sa résolution EB15.R7 et amendé dans ses résolutions EB43.R9 et EB115.R4.

² Voir annexe 2.

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

a) Cette notification est faite par une insertion dans *WHO Drug Information*¹ et par l'envoi d'une lettre aux Etats Membres et aux commissions nationales et régionales de pharmacopée ou autres organismes désignés par les Etats Membres.

i) Notification est également faite à la personne qui a soumis la proposition (« le demandeur initial ») et à d'autres personnes portant à la dénomination mise à l'étude un intérêt notoire.

b) Cette notification contient les indications suivantes :

i) dénomination mise à l'étude;

ii) nom de l'auteur de la proposition tendant à attribuer une dénomination à la substance, si cette personne le demande ;

iii) définition de la substance dont la dénomination est mise à l'étude ;

iv) délai pendant lequel seront reçues les observations et les objections à l'égard de cette dénomination ; nom et adresse de la personne habilitée à recevoir ces observations et objections ;

v) mention des pouvoirs en vertu desquels agit l'OMS et référence au présent règlement.

c) En envoyant cette notification, le Secrétariat demande aux Etats Membres de prendre les mesures nécessaires pour prévenir l'acquisition de droits de propriété sur la dénomination proposée pendant la période au cours de laquelle cette dénomination est mise à l'étude par l'OMS.

Article 4 - Des observations sur la dénomination proposée peuvent être adressées à l'OMS par toute personne, dans les quatre mois qui suivent la date de publication de la dénomination dans *WHO Drug Information* (voir l'article 3).

Article 5 - Toute personne intéressée peut formuler une objection formelle contre la dénomination proposée dans les quatre mois qui suivent la date de publication de la dénomination dans *WHO Drug Information* (voir l'article 3).

Cette objection doit s'accompagner des indications suivantes :

i) nom de l'auteur de l'objection ;

ii) intérêt qu'il ou elle porte à la dénomination en cause ;

iii) raisons motivant l'objection contre la dénomination proposée.

Article 6 - Lorsqu'une objection formelle est formulée en vertu de l'article 5, l'OMS peut soit soumettre la dénomination proposée à un nouvel examen, soit intervenir pour tenter d'obtenir le retrait de l'objection. Sans préjudice de l'examen par l'OMS d'une ou de plusieurs appellations de remplacement, l'OMS n'adopte pas d'appellation comme dénomination commune internationale recommandée tant qu'une objection formelle présentée conformément à l'article 5 n'est pas levée.

Article 7 - Lorsqu'il n'est formulé aucune objection en vertu de l'article 5, ou que toutes les objections présentées ont été levées, le Secrétariat fait une notification conformément aux dispositions du paragraphe a) de l'article 3, en indiquant que la dénomination a été choisie par l'OMS en tant que dénomination commune internationale recommandée.

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

a) demande que cette dénomination soit reconnue comme dénomination commune de la substance considérée ; et

b) demande aux Etats Membres de prendre les mesures nécessaires pour prévenir l'acquisition de droits de propriété sur cette dénomination et interdire le dépôt de cette dénomination comme marque ou appellation commerciale.

¹ Avant 1987, les listes de dénominations communes internationales étaient publiées dans la *Chronique de l'Organisation mondiale de la Santé*.

Article 9 -

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

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

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

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

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

- i) les Etats Membres et les commissions nationales et régionales de pharmacopée ou d'autres organismes désignés par les Etats Membres (en insérant une note à cet effet dans la lettre mentionnée à l'article 3.a), et
- ii) toutes autres personnes portant au remplacement proposé un intérêt notoire.

La demande d'observations contient les indications suivantes :

- i) dénomination commune internationale recommandée pour laquelle un remplacement est proposé (et la dénomination de remplacement proposée, si elle est fournie) ;
- ii) nom de l'auteur de la proposition de remplacement (si cette personne le demande) ;
- iii) définition de la substance faisant l'objet du remplacement proposé et raisons avancées pour le remplacement ;
- iv) délai pendant lequel seront reçus les commentaires et nom et adresse de la personne habilitée à recevoir ces commentaires ; et
- v) mention des pouvoirs en vertu desquels agit l'OMS et référence au présent règlement.

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

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

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

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

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

ANNEXE 2

DIRECTIVES GENERALES POUR LA FORMATION DE DENOMINATIONS COMMUNES INTERNATIONALES APPLICABLES AUX SUBSTANCES PHARMACEUTIQUES¹

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

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

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

¹ Dans son vingtième rapport (OMS, Série de Rapports techniques, N° 581, 1975), le Comité OMS d'experts des Dénominations communes pour les Substances pharmaceutiques a examiné les directives générales pour la formation des dénominations communes internationales et la procédure à suivre en vue de leur choix, compte tenu de l'évolution du secteur pharmaceutique au cours des dernières années. La modification la plus importante a été l'extension aux substances de synthèse de la pratique normalement suivie pour désigner les substances tirées ou dérivées de produits naturels. Cette pratique consiste à employer des syllabes communes ou groupes de syllabes communes (segments-clés) qui sont caractéristiques et indiquent une propriété commune aux membres du groupe des substances pour lequel ces segments-clés ont été retenus. Les raisons et les conséquences de cette modification ont fait l'objet de discussions approfondies. Les directives ont été mises à jour lors de la treizième consultation sur les dénominations communes pour les substances pharmaceutiques (Genève, 27-29 avril 1983) (PHARM S/NOM 928, 13 mai 1983, révision en date du 18 août 1983).

4. Pour former des DCI des acides, on utilisera de préférence un seul mot. Leurs sels devront être désignés par un terme qui ne modifie pas le nom de l'acide d'origine : par exemple «oxacilline» et «oxacilline sodique», «ibufénac» et «ibufénac sodique».

5. Les DCI pour les substances utilisées sous forme de sels devront en général s'appliquer à la base active (ou à l'acide actif). Les dénominations pour différents sels ou esters d'une même substance active ne différeront que par le nom de l'acide inactif (ou de la base inactive).

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

6. On évitera d'ajouter une lettre ou un chiffre isolé ; en outre, on renoncera de préférence au trait d'union.

7. Pour simplifier la traduction et la prononciation des DCI, la lettre « f » sera utilisée à la place de « ph », « t » à la place de « th », « e » à la place de « ae » ou « oe », et « i » à la place de « y » ; l'usage des lettres « h » et « k » sera aussi évité.

8. On retiendra de préférence, pour autant qu'elles respectent les principes énoncés ici, les dénominations proposées par les personnes qui ont découvert ou qui, les premières, ont fabriqué et lancé sur le marché les préparations pharmaceutiques considérées, ou les dénominations déjà officiellement adoptées par un pays.

9. La parenté entre substances d'un même groupe (voir Directive générale 2) sera si possible indiquée dans les DCI par l'emploi de segments-clés communs. La liste ci-après contient des exemples de segments-clés pour des groupes de substances, surtout pour des groupes récents. Il y a beaucoup d'autres segments-clés en utilisation active.¹ Les segments-clés indiqués sans trait d'union pourront être insérés n'importe où dans une dénomination.

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

¹ Une liste plus complète de segments-clés est contenue dans le document de travail WHO/EMP/QSM/2009.3 qui est régulièrement mis à jour et qui peut être demandé auprès du programme des DCI, OMS, Genève.

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

ANEXO 1

PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN DE DENOMINACIONES COMUNES INTERNACIONALES RECOMENDADAS PARA SUSTANCIAS FARMACÉUTICAS¹

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

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

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

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

a) Esa notificación se hará mediante una publicación en *Información Farmacéutica OMS*³ y el envío de una carta a los Estados Miembros y a las comisiones nacionales y regionales de las farmacopeas u otros organismos designados por los Estados Miembros.

i) La notificación será enviada también a la persona que haya presentado la propuesta («el solicitante inicial») y a otras personas que tengan un interés especial en una denominación objeto de estudio.

b) En esa notificación se incluirán los siguientes datos:

i) la denominación sometida a estudio;

ii) la identidad de la persona que ha presentado la propuesta de denominación de la sustancia, si lo pide esa persona;

iii) la identidad de la sustancia cuya denominación está en estudio;

iv) el plazo fijado para recibir observaciones y objeciones, así como el nombre y la dirección de la persona a quien deban dirigirse; y

v) los poderes conferidos para el caso a la OMS y una referencia al presente procedimiento.

¹ Véase el anexo 1 en OMS, Serie de Informes Técnicos, N° 581, 1975. El texto vigente fue adoptado por el Consejo Ejecutivo en su resolución EB15.R7 y modificado en las resoluciones EB43.R9 y EB115.R4..

² Véase el anexo 2.

³ Hasta 1987 las listas de DCI se publicaban en la *Crónica de la Organización Mundial de la Salud*.

c) Al enviar esa notificación, la Secretaría solicitará de los Estados Miembros la adopción de todas las medidas necesarias para impedir la adquisición de derechos de patente sobre la denominación propuesta, durante el periodo en que la OMS la tenga en estudio.

Artículo 4 - Toda persona puede formular a la OMS observaciones sobre la denominación propuesta dentro de los cuatro meses siguientes a su publicación en *Información Farmacéutica OMS*, conforme a lo dispuesto en el artículo 3.

Artículo 5 - Toda persona interesada puede presentar una objeción formal a una denominación propuesta dentro de los cuatro meses siguientes a su publicación en *Información Farmacéutica OMS*, conforme a lo dispuesto en el artículo 3. Esa objeción deberá acompañarse de los siguientes datos:

- i) la identidad de la persona que formula la objeción;
- ii) las causas que motivan su interés por la denominación; y
- iii) las causas que motivan su objeción a la denominación propuesta.

Artículo 6 - Cuando se haya presentado una objeción formal en la forma prevista en el artículo 5, la OMS podrá reconsiderar el nombre propuesto o utilizar sus buenos oficios para intentar lograr que se retire la objeción. La OMS no seleccionará como denominación común internacional una denominación a la que se haya hecho una objeción formal, presentada según lo previsto en el artículo 5, que no haya sido retirada, todo ello sin perjuicio de que la Organización examine otra denominación o denominaciones sustitutivas.

Artículo 7 - Cuando no se haya formulado ninguna objeción en la forma prevista en el artículo 5, o cuando todas las objeciones presentadas hayan sido retiradas, la Secretaría notificará, conforme a lo dispuesto en el párrafo a) del artículo 3, que la denominación ha sido seleccionada por la OMS como denominación común internacional recomendada.

Artículo 8 - Al comunicar a los Estados Miembros una denominación común internacional, conforme a lo previsto en el artículo 7, la Secretaría:

- a) solicitará que esta denominación sea reconocida como denominación común para la sustancia de que se trate; y
- b) solicitará a los Estados Miembros que adopten todas las medidas necesarias para impedir la adquisición de derechos de patente sobre la denominación, y prohíban que sea registrada como marca de fábrica o como nombre comercial.

Artículo 9

a) En el caso excepcional de que, debido a su semejanza con otra denominación utilizada en las prácticas farmacéuticas y/o de prescripción, una denominación común internacional recomendada anteriormente ocasione errores de medicación, prescripción o distribución, o suponga un riesgo manifiesto de que esto ocurra, y parezca que tales errores o potenciales errores no sean fácilmente subsanables con otras medidas que no sean la posible sustitución de esa denominación común internacional recomendada anteriormente; en el caso de que una denominación común internacional recomendada anteriormente difiera considerablemente de la denominación común aprobada en un número importante de Estados Miembros, o en otras circunstancias excepcionales que justifiquen el cambio de una denominación común internacional recomendada, cualquier persona interesada puede presentar propuestas en este sentido. Esas propuestas se presentarán en los formularios que se proporcionen a estos efectos e incluirán los siguientes datos:

- i) la identidad de la persona que presenta la propuesta;
- ii) las causas que motivan su interés en la sustitución propuesta;
- iii) las causas que motivan la propuesta; y
- iv) una descripción, acompañada de pruebas documentales, de las otras medidas que se hayan adoptado con el fin de resolver la situación y de los motivos por los cuales dichas medidas no han sido suficientes.

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

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

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

Además, la Secretaría solicitará observaciones sobre la propuesta:

i) a los Estados Miembros y a las comisiones nacionales y regionales de las farmacopeas u otros organismos designados por los Estados Miembros (ello se hará incluyendo una notificación a tal efecto en la carta a la que se refiere el párrafo a) del artículo 3), y

ii) a cualquier persona que tenga un interés especial en la sustitución propuesta.

Al solicitar que se formulen estas observaciones se facilitarán los siguientes datos:

i) la denominación común internacional recomendada que se propone sustituir (y la denominación sustitutiva propuesta, si se ha facilitado);

ii) la identidad de la persona que ha presentado la propuesta de sustitución (si lo pide esa persona);

iii) la identidad de la sustancia a la que se refiere la sustitución propuesta y las razones para presentar la propuesta de sustitución;

iv) el plazo fijado para recibir observaciones, así como el nombre y la dirección de la persona a quien deban dirigirse; y

v) los poderes conferidos para el caso a la OMS y una referencia al presente procedimiento.

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

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

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

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

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

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

ANEXO 2

PRINCIPIOS GENERALES DE ORIENTACIÓN PARA FORMAR DENOMINACIONES COMUNES INTERNACIONALES PARA SUSTANCIAS FARMACÉUTICAS¹

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

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

3. Al idear la DCI de la primera sustancia de un nuevo grupo farmacológico, deberá tenerse en cuenta la posibilidad de poder formar DCI convenientes para las sustancias emparentadas que se agreguen al nuevo grupo.
4. Al idear DCI para ácidos, se preferirán las de una sola palabra; sus sales deberán denominarse sin modificar el nombre del ácido: p. ej. «oxacilina» y «oxacilina sódica», «ibufenaco» y «ibufenaco sódico».
5. Las DCI para las sustancias que se usan en forma de sal deberán en general aplicarse a la base activa o al ácido activo. Las denominaciones para diferentes sales o esteres de la misma sustancia activa solamente deberán diferir en el nombre del ácido o de la base inactivos. En los compuestos de amonio cuaternario, el catión y el anión deberán denominarse adecuadamente por separado, como componentes independientes de una sustancia cuaternaria y no como sales de una amina.
6. Deberá evitarse el empleo de letras o números aislados; también es indeseable el empleo de guiones.
7. Para facilitar la traducción y la pronunciación, se emplearán de preferencia las letras «f» en lugar de «ph», «t» en lugar de «th», «e» en lugar de «ae» u «oe», e «i» en lugar de «y»; se deberá evitar el empleo de las letras «h» y «k».
8. Siempre que las denominaciones propuestas estén de acuerdo con estos principios, recibirán una consideración preferente las denominaciones propuestas por la persona que haya descubierto las sustancias, o que fabrique y comercialice por primera vez una sustancia farmacéutica, así como las denominaciones ya adoptadas oficialmente en cualquier país.
9. El parentesco entre sustancias del mismo grupo se pondrá de manifiesto en las DCI (véase el Principio 2) utilizando una partícula común. En la lista que figura a continuación se indican ejemplos de partículas para grupos de sustancias, en particular para grupos nuevos. Existen muchas otras partículas que se usan habitualmente.² Cuando una partícula aparece sin guión alguno, puede utilizarse en cualquier lugar de la palabra.

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

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

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

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